评价 Tazemetostat 治疗复发/难治性滤泡性淋巴瘤患者的疗效、安全性和药 代动力学的多中心、开放性 II 期研究

研究背景

Tazemetostat 是一款口服的组蛋白甲基化转移酶 zeste 基因增强子同源物 2(EZH2)抑制剂。2020年6月在美国获批用于治疗 EZH2 突变且既往接受过至少2种全身系统治疗的复发性或难治性(R/R)滤泡性淋巴瘤(FL)和无合适的可替代治疗方案的 R/R FL 成人患者。2021年6月在日本批准用于治疗伴EZH2 突变的复发/难治性滤泡性淋巴瘤。在全球多中心大样本人群研究中,观察到良好的疗效及耐受性。

研究介绍

本研究由和记黄埔医药(上海)有限公司申办,是一项关键注册性桥接研究, 拟在中国复发/难治性滤泡性淋巴瘤患者中,评价 Tazemetostat 的疗效、安全性 和药代动力学(PK)特征。本临床试验已经获得国家临床试验批件和伦理委员会 的批准,在全国约 35 家医院开展。

主要入选标准

- 1、 年龄≥18岁;
- 2、 经组织学确诊的 R/R FL 患者(Grade 1、2、3a): 既往至少接受过 2 种系 统性标准治疗,并且至少含 1 种抗 CD20 治疗(利妥昔单抗及其生物类似药、奥妥 珠单抗等),既往放疗患者允许入组,但放疗不被视为一种系统治疗;可提供充 足的肿瘤组织,用于中心病理复核和 EZH2 突变检测;
- 3、 患者应有可测量病灶;
- 4、 美国东部肿瘤协作组(ECOG)体能状态评分为 0-2 分:
- 5、 预期生存超过 12 周;

主要排除标准

- 1、 既往曾使用过 Tazemetostat 或其他 EZH2 抑制剂;
- 2、 神经系统(CNS)或软脑膜侵犯的淋巴瘤患者;
- 3、 血小板计数降低、中性粒细胞计数降低、贫血≥ 3 级(按照 CTCAE 5.0 标准),或既往存在骨髓恶性肿瘤,包括 MDS 和 AML;
- 4、细胞遗传学检测和 DNA 测序观察到与 MDS(例如 del 5q、chr 7abn)和骨髓增殖性肿瘤(MPN)(例如 JAK2 V617F)相关的异常;
- 5、 存在 T-LBL/T-ALL 病史;
- 6、 首次研究药物给药前 2 周内服用细胞色素 P450 3A4 酶 (CYP3A4) 强效或中效诱导剂或强效抑制剂 (对于贯叶连翘为 3 周);
- 7、 首次研究药物给药前 4 周内进行过重大手术;

以上为受试者入选排除标准的部分主要内容,全面的入组判定标准由研究医生根据研究要求详细确认。

关于此项临床试验

本研究正在中国区招募约39名患者进行临床试验,为期时间22个月。

本招募广告将在院内发布。

如果您对本研究感兴趣,想了解更多相关信息,可以直接联系以下医生	如果您对本研究感兴趣,	想了解更多相关信息,	可以直接联系以下医生
---------------------------------	-------------	------------	------------