

Venetoclax (Venclyxto®)

Akute Myeloische Leukämie (AML) » neu diagnostiziert, ungeeignet für intensive Chemotherapie » in Kombination mit LDAC

Empfehlungen der Fachgesellschaft zum Einsatz neuer Arzneimittel

Herausgeber

DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und
Medizinische Onkologie e.V.
Bauhofstr. 12
10117 Berlin

Geschäftsführender Vorsitzender: Prof. Dr. med. Andreas Hochhaus

Telefon: +49 (0)30 27 87 60 89 - 0

info@dgho.de

www.dgho.de

Ansprechpartner

Prof. Dr. med. Bernhard Wörmann
Medizinischer Leiter

Quelle

www.onkopedia.com

Die Empfehlungen der DGHO für die Diagnostik und Therapie hämatologischer und onkologischer Erkrankungen entbinden die verantwortliche Ärztin / den verantwortlichen Arzt nicht davon, notwendige Diagnostik, Indikationen, Kontraindikationen und Dosierungen im Einzelfall zu überprüfen! Die DGHO übernimmt für Empfehlungen keine Gewähr.

Inhaltsverzeichnis

1 Venetoclax, AML, newly diagnosed, ineligible for intensive chemotherapy, in combi. w. LDAC	... 2
---	--------------

Venetoclax (Venclyxto®)

Dokument: Fact Sheet

Spezifizierung: Akute Myeloische Leukämie (AML) » neu diagnostiziert, ungeeignet für intensive Chemotherapie » in Kombination mit LDAC

Stand: Januar 2021

1 Venetoclax, AML, newly diagnosed, ineligible for intensive chemotherapy, in combi. w. LDAC

etoclax, AML, newly diagnosed, ineligible for intensive chemotherapy, in combi. w. LD

			Facts		Appraisal		EU Approval Off-label	
Parameter		Results¹⁴		HR¹⁵	p value			
RR ²		13 ¹⁹	vs	48 ¹⁹	p < 0.001 ¹⁹			
OS ⁵		4.1	vs	8.4	p = 0.03			
SAE ⁷		62	vs	66				
EFS ⁸		2.0	vs	4.7	p = 0.002			
Patients		Ineligible for intensive chemotherapy						
Trial								
Randomisation		2 : 1						
N ¹		211						
New Therapy		Low dose Cytarabine (LDAC) + Venetoclax						
Control		Low dose Cytarabine (LDAC) + Placebo						
Publication		DOI:10.1182/blood.2020004856						

Legende:

¹ N - number of patients

² RR - remission rate, in %

⁵ OS - overall survival in months

⁷ SAE - serious adverse events, CTCAE grade 3/4

⁸ EFS - Event-Free Survival

¹⁴ results for control, results for new therapy

¹⁵ hazard ratio for new therapy

¹⁹ Complete Remission Rate (CR + CRi)