Öffentlicher Titel

Phase III Studie zur Cetuximab-Reexposition bei metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp) bei Ansprechen auf FOLFIRI plus Cetuximab in der Erstlinienbehandlung

Wissenschaftl. Titel

Randomisierte Studie zur Wirksamkeit einer Cetuximab-Reexposition bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp), welche auf eine Erstlinien-Behandlung mit FOLFIRI plus Cetuximab ein Ansprechen zeigten

Kurztitel

Fire-4

Studienart

multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, zweiarmig

Studienphase

Phase III

Erkrankung

Verdauung: Darmkrebs (Kolorektales Karzinom): Zweitlinie oder höher

Einschlusskriterien

- Histologisch gesichertes Adenokarzinom des Kolons oder Rektums im UICC Stadium IV (metastasiertes kolorektales Karzinom), primar nicht resektabel oder Patient lehnt Operation ab
- Wildtyp-Status (KRAS und NRAS Exone 2,3,4) des Tumors (nachgewiesen in Primartumor oder Metastase) zu jedem Randomisationszeitpunkt
- Alter >=18
- ECOG Performance Status 0-1
- Patient ist fur die Applikation einer Chemotherapie geeignet
- Schriftliche Einverstandniserklarung des Patienten
- Geschatzte Lebenserwartung > 3 Monate
- Vorliegen mindestens einer messbaren Referenzlasion entsprechend der RECIST
 1.1 –Kriterien (Rontgen Thorax in zwei Ebenen oder CT Thorax und CT Abdomen 4
 Wochen oder weniger vor Randomisation)
- Primartumorgewebe vorhanden und Einwilligung des Patienten in Aufbewahrung, molekulare und genetische Charakterisierung des Tumormaterials (Patienten, die direkt in Teil 2 der Studie eingeschlossen werden, bei denen kein primares Tumormaterial mehr vorhanden ist, durfen in die Studie aufgenommen werden, sofern Tumormaterial von der obligaten Biopsie bei Progress nach Zweitlinientherapie zur Verfugung steht.). Fakultativ erfolgt molekulare Charakterisierung von Blutproben.
- Gebärfähige Frauen und Manner müssen einverstanden sein fur die Dauer der Studienbehandlung und für mindestens 6 Monate nach letzter Gabe der Studienmedikation Effektive kontrazeptive Maßnahmen (Pearl- Index <1) anzuwenden. Eine Frau wird als gebärfähig betrachtet sofern sie nicht mindestens 50 Jahre alt ist und sich außerdem seit mindestens 2 Jahren naturbedingt in der Menopause befindet oder aber chirurgisch sterilisiert ist.
- Adäquate Knochenmarksfunktion: (a) Leukozyten >= 3,0 x 109/L mit Neutrophilen >= 1,5 x 109/L; (b) Thrombozyten >= 100 x 109/L; (c) Hämoglobin >= 5,6 mmol/L (entspr. 9 g/dL)
- Adäquate Leberfunktion: (a) Serumbilirubin <= 1,5 x obere Normwertgrenze; (b)
 ALAT und ASAT <= 2,5 x obere Normwertgrenze (bei Vorliegen von Lebermetastasen ALAT und ASAT 5 x obere Normwertgrenze)
- INR < 1,5 und aPTT < 1,5 x obere Normwertgrenze (Patienten ohne Antikoagulation).
 Therapeutische Antikoagulation ist erlaubt, wenn INR und aPTT fur mindestens 2
 Wochen stabil im therapeutischen Bereich liegen.
- Adäquate Nierenfunktion: Serumkreatinin <= 1,5 x obere Normwertgrenze oder Kreatinin Clearance (berechnet nach Cockroft und Gault) >= 50ml/min
- adäquate Herzfunktion: EKG und Echokardiogram mit einer LVEF von >=55%
- Relevante Toxizitaten vorheriger Therapien mussen abgeklungen sein
- Seit der letzten Gabe einer anti-EGFR Substanz mussen mindestens 4 Monate vor Randomisation 2 vergangen sein.

