

Titel	Een gerandomiseerde, open-label, fase III-studie met twee groepen ter vergelijking van ixabepilone, toegediend om de 21 dagen, en paclitaxel of doxorubicine, toegediend om de 21 dagen, bij vrouwen met endometriale kanker in een gevorderd stadium, die eerder zijn behandeld met chemotherapie.
Onderzoeker	Dr. Frank Bouttens/ Dr. Vincent Renard
Studieverpleegkundige	Sieglinde Pletinck
Status	Inclusie gesloten
Klinische fase	Fase III-studie - Interventioneel
Opzet	<p>Dit is een multicentrische, open-label fase III -studie waarbij randomisatie plaatsvindt van vrouwen met lokaal gevorderde, terugkerende of uitgezaaide kanker van het baarmoederhalsslijmvlies, die eerder zijn behandeld met één regime chemotherapie als eerstelijnsbehandeling, naar ixabepilon 40 mg/m², intraveneus toegediend over 3 uren om de 21 dagen (groep A) of naar een controlegroep van paclitaxel 175 mg/m², intraveneus toegediend over 3 uren om de 21 dagen, of doxorubicine 60 mg/m², intraveneus toegediend volgens de institutionele richtlijnen over 3-30 minuten om de 21 dagen (groep B), afhankelijk van de eerder ontvangen behandeling. Geschikte patiënten worden gerandomiseerd volgens een 1:1 verhouding.</p> <p>Deze studie wil de progressievrije overleving vergelijken bij vrouwen die progressief zijn na een eerder chemotherapieregime voor lokaal gevorderde, terugkerende of gemetastaseerde endometriale kanker, behandeld met ixabepilone, versus controlechemotherapie (paclitaxel of doxorubicine).</p>