

ONKOLOGIA BOEHRINGER INGELHEIM

OBSZARY BADAŃ KLINICZNYCH

BIBW 2992* (AFATYNIB)

- Drobnozasteczkowy, doustny
- Hamuje EGFR, HER2

HAMOWANIE PRZEWODNICTWA SYGNAŁÓW

<u>FAZA</u>	<u>POPULACJA PACJENTÓW</u>
III	NSCLC
III	NSCLC
IIb/III	NSCLC
II	NSCLC
II	HRPC
II	GBM
II	SCCHN
II	Rak piersi
II	Rak piersi
I	Guzy lite

BIBF 1120*

- Drobnozasteczkowy, doustny
- Hamuje FGFR, PDGFR, VEGFR

HAMOWANIE ANGIOGENEZY

<u>FAZA</u>	<u>POPULACJA PACJENTÓW</u>
III	NSCLC
III	NSCLC
III	Rak jajników
II	HRPC
II	HCC
II	RCC
II	CRC
I	Guzy lite

BI 6727*

- Drobnozasteczkowy, doustny
- Hamuje PLK1

HAMOWANIE KINAZY CYKLU KOMÓRKOWEGO

<u>FAZA</u>	<u>POPULACJA PACJENTÓW</u>
II	Rak nabłonkowy dróg moczowych
II	NSCLC
I/IIa	AML
I	Guzy lite

BI 811283*

- Drobnozasteczkowy, doustny
- Hamuje kinazę Aurora B

HAMOWANIE KINAZY CYKLU KOMÓRKOWEGO

<u>FAZA</u>	<u>POPULACJA PACJENTÓW</u>
I/IIa	AML
I	Guzy lite

Więcej informacji znajduje się na stronie www.clinicaltrials.gov

AML = ostra białaczka szpikowa
CRC = rak jelita grubego
EGFR = receptor naskórkowego czynnika wzrostu
FGFR = receptor czynnika wzrostu fibroblastów
GBM = glejak wielopostaciowy
HCC = rak wątrobowokomórkowy
HER2 = ludzki receptor nabłonkowego czynnika wzrostu 2
HRPC = rak prostaty oporny na leczenie hormonalne

IV = doustnie
NSCLC = niedrobnokomórkowy rak płuca
PDGFR = receptor płytkopochodnego czynnika wzrostu
PLK1 = Kinaza polo-podobna 1
RCC = rak nerkwokomórkowy
R/R = nawrotowy/oporny
SCCHN = rak płaskonabłonkowy głowy i szyi
VEGFR = receptor naczyniowo-śródbłonkowego czynnika wzrostu

* Związek jest lekiem badanym. Jego bezpieczeństwo i skuteczność nie zostały jeszcze określone.



ONKOLOGIA BOEHRINGER INGELHEIM

OBSZARY BADAŃ KLINICZNYCH

Związek	Nazwa badania	Faza	Populacja pacjentów	Grupa badana	Grupa porównawcza
BIBW 2992* (afatynib)	LUX-Lung 3 (1200.32)	III	Leczenie 1. rzutu, NSCLC z mutacjami aktywującymi EGFR	BIBW 2992 (afatynib)	Cisplatyna + pemetreksed
	LUX-Lung 5 (1200.42)	III	Zaawansowany NSCLC, po monoterapii BIBW 2992 (afatynib) po niepowodzeniu leczenia erlotynibem lub gefitynibem	BIBW 2992 (afatynib) + paklitaksel	Chemioterapia według wyboru badacza
	LUX-Lung 1 (1200.23)	IIb/III	Leczenie 3. rzutu, zaawansowany lub nawrotowy NSCLC	BIBW 2992 (afatynib) + najlepsze leczenie wspomagające (BST)	BSC
	LUX-Lung 2 (1200.22)	II	Leczenie 1./2. rzutu, NSCLC z mutacjami aktywującymi EGFR	BIBW 2992 (afatynib)	-
	1239.3	II	Leczenie 1. rzutu, HRPC	BIBF 1120 (intedanib) lub BIBW 2992 (afatynib)	BIBF 1120 (intedanib), następnie BIBW 2992 (afatynib)
	1200.36	II	Leczenie 2. rzutu, nawrotowy GBM	BIBW 2992 (afatynib) +/- temozolomid	Temozolomid
	1200.28	II	Leczenie 2. rzutu, przerzutowy lub nawrotowy SCCHN	BIBW 2992 (afatynib)	Cetuksymab
	1200.5	II	Leczenie 2. rzutu, przerzutowy rak piersi	BIBW 2992 (afatynib) + letrozol	-
	1200.44	II	Leczenie neoadjuwantowe, lokalnie zaawansowany rak piersi HER2-pozytywny	BIBW 2992 (afatynib)	Lapatynib lub trastuzumab
BIBF 1120*	LUME-Lung 1 (1199.13)	III	Leczenie 2. rzutu, zaawansowany lub nawrotowy NSCLC	BIBF 1120 + docetaksel	Docetaksel
	LUME-Lung 2 (1199.14)	III	Leczenie 2. rzutu, zaawansowany lub nawrotowy NSCLC	BIBF 1120 + pemetreksed	Pemetreksed
	LUME-Ovar 1 (1199.15)	III	Leczenie 1. rzutu, zaawansowany rak jajnika	BIBF 1120 + karboplatyna/paklitaksel	Karboplatyna/ paklitaksel
	1239.3	II	Leczenie 1. rzutu, HRPC	BIBF 1120 lub BIBW 2992 (afatynib)	BIBF 1120 (intedanib), następnie BIBW 2992 (afatynib)
	1199.39	II	Leczenie 1. rzutu, NHCC	BIBF 1120	Sorafenib
	1199.26	II	Leczenie 1. rzutu, RCC	BIBF 1120	Sunitynib
	1199.51	II	Leczenie 1. rzutu, przerzutowy CRC	BIBF 1120 + FOLFOX	Bewacyzumab + FOLFOX
BI 6727*	1230.2	II	Leczenie 2. rzutu, zaawansowany lub nawrotowy rak nabłonkowy dróg moczowych	BI 6727	-
	1230.5	II	Leczenie 2. rzutu, zaawansowany lub nawrotowy NSCLC	BI 6727 +/- pemetreksed	Pemetreksed
	1230.4	I/IIa	Nawrotowa, oporna AML, pacjenci niezakwalifikowani do intensywnego leczenia	BI 6727 +/- cytarabina	Cytarabina

* Związek jest lekiem badanym. Jego bezpieczeństwo i skuteczność nie zostały jeszcze określone.



Copyright © 2010, Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals, Inc. Wszelkie prawa zastrzeżone.
Więcej informacji: Boehringer Ingelheim Sp. z o.o., 02-675 Warszawa, ul. Wołoska 5, tel. +48(22)6990699.
TOM/09/07/2010

LET'S WORK
ONCOLOGY FROM BOEHRINGER INGELHEIM

**Boehringer
Ingelheim**