

Een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd, multicenter, fase 3 studie naar Denosumab als adjuvante behandeling voor vrouwen met Borst kanker in een vroeg stadium met een hoge kans op herhaling (D-CARE).

Gepubliceerd: 04-06-2010 Laatste bijgewerkt: 01-05-2024

Het doel van dit medisch wetenschappelijk onderzoek is te beoordelen hoe veilig en effectief Denosumab is, vergeleken met placebo, bij het verminderen van de tijd die het kost tot de kanker zich uitbreidt naar de botten bij mensen met borstkanker in...

Ethische beoordeling	Goedgekeurd WMO
Status	Werving gestopt
Type aandoening	Borstneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd (incl. tepel)
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON44657

Bron

ToetsingOnline

Verkorte titel

placebogecontroleerd, Denosumab adjuvante behandeling Borst kanker

Aandoening

- Borstneoplasmata maligne en niet-gespecificeerd (incl. tepel)

Synoniemen aandoening

Borstkanker, Mamma carcinoom

Betreft onderzoek met

Mensen

Ondersteuning

Primaire sponsor: Amgen

Overige ondersteuning: Amgen

Onderzoeksproduct en/of interventie

Trefwoord: adjuvante behandeling, Borst kanker, Denosumab, placebogecontroleerd

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Het vergelijken van het effect van Denosumab met placebo op het verlengen van de bot metastase vrije overleving in vrouwen met borst kanker in een vroeg stadium met een hoge kans op herhaling

Secundaire uitkomstmaten

Het vergelijken van het effect van denosumab met placebo op:

- * Ziekte vrije overleving in de volledige studie populatie
- * Ziekte vrije overleving in de postmenopausale subpopulatie
- * Overleving
- * Recidief (op afstand) vrije overleving

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Het doel van dit medisch wetenschappelijk onderzoek is te beoordelen hoe veilig en effectief Denosumab is, vergeleken met placebo, bij het verminderen van de tijd die het kost tot de kanker zich uitbreidt naar de botten bij mensen met borstkanker in een vroeg stadium met een hoog risico op terugkeer.

Het onderzoeksgeneesmiddel dat in deze studie zal worden getest is Denosumab.

We onderzoeken of Denosumab, een eiwit, kan voorkomen dat de kanker erger wordt of zich uitbreidt naar de botten. Het wordt gegeven als een injectie onder de huid.

Denosumab is een onderzoeksproduct, wat betekent dat het niet is goedgekeurd

door de desbetreffende registratie-instantie.

De patiënt heeft een kans van 1 op 2 op het krijgen van Denosumab, net als bij het opgooien van een munt. De kans dat de patiënt placebo krijgt is ook 1 op 2. In Nederland zullen ongeveer 250 mensen aan deze studie deelnemen. In totaal zullen 4500 mensen aan deze studie deelnemen, in Noord- en Zuid-Amerika, Australië, Europa en Azië.

Doel van het onderzoek

Het doel van dit medisch wetenschappelijk onderzoek is te beoordelen hoe veilig en effectief Denosumab is, vergeleken met placebo, bij het verminderen van de tijd die het kost tot de kanker zich uitbreidt naar de botten bij mensen met borstkanker in een vroeg stadium met een hoog risico op terugkeer. De studie is ook bestemd voor het verzamelen van meer informatie over de veiligheid van Denosumab.

Onderzoeksopzet

De studie bestaat uit een screeningsperiode, een behandelings periode, een follow up visite en een lange termijn follow up periode.

De behandelings visites zullen elke 3/4 weken plaatsvinden, afhankelijk van de behandeling die de patiënt ontvangt.

Deze bezoeken zullen worden voortgezet tot de ziekte verergert, of totdat er 5 jaar voorbij zijn. Daarna zal een follow up visite plaatsvinden. Na voltooiing van de behandeling zal de arts door middel van een 3 maandelijks bezoek (of per telefoon) blijven controleren, tot voltooiing van de volledige studie (ongeveer 10 jaar). Nadat alle studiedeelnemers hun 5 jaar behandeling hebben voltooid, zal het follow up schema veranderen naar een 6 maandelijks bezoek, waarbij alleen nog gekeken wordt naar de gezondheidstatus van de patient en zullen er geen jaarlijkse scans meer worden gemaakt. Het studiepersoneel zal de patient op de hoogte brengen wanneer dit punt bereikt is.

De patiënt wordt willekeurig geselecteerd om Denosumab of placebo te krijgen.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Invullen van vragenlijsten die betrekking hebben op de algehele gezondheid Subcutane injectie met de toegewezen medicatie (denosumab of placebo) Jaarlijkse scans, mammografie (totdat alle studiedeelnemers hun 5 jaar behandeling hebben voltooid, vanaf dan zullen er geen jaarlijkse scans meer worden gemaakt.

Inschatting van belasting en risico

Bekijken van de medische geschiedenis en het medicijngebruik

Lichamelijk onderzoek (inclusief de binnenkant van de mond)

Bot scan, CT-scan en of MRI-scan en mammografie

Vitale functies (temperatuur, bloeddruk , pols, ademhaling)

Bloedafnames

Bijhouden van bijwerkingen, huidige ziekte en bijkomende medicatie

Onderhuidse injecties met Denosumab of placebo

Contactpersonen

Publiek

Amgen

Minervum 7061

Breda 4817 ZK

NL

Wetenschappelijk

Amgen

Minervum 7061

Breda 4817 ZK

NL

Locaties

Landen waar het onderzoek wordt uitgevoerd

Netherlands

Deelname eisen

Leeftijd

Volwassenen (18-64 jaar)

65 jaar en ouder

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Histologisch bevestigd, AJCC stage II of III borst kanker

Hoog risico op terugkeer van de borstkanker

Patiënten dienen standaard adjuvante of neo-adjuvante chemotherapie en/of endocriene therapie en/of HER-2 gerichte therapie te krijgen of gaan krijgen
Patiënten dienen een ECOG prestatie status van 0 of 1 te hebben

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Eerdere of huidige tekenen van metastasen op afstand
Geschiedenis van borst kanker
Osteoporose waar behandeling voor nodig
Actieve tand of kaak conditie waarvoor een operatie nodig is
Geplande invasieve tandheelkundige procedures gedurende de studie
Gebruik van orale/IV bisfosfonaten

Onderzoeksopzet

Opzet

Fase onderzoek:	3
Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blindering:	Dubbelblind
Controle:	Placebo
Doel:	Behandeling / therapie

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-04-2011
Aantal proefpersonen:	75
Type:	Werkelijke startdatum

In onderzoek gebruikte producten en hulpmiddelen

Soort:	Geneesmiddel
Merknaam:	XGEVA

Generieke naam: Denosumab

Ethische beoordeling

Goedgekeurd WMO

Datum: 04-06-2010

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 21-10-2010

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 07-01-2011

Soort: Eerste indiening

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 18-02-2011

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 01-03-2011

Soort: Amendement

Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)

metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 29-03-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 01-04-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 16-05-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 14-07-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 19-07-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 28-07-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 09-08-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 15-08-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 26-09-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 06-10-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 11-10-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 17-11-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 12-12-2011
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 16-01-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 13-02-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 21-02-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 08-03-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 13-03-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 06-06-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 12-06-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 22-06-2012
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 29-01-2013
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 21-02-2013
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 06-06-2013
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 07-06-2013
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 12-05-2014
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 19-05-2014
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 31-07-2014
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 08-08-2014
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 06-02-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 20-02-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 06-03-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 26-03-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 13-05-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 19-05-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 20-05-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 26-05-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 01-07-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 09-07-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 16-09-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 23-09-2015
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 11-04-2016
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 26-04-2016
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 12-08-2016
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 18-11-2016
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 17-02-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 13-03-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 03-07-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 12-07-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 13-07-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 04-08-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 23-08-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 25-08-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 04-09-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO

Datum: 13-12-2017
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Goedgekeurd WMO
Datum: 08-01-2018
Soort: Amendement
Toetsingscommissie: METC Leiden-Den Haag-Delft (Leiden)
metc-ldd@lumc.nl

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
EudraCT	EUCTR2009-011299-32-NL
ClinicalTrials.gov	NCT01077154
CCMO	NL32491.098.10