

15. Februar 2018

---

## Study of Special Interest: LSK-AM301

**Es handelt sich um eine prospektive, randomisierte, doppelverblindete, Placebo-kontrollierte Phase-III-Studie für Patienten mit metastasiertem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs.**

Es handelt sich um eine prospektive, randomisierte, doppelverblindete, Placebo-kontrollierte Phase-III-Studie für Patienten mit metastasiertem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs. Ziel der Studie ist es die Sicherheit und Effektivität von Apatinib, einem oralen Tyrosinkinase-Inhibitor des Vascular Endothelial Growth Factor (VEGF)-Rezeptors 2, in der palliativen Dritt- und Viertlinientherapie zu untersuchen. Die Randomisierung zwischen Apatinib und Placebo erfolgt 2:1. Beide Arme erhalten darüber hinaus Best Supportive Care (BSC).

Eine vorausgegangene Therapie mit dem intravenösen, extrazellulär wirkenden VEGFR2-Antikörper Ramucirumab oder einem Ramucirumab-haltigen Therapieregime ist erlaubt. Die Einnahme von Apatinib (700 mg) bzw. Placebo erfolgt 1x täglich. Die Therapie wird bis zum Progress oder inakzeptablen Nebenwirkungen fortgesetzt.

### **Institut für Klinisch-Onkologische Forschung (IKF)**

Prof. Dr. Salah-Eddin Al-Batran

UCT - Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt  
Krankenhaus Nordwest gGmbH  
Steinbacher Hohl 2-26  
60488 Frankfurt/Main

Tel.: 069/7601-4420

E-Mail: [info.ikf@khnw.de](mailto:info.ikf@khnw.de)

<http://www.ikf-nordwest.de/home.html>