



Immuntherapie-Kombination ist klinisch aktiv in Erstlinie

präsentiert von **Matthew D. Hellmann**

ASCO-Abstr. #3001

In der Phase-II-Studie CheckMate-012 wurden die Wirksamkeit und Sicherheit von Nivolumab und Ipilimumab in der Erstlinientherapie beim fortgeschrittenen NSCLC geprüft. Nivolumab wurde in einer Dosierung von 3mg q2w als Monotherapie gegeben oder mit Ipilimumab 1mg q12w oder Ipilimumab 1mg q6w kombiniert. Ein Ansprechen wurde bei 47% (Nivo + Ipi q12w), 39% (Nivo + Ipi q6w) und 23% (Nivo mono) der Patienten gesehen. Mit einer medianen Nachbeobachtungszeit von 12 bis 14 Monaten war die mediane Dauer des Ansprechens in keinem der Studienarme erreicht. Das mediane PFS betrug 8,1, 3,9 und 3,6 Monate. 11% und 13% der Patienten in den Kombinationsarmen sowie 10% der Patienten unter Monotherapie brachen die Therapie aufgrund von Therapie-assoziierten Nebenwirkungen ab.
