

Studienübersicht Onkologischer Schwerpunkt

Stand: Mai 2022

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
Innere Medizin II Onkologie/Hämatologie(Tel.: 07721/93-4060 oder -4064)			
Multiples Myelom			
Registerplattform Multiple Myelome	MYRIAM Nationale, prospektive, nicht-interventionelle, longitudinale, multizentrische Beobachtungsstudie (Tumorregister)		Beobachtungsstudie
Lymphome			
REGENERON	An open-label study to assess the anti-tumor activity and safety of Regn1979, an anti-CD20 X anti-CD3 bispecific antibody, in patients with relapsed or refractory follicular lymphoma	Regn1979	DLBCL FL MCL Marginal Zone L
	EudraCT Nr: 2017-002139-41		
AML/MDS/ALL			
AML Registerstudie	AMLSG BIO Registerstudie für Patientencharakteristika, biologischem Erkrankungsprofil und klinischem Verlauf bei Akuten Myeloischen Leukämie und dem Hoch- Risiko Myelodysplastischen Syndrom		Registerstudie
AMLSG 29-18	AMLSG 29-18 Multizentrische,doppel-blinde randomisierte plazebokontrollierte Studie mit Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit einer Induktion- und Konsolidierungstherapie für Pat. mit neuer AML oder MDS mit excess Blasten -2 mit einer IDH1 oder IDH2 Mutation, und geeignet für eine intensive chemotherapy	Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit Induktion-und Konsolidierungs- chemotherapie	Phase III
	EudraCT Nr.: 2018-000451-41		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
AML/MDS/ALL			
AMLSG 28-18	<p>AMLSG 28-18</p> <p>Multizentrische, offene, randomisierte Studie mit Gilteritinib vs. Midostaurin in Kombination mit einer Induktions- und Konsolidierungstherapie gefolgt von 1 Jahr Maintenance bei Patienten mit neu diagnostizierter AML oder MDS mit excess Blasten -2 (MDS_EB2) mit FLT3 Mutationen und geeignet für eine intensive Chemotherapie</p>	Gilteritinib vs Midostaurin	Phase III
	EudraCT Nr.: 2018-000624-33		
AMLSG 30-18	<p>AMLSG 30-18</p> <p>Randomized Phase III study of standard intensive Chemotherapy vs. intensive Chemotherapy with CPX-351 in Adult patients with newly diagnosed AML and intermediate- or adverse genetics</p>	CPX-351	Phase III
	EudraCT Nr.: 2018-002678-34		
GMALL Registerstudie	Register und Biomaterialbank zur prospektiven Datenerfassung zur Diagnostik, Behandlung und Verlauf der ALL des Erwachsenen		Beobachtungsstudie

CML			
CML NIS Studie	<p>PONDEROSA</p> <p>Register für CML-Patienten in allen Phasen der Erkrankung, die mit Ponatinib behandelt werden</p>	Iclusig (Ponatinib)	Phase IV/NIS
	Beobachtungsstudie		

CLL			
CLL NIS	<p>VeRve -Studie</p> <p>Beobachtungsstudie zum Einsatz von Venetoclax bei Patienten mit chronisch lymphatischer Leukämie unter realen Versorgungsbedingungen</p>	Venetoclax	Phase IV/ Beobachtungsstudie
	Beobachtungsstudie		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
Solide Tumore			
1. Linie + 3. Linie metast. Colon-Rectal-Ca. (RAS-Wildtyp)	FIRE 4 AIO KRK-0114 Randomisierte Studie zur Wirksamkeit einer Cetuximab-Reexposition bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp), welche auf eine Erstlinien-Behandlung mit FOLFIRI plus Cetuximab ein Ansprechen zeigten	FOLFIRI/CETUXIMAB	Phase III
	Eudract-Nr.: 2014-003787-21		
Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolon-CA Stadi-III	ColoPredict Plus 2.0 Register		Register
Metastasierendes Adeno-Ca. des Magens oder des ösophagoastralen Übergangs	FLOT 5/RENAISSANCE Effekt von Chemotherapie alleine vs. Chemotherapie gefolgt von operativer Resektion auf Überleben und Lebensqualität bei Patienten mit limitiert-metastasiertem Adenokarzinom des Magens oder des ösophagoastralen Übergangs	5-FU/FS/Oxaliplatin/Docetaxel vs. Resektion	Phase III
	Eudract-Nr.: 2014-002665-30		
Rektum Karzinom Studie	ACO/ARO/AIO-18.1: Short-course radiotherapy versus chemoradiotherapy, followed by consolidation chemotherapy, and selective organ preservation for MRI-defined intermediate and high-risk rectal cancer		Phase III gemeinsame Studie von IMO, STR, AVC
	EudraCT: 2018-000876-14		
Magenkarzinom	RAMIRIS AIO-STO-0415 Ramucirumab plus Irinotecan/Leucovorin/5-FU versus Ramucirumab plus Paclitaxel in patients with advanced or metastatic adenocarcinoma of the stomach or gaströsophageal junction, who failed one prior line of palliative chemotherapy.	Ramucirumab plus Irinotecan/Leucovorin/5-FU versus Ramucirumab plus Paclitaxel	Phase II/III
	EudraCT-Nr.: 2015-005171-24		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
M.Hodgkin/Non Hodgkin			
Rezidiv aggressives NHL	<p>NIVEAU DSHNHL 2015-1</p> <p>Verbesserung der Therapieergebnisse im ersten Rückfall oder Progress eines aggressiven Non-Hodgkin Lymphoms bei älteren Patienten oder solchen, die nicht für eine Hochdosis-Therapie in Frage kommen. Die Verbesserung soll durch Hinzunahme durch Nivolumab zu einer Chemotherapie bestehend aus Gemcitabin, Oxaliplatin und Rituximab im Falle eines B-Zell Lymphoms erfolgen.</p>	Nivolumab , Gemcitabine/Oxaliplatin+ Rituximab	Phase III
	NCT03366272		
HD 21 GHSG	<p>Therapieoptimierungsstudie in der Primärtherapie des fortgeschrittenen Hodgkin Lymphoms; Vergleich 6 Zyklen BEACOPPesk mit 6 Zyklen BrECADD</p>	Vergleich 6 Zyklen BEACOPPesk mit 6 Zyklen BrECADD	Phase III
	<p>EudraCT: 2017-004768-37 ClinicalTrials.gov ID: NCT02661503</p>		

