

Jetzt rekrutierend!



## MagnetisMM-32

Eine offene Phase III Studie zur Monotherapie mit Elranatamab verglichen mit Elotuzumab, Pomalidomid, Dexamethason (EPd) oder Pomalidomid, Bortezomib, Dexamethason (PVd) oder Carfilzomib, Dexamethason (Kd) bei Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Multiplem Myelom (RRMM), die zuvor eine anti-CD38 Therapie und / oder Lenalidomid erhalten haben.<sup>1</sup>

Jetzt rekrutierend!

**Patientenpopulation, RRMM:**

- Erhielt 1-4 vorherige Therapielinien einschließlich anti-CD38-Antikörper und Lenalidomid
- Mindestens 2 vorhergehende Zyklen mit einer anti-CD38-Antikörper Therapie
- Mindestens 2 vorhergehende Zyklen mit einer Lenalidomid Therapie

**Stratifikationskriterien:**

- Anzahl der vorhergehenden Therapien
- ISS Stage

1:1  
Randomisierung

n=492

**Arm A**

Elranatamab  
Monotherapie

**Arm B**

Auswahl durch den Prüfarzt

- Elotuzumab – Pomalidomid – Dex (EPd)
- Carfilzomib – Dex (Kd)
- Pomalidomid – Bortezomib – Dex (PVd)



### Einschlusskriterien

- Alter:  $\geq 18$  Jahre mit Multiplem Myelom (nach IMWG)
- Refraktär oder rezidiert nach vorheriger Therapie mit einem anti-CD38 Antikörper und Lenalidomid
- Messbare Erkrankung
- ECOG  $\leq 2$



### Ausschlusskriterien

- SMM, Plasmazell-Leukämie oder Amyloidose, POEMS Syndrom
- vorherige gegen BCMA- oder CD3-gerichtete Therapien
- Unkontrollierte Infektionen
- ZNS- oder andere neurologische Beteiligungen
- Stammzelltransplantation vor  $\leq 12$  Wochen oder GvHD

#### Primärer Endpunkt

- Progressionsfreies Überleben (PFS) nach den Kriterien der IMWG

#### Sekundäre Endpunkte

- u.a. Gesamtüberleben (OS), PFS bei der Folgetherapie, Gesamtansprechraten (ORR), Dauer des Ansprechens (DOR), Tiefe des Ansprechens, Zeit bis zum Ansprechen, Lebensqualität

Weitere Informationen  
[www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov)



NCT06152575

Weitere Informationen  
[www.pfizer.com](http://www.pfizer.com)



Kontakt: [eva.kowalewski@pfizer.com](mailto:eva.kowalewski@pfizer.com)

1: <https://clinicaltrials.gov/study/NCT06152575> Zugriff Nov 13, 2024,

Bitte lesen Sie vor der Verschreibung die vollständige Zusammenfassung der Produkteigenschaften (Fachinformation) durch. Bitte wenden Sie sich bezüglich lokaler Empfehlungen und des Erstattungsstatus an Ihre örtlichen Behörden.

