

## Aktuelle