

KURZPROTOKOLL **Nepafox**

Öffentlicher Titel	Phase II/III Studie zur Therapie mit Gemcitabine versus Folfirinox bei Pankreaskarzinom
Wissenschaftl. Titel	Randomized Multicenter Phase II/III Study With Adjuvant Gemcitabine Versus Neoadjuvant / Adjuvant FOLFIRINOX for Resectable Pancreas Carcinoma
Kurztitel	Nepafox
Studienart	multizentrisch, prospektiv, randomisiert, doppelblind, zweiarmig, Investigator Initiated Trial (IIT)
Studienphase	Phase II/III
Erkrankung	Verdauung: Bauchspeicheldrüsenkrebs (Pankreaskarzinom): neoadjuvant
Ziele	<ul style="list-style-type: none">- Medianes Gesamtüberleben (OS)- Medianes progressionsfreies Überleben (PFS) und Überlebensraten (nach 2, 3 und 5 Jahren)- Perioperative 30-Tages-Morbidität (Wundinfektion, Anastomosensuffizienz, Revision) und -Mortalität- Erfassung der R0-Resektionsrate- Pathologische Komplettremission (definiert als pT0N0)- Durchführbarkeit und Verträglichkeit von FOLFIRINOX prä- und postoperativ im Hinblick auf den Einsatz von G-CSF mittels Filgrastim (Nivestim®) in der Primär-Prophylaxe- Untersuchungen zur Prävalenz des Eisenmangels und der Eisenmangelanämie bei Patienten mit Pankreaskarzinom bei Erstdiagnose und während/nach zytostatischer bzw. operativer Therapie
Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- Histologically confirmed ductal adenocarcinoma of the pancreas. For histological confirmation, max. 3 tests are allowed. If no confirmation of carcinoma is possible, the patient can not be included into the study.- Radiological confirmation of a locally limited curative resectable (primarily resectable or borderline situation) pancreas carcinoma without distant metastases.- No prior pancreas resection- No prior cytostatic chemotherapy- Bilirubin < 1,6 mg/dl- Female and male patients > 18 years using contraception- ECOG <= 1- Medical resectability- Granulocytes > 1.500/µl- Thrombocytes > 100.000/µl- Hemoglobin >= 8,0 g/dl- Serumcreatinine <= 1.5x of normal value or Creatinine-Clearance > 50 ml/min- Written informed consent
Ausschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- Endocrine and acinar pancreas carcinoma- Locally advanced inoperable stages: non-resectable infiltration of V. porta or longway infiltration of A. mesenterica superior or infiltration of Truncus coeliacus.- Distant metastases- Relapse- Prior radiotherapy of measurable lesions- Peritoneal carcinosis- Malignant secondary disease, dated back < 5 years (exception: in-situ-carcinoma of the cervix, adequately treated skin basal cell carcinoma)

KURZPROTOKOLL **Nepafox**

- Contraindication for operative resection
- ECOG \geq 2
- Severe liver dysfunction (AST/ALT $>$ 3,5xULN, AP $>$ 6xULN, Bilirubin $>$ 1,5xULN)
- Transhepatic drainage
- Active CHD (symptoms present), cardiomyopathy or heart insufficiency stage III-IV according to NYHA and EF $<$ 45%
- Severe non-surgical accompanying diseases or acute infection
- Chronic diarrhea
- Chronic inflammable gastro-intestinal disease
- Peripheral polyneuropathy $>$ NCI grade II
- Pregnancy or lactation
- Hypersensitivity or contraindication for Gemcitabine, Oxaliplatin, Natriumfolinate, Irinotecan or 5-Fluorouracil
- Participation in another interventional trial

Alter 18 Jahre und älter

Fallzahl 126

Prüfzentren **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@khnw.de

Sponsor Krankenhaus Nordwest

Förderer MEDA Pharma GmbH & Co.KG

Registrierung in anderen Studienregistern ClinicalTrials.gov NCT02172976
EudraCT 2013-003972-11

Therapie Arm A: Nach erfolgter Resektion erhalten die Patienten Gemcitabin 1000 mg/m² d1, d8, d15; qd 29 für 6 Zyklen (= 6 Monate) Arm B: Patienten erhalten neoadjuvant alle 2 Wochen FOLFIRINOX (Oxaliplatin 85mg/m², Irinotecan 180mg/m², Fluorouracil 400mg/m² Bolus, Fluorouracil 2400mg/m² und Natriumfolinat 400mg/m²) plus Filgrastim (Nivestim®) (70 kg KG 30 MioU/0,5 mL und $>$ 70 kg KG 48 MioU/0,5 mL) für 3 Tage ab dem fünften Tag post Chemotherapie für 6 Zyklen. Nach erfolgter Resektion erhalten die Patienten adjuvant 6 weitere Zyklen (insgesamt = 6 Monate).

Links [Zu den Ein- und Ausschlusskriterien](#)