



HOVON 127 BL/SAKK 37/16 - Optimierung der Chemotherapie beim Burkitt-Lymphom

Die Haemato Oncology Foundation for Adults in the Netherlands (HOVON) und die SAKK vergleichen in dieser Phase-III-Studie zwei Chemotherapieschemata beim neu diagnostizierten Burkitt-Lymphom.

Das Burkitt-Lymphom ist ein B-Zell-Lymphom und macht bei Erwachsenen etwa 1 bis 5% aller Non-Hodgkin-Lymphome aus. Das Burkitt-Lymphom gilt als Hochrisikotumor, und der allgemeine Konsens bezüglich der Behandlung umfasst eine rasche, aggressive Chemotherapie und/oder Strahlentherapie. Allerdings sind weltweit keine grossen randomisierten Studien durchgeführt worden, die ein optimales Behandlungsschema für Erwachsene aufzeigen. Ziel der Studie HOVON 127 BL/SAKK 37/16 ist eine Verbesserung des Behandlungsergebnisses und der Verträglichkeit der Chemotherapie beim Burkitt-Lymphom.

Die randomisierte Studie vergleicht das Chemotherapieschema DA-EPOCH-R¹ mit dem Standardschema R-CODOX-M/R-IVAC². Beide sind international anerkannte Therapien beim Burkitt-Lymphom, jedoch zeigte in einer früheren Phase-II-Studie (1) das Schema DA-EPOCH-R eine erhöhte Wirksamkeit und eine verringerte Sterberate (keine Grössenzunahme des Tumors und/oder neue Metastasen bei 85% der Patienten nach 2 Jahren bzw. progressionsfreies Überleben von ca. 70% nach 2 Jahren) gegenüber der Behandlung mit R-CODOX-M/R-IVAC. In der aktuellen internationalen Studie soll dieses Resultat nun in einem grösseren Rah-

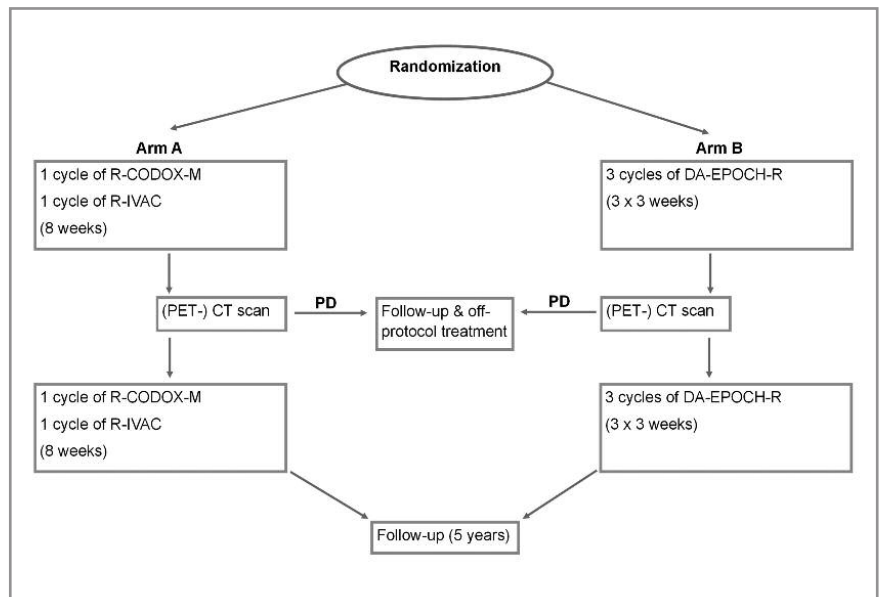


Abbildung: Studiendesign HOVON 127 BL/SAKK 37/16

men (260 Patientinnen und Patienten) bestätigt werden.

Die Gesamtstudiedauer für die einzelnen Patienten beträgt 16 bis 18 Wochen, danach folgen Nachsorgeuntersuchungen über die nächsten 5 Jahre. Alle in dieser Studie verwendeten Medikamente sind in Europa und in der Schweiz zugelassen.

Studiendesign:

Prospektive, multizentrische, randomisierte Studie.

Studiename:

«Phase III study comparing R-CODOX-M/R-IVAC versus dose-adjusted EPOCH-R (DA-EPOCH-R) for patients with newly diagnosed high risk Burkitt lymphoma».

Teilnehmende Zentren:

Kantonsspital Baden, Universitätsspital Basel, IOSI Bellinzona, Inselspital Bern, Kantonsspital Luzern, Universitätsspital Zürich.

Quelle:
Dunleavy K et al.: Risk-Adapted Therapy in Adults with Burkitt Lymphoma: Preliminary Report of a Multicenter Prospective Phase II Study of DA-EPOCH-R. Blood (ASH 2015); 126: 324.

Coordinating Investigator:

Prof. Dr. med. Frank Stenner
Universitätsspital Basel
E-Mail: frank.stenner@usb.ch



Clinical Project Manager:

Zuzanna Maniecka
SAKK Bern
E-Mail: zuzanna.maniecka@sakk.ch

¹ Dose adjusted - Etoposid, Prednison, Oncovin (Vincristin), Cyclofosfamid, Hydroxydaunorubicin (doxorubicin) und Rituximab.
² Rituximab, Cyclofosfamid, Oncovin (Vincristin), Doxorubicin, Methotrexate/Rituximab, Ifosfamid, VP-16 (Etoposid), ARA-C (Cytarabin).