- Einschlusskriterium nur für Teil 1: (a) Keine vorangegangene Chemotherapie fur eine metastasierte Erkrankung. Bei Patienten mit hohem Therapiedruck (große Tumorlast, Symptome) darf maximal eine FOLFIRI Gabe vor Studieneingang erfolgt sein; (b)
 Zeit zur letzten Gabe einer vorangegangenen adjuvanten Chemotherapie >6 Monate
- Zusätzliche Einschlusskriterien nur für Teil 2: (a) Stattgehabte Erstlinientherapie des metastasierten kolorektalen Karzinoms mit FOLFIRI und Cetxuximab; Daten zur Therapiedauer und zum Response im Rahmen der Erstlinientherapie sind verfugbar; (b) Stattgehabte Zweitlinientherapie des kolorektalen Karzinoms ohne FOLFIRI, Irinotecan oder einer gegen EGFR gerichteten Substanz mit verfugbaren Daten zu den verabreichten Substanzen, der Therapiedauer und Response im Rahmen der Zweitlinientherapie; (c) _ Nachweis eines RAS-Wildtyp Tumors (KRAS und NRAS Exone 2, 3 und 4) in einer Tumorbiopsie (oder Metastase) innerhalb von 4 Wochen vor Randomisation; (d) CT Untersuchungen mit dem Nachweis einer partiellen (PR) oder kompletten Remission (CR) oder stabile Erkrankung (SD) >=6 Monate nach RECIST Version 1.1 Kriterien als bestes Ansprechen im Rahmen der Erstlinientherapie mit FOLFIRI und Cetuximab

Ausschlusskriterien

- Nachweis einer RAS-Mutation (KRAS oder NRAS, Exone 2, 3 und 4 im Tumor (nachgewiesen in Primartumor oder Metastase) oder fehlende Untersuchung auf RAS-Mutation
- Primär resektable Metastasen und Patient wünscht Resektion
- Herzinsuffizienz Grad III oder IV (NYHA-Klassifikation)
- Myokardinfarkt, instabile Angina pectoris, Ballonangioplastie (PTCA) mit oder ohne Stenting innerhalb der letzten 12 Monate vor Studieneinschluss
- Schwangerschaft (Ausschluss durch beta-hCG-Test sicherzustellen) oder Stillen
- Medizinische oder psychologische Beeintrachtigungen, die mit eingeschrankter Einwilligungsfahigkeit einhergehen oder die Durchfuhrung der Studie nicht erlauben
- Zusatzliche Krebstherapie (Chemotherapie, Bestrahlung, Immuntherapie oder Hormonbehandlung) während der Studientherapie in der Erstlinien- und Drittlinientherapie (Therapien welche im Rahmen eines anthroposophischen oder homoopathischen Heilansatzes durchgeführt werden z.B. Misteltherapie stellen kein Ausschlusskriterium dar)
- Vorangegangene Chemotherapie des kolorektalen Karzinoms mit Ausnahme einer adjuvanten Therapie, die mindestens 6 Monate vor Studieneintritt beendet wurde (Ausschlusskriterium nur fur Teil 1)
- Teilnahme an einer klinischen Studie oder experimentelle medikamentose Behandlung innerhalb von 30 Tagen vor Studieneinschluss oder innerhalb eines Zeitraums von 5 Halbwertszeiten der in einer klinischen Studie oder bei einer experimentellen medikamentosen Behandlung verabreichten Substanzen vor Studieneinschluss, je nachdem welcher Zeitraum langer ist oder gleichzeitige Teilnahme an einer anderen klinischen Studie wahrend der Studienteilnahme
- Bekannte Hypersensitivitat oder allergische Reaktion gegen eine der folgenden Substanzen: 5-Fluorouracil, Capecitabin, Cetuximab, Oxaliplatin, Irinotecan, Bevacizumab und chemisch verwandte Substanzen und/oder Überempfindlichkeit gegen einen der sonstigen Bestandteile einer der genannten Substanzen
- Bekannte Überempfindlichkeit gegen CHO (Ovarialzellen des chinesischen Hamsters) -Zellprodukte oder andere rekombinante humane oder humanisierte Antikörper
- Patienten mit bekannten Hirnmetastasen. Bei klinischem Verdacht auf Hirnmetastasen muss vor Studieneinschluss ein kraniales CT oder MRI zum Ausschluss von Hirnmetastasen erfolgen.
- Akuter oder subakuter Darmverschluss oder chronischentzundliche Darmerkrankung in der Anamnese oder chronische Diarrhoe

- Symptomatische Peritonealkarzinose
- Schwere, nicht heilende Wunden, Ulcera oder Knochenfrakturen
- Patienten mit aktiver Infektion (einschlieslich bekannter HIV und/oder HBV/HCV-Infektion). Bei klinischem Verdacht auf Vorliegen einer Infektion mit HIV oder HBV/HCV sollte diese ausgeschlossen werden vor Studieneinschluss.
- Erfordernis für Impfung mit Lebendimpfstoff unter der Studientherapie
- Unkontrollierte Hypertonie
- Ausgepragte Proteinurie (nephrotisches Syndrom)
- Arterielle Thromboembolien oder schwere Blutungen innerhalb von 6 Monaten vor Aufnahme in die Studie (Ausnahme Tumorblutung vor der Tumorresektionsoperation)
- Hamorrhagische Diathese oder Thromboseneigung
- Bekannter DPD-Mangel (spezielles Screening nicht erforderlich)
- Bekannter Glukuronidierungsdefekt (Gilbert-Meulengracht- Syndrom) (spezielles Screening nicht erforderlich)
- Zweitmalignom in der Anamnese wahrend der letzten 5 Jahre vor Studieneinschluss oder wahrend der Studienteilnahme, mit Ausnahme eines Basalioms, Spinalioms oder eines in-situ- Karzinoms der Cervix uteri, soweit diese kurativ behandelt wurden.
- Bekannter Alkohol- oder Drogenabusus
- Eine signifikante Begleiterkrankung, die nach Ansicht des Prufarztes die Teilnahme des Patienten an der Studie ausschliest
- Fehlende oder eingeschrankte juristische Geschäftsfähigkeit

Alter 18 Jahre und älter

Molekularer Marker NRAS

KRAS wt

Fallzahl

550

Prüfzentren Klinikum Fulda (Rekrutierung beendet)

Pacelliallee 4 36043 Fulda

Dr. med. Andreas Dickhut

Tel: 0661 845487 Fax: 0661 845484

roswitha.rausch@klinikum-fulda.de

Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Gießen (Rekrutierung beendet)

Gastroenterologie

Rudolf-Buchheim-Straße 8

35392 Gießen

Dr. Maisun Abu-Samra Tel: 0641 985-42651

Maisun.A.Samra@innere.med.uni-giessen.de

Innere Medizin 1 (Rekrutierung beendet)

Gastroenterologie / Hepatologie

Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main

Dr. Silke Flebbe Tel: 069 6301-87769 Fax: 069 6301-6580

flebbe@med.uni-frankfurt.de

Krankenhaus Nordwest GmbH (Rekrutierung beendet)

Institut für klinisch-onkologische Forschung

Steinbacher Hohl 2-26 60488 Frankfurt am Main

Prof. Dr. med. Salah-Eddin Al-Batran

Tel: 069 7601 4420 albatran.salah@khnw.de

Universitätsmedizin Frankfurt (Rekrutierung beendet)

Medizinische Klinik I, Gastroenterologie/Hepatologie

Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main

Dr. Silke Flebbe Tel: 069 6301-87769 Fax: 069 6301-6580

flebbe@med.uni-frankfurt.de

Sponsor Universitätsklinikum München

Förderer Merck KGaA

Registrierung in anderen

Studienregistern

ClinicalTrials.gov NCT02934529 EudraCT 2014-003787-21

Links Zu den Ein- und Ausschlusskriterien