

20. Februar 2014

---

## Brentuximab Vedotin - medianes Gesamtüberleben von mehr als 3 Jahren bei r/r Hodgkin-Lymphom und r/r sALCL

*ASH 2013 - Lymphom*

**Die 3-Jahresdaten der Phase-II-Zulassungsstudien von Brentuximab Vedotin (Adcetris®) zeigten ein verlängertes Gesamtüberleben bei Patienten mit rezidiviertem/ refraktären Hodgkin Lymphom (r/r HL) und systemischem anaplastisch-großzelligen Lymphom (r/r sALCL) (1, 2)**

Das mediane Gesamtüberleben bei Patienten mit r/r HL betrug 40,5 Monate. 18 Patienten blieben in Remission und werden weiter verfolgt (1). Bei Patienten mit r/r sALCL wurde das mediane Gesamtüberleben nach 33,4 Monaten noch nicht erreicht, das geschätzte 3-Jahres-überleben lag bei 63% (2). Schon die Ansprechraten der beiden Zulassungsstudien (3-5) zeigten das Potential von Brentuximab Vedotin: Die Tumormasse wurde bei 94% der HL-Patienten und 97% der sALCL-Patienten reduziert. Die ORR für HL lag bei 75% und für sALCL bei 86%, eine komplette Remission wurde bei 33% der HL-Patienten und 59% der sALCL-Patienten erreicht. "Brentuximab Vedotin hat uns nach der Zulassung 2012 um eine effektive und gut verträgliche Option für diese stark vorbehandelten Patienten bereichert. Die 3-Jahresdaten bestätigen zudem, dass Brentuximab Vedotin das Gesamtüberleben im Vergleich zu vorangegangenen Therapien verbessert und damit den Patienten eine neue Chance bietet", so die Bewertung von Prof. Andreas Engert, Chairman der Deutschen Hodgkin Studiengruppe GHSG.

### **Literaturhinweise:**

- (1) Gopal AK et al. ASH 2013; Poster Session III; Abstract #4382.
- (2) Pro B et al. ASH 2013; Poster Session I; Abstract #1809.
- (3) Younes A et al. J Clin Oncol 2012;30:2183-9.
- (4) Pro B et al. J Clin Oncol 2012;30:2190-6.
- (5) Fachinformation Adcetris®, Stand Oktober 2013.