Zukünftige Studien IMO			
Matrix II	<p>Response adapted induction treatment in newly diagnosed primary CNS lymphoma – a randomized phase III trial (Matrix II)</p>		Phase III
	EudraCT Nr.:2021-000620-17		
PRIMA CNS	<p>Age-adjusted high-dose chemotherapy followed by autologous stem cell transplantation or conventional chemotherapy with R-MP as first-line treatment in elderly CNS lymphoma patients</p>		Phase III
	EudraCT-Nr.: 2020-001181-10		
MOR208C310	<p>Diffus großzelligem B-Zell Lymphom (A phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled trial comparing the efficacy and safety of tafasitamab plus lenalidomide in addition to R-CHOP versus R CHOP in previously untreated, high-intermediate and high-risk patients with newly diagnosed diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL))</p>	Tafasitamab	Phase III
	EudraCT-Nr.: 2020-002990-84		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
Zukünftige Studien IMO			
Decider 2	New diagnosed AML, Prospektive randomisierte Multicenter Phase III Studie Mit Decitabine und Venetoclax in Kombination mit ALL-trans Retinsäure (ATRA) oder Placebo bei Pat. mit AML bei denen keine Induktions-Chemotherapie möglich ist.	Decitabine und Venetoclax in Kombination mit ALL-trans Retinsäure (ATRA) oder Placebo	Phase III
	EudraCT-Nr.: 2020-005495-36		
INDIE	Phase II Trial of Individualized Immunotherapy in Early-Stage Unfavorable Hodgkin Lymphoma EudraCT-No. 2021-000330-33	Tislelizumab	Phase II
HD 8 (Nachfolgestudie zu HD 7)	A randomized phase III non-inferiority trial assessing lenalidomide, bortezomib and dexamethasone induction therapy with either intravenous or subcutaneous isatuximab in transplant-eligible patients with newly diagnosed multiple myeloma Isatuximab (SAR650984, intravenöse und subkutane Applikation)	SAR650984	Phase III
ITP-Register	Immunthrombozytopenie Multizentrisches nationales ITP-Register mit begleitender Bioproben-Sammlung		Register, nicht-interventionelle, longitudinale Kohorten-Beobachtungsstudie

Studien der AVC			
Rektum Karzinom Studie	ACO/ARO/AIO-18.1: Short-course radiotherapy versus chemoradiotherapy, followed by consolidation chemotherapy, and selective organ preservation for MRI-defined intermediate and high-risk rectal cancer	Siehe IMO / Solide Tumoren	Phase III
	EudraCT: 2018-000876-14		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
Studien der Frauenklinik			
AXSANA	A Prospective Multicenter Cohort Study to Evaluate Different Surgical Methods of Axillary Staging (Sentinel Lymph Node Biopsy, Targeted Axillary Dissection, Axillary Dissection) in Clinically Node-positive Breast Cancer Patients Treated With Neoadjuvant Chemotherapy		Register
	NCT 04373655		
ECLAT	Pelvine und paraaortale Lymphadenektomie bei Patientinnen mit Endometriumkarzinom Stadium I oder II mit hohem Rezidivrisiko		histologisch bestätigtes EC mit einem hohen Rezidivrisiko
	AGO-OP.6/KKS228		
BCP (GBG-29)	Prospektive und retrospektive Registerstudie der German Breast Group(GBG) zur Diagnostik und Therapie des mammakaruinoms in der Schwangerschaft	Flussdiagramm als Behandlungsvorschlag	HER2 neu: pos oder neg.
	DRKS00007803		
Appalache-Studie (Phase II)	A Phase II study of Adjuvant PALbociclib as an Alternative to CHemotherapy in Elderly patientS with high-risk ER+/HER2- early breast cancer (APPALACHES)	PALbociclib vs alternative Chemotherapy	Phase II
	EudraCT Nr.:2018-002553-30		
Brain Metastases in Breast Cancer Network Germany (Registerstudie)	Patienten mit Mamma-carcinom und Hirnmetas-tasen, die nach dem Jahr 2000 diagnostiziert sind - retrospektive Erfassung ohne Aufklärung möglich - bei prospektiver Er-fassung Aufklärung nötig - keine Vorgeschichte von Lungenkrebs oder anderen malignen Erkrankungen	Prospektive und retrospektive Datenerhebung von Krankheitsverläufen von Patientinnen mit Hirn-metastasen eines Mammacarcinoms	Registerstudie
	DRKS00011830		
SASCIA	Phase III postneoadjuvant study evaluating Sacituzumab Govitecan, an Antibody Drug Conjugate in primary HER2-negative breast cancer patients with high relapse risk after standard neoadjuvant treatment	Sacituzumab Govitecan after standard therapy	Phase III
	EudraCT: 2019-004100-35		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
Zukünftige Studien der Frauenklinik			
Destiny/Trudy	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label, Active-Controlled Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) Versus Trastuzumab Emtansine (T-DM1) in Subjects with High-Risk HER2-Positive Primary Breast Cancer	Trastuzumab Deruxtecan / Emtansine	Phase III
	EudraCT: 2020-003982-20		

NIS der Frauenklinik			
Perform	PERFORM An Epidemiological, Prospective Cohort Study to Generate Real-world Evidence in Patients With HR+/HER2- Advanced Breast Cancer Treated in the First-line Setting as Per Current Standard Of Care With an Endocrine-based Palbociclib Combination Therapy		Non Interventional
	A5481152		
Scout 1	Prospective Non-interventional Study to Collect Real-world Clinical and Patient-reported Outcome Data in Ovarian Cancer Patients Eligible for First-line Platinum-based Chemotherapy and Intended for BRCA/HRD Testing		Non Interventional
	D0817R00030		
Ovastat Score	Ermittlung eines Scores für die Vorhersage der Non-Compliance in der Routinetherapie des rezidierten Ovarialkarzinoms mit Ovastat	Ovastat oral 400-600 mg/m ² über 28 Tage mit anschließender Pause von 28 Tagen (1 Zyklus entspricht somit 56 Tagen) oder i.v. 7 g/m ² q 3-4W gemäß Fachinfo	
	DRKS00011344		

Registerstudie Sarkome			
REGSA	Deutsche Prospektive Registerstudie Zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine		Teil 1: Erfassung von Daten zur Behandlung von gyn. Sarkomen in der Klinik/Praxis sowie Erfahrung des behandelnden Arztes Teil 2: Erfassung von Patientendaten (Diagnose, Operation, momentane Therapieform, Therapien innerhalb von 12 Monaten und Behandlungserfolg)
	DRKS00009240		

Einschluss	Studie	Medikament	Anmerkung
Studien der Radioonkologie (Alle Tumorentitäten)			
Pädiatrisches Cyberknife-Register	<p align="center">Multizentrische Registerstudie</p> <p>Durch Bündelung der Daten soll die Aussagekraft der Ergebnisse bezüglich Effektivität, Sicherheit und Risiken der Behandlung für spezifische Krankheitsbilder in der Radiochirurgie erhöht werden.</p>		Einschluss nur für Patienten, wo eine stereotaktische Bestrahlung am Cyberknife im Rahmen der Therapie erfolgt.
Rektum-Karzinom Studie	<p align="center">ACO/ARO/AIO-18.1:</p> <p>Short-course radiotherapy versus chemoradiotherapy, followed by consolidation chemotherapy, and selective organ preservation for MRI-defined intermediate and high-risk rectal cancer</p> <p align="center">EudraCT: 2018-000876-14</p>	Siehe IMO / Solide Tumoren	Phase III
INDIE	<p>Phase II Trial of Individualized Immunotherapy in Early-Stage Unfavorable Hodgkin Lymphoma</p> <p align="center">EudraCT-No. 2021-000330-33</p>	Siehe IMO / Hodgkin Lymphom (in Planung)	Phase II
Studie des Prostata Zentrums			
PCO prostate-cancer-outcomes)	<p align="center">PCO Studie</p> <p>Erstmaligse Ermessen der Lebensqualität von Patienten mit Prostatakarzinom mit einem weltweit einheitlichen Fragebogen.</p> <p align="center">DRKS00010774</p>	Fragebogen	Ein Meilenstein für die Qualitätssicherung der Patientenversorgung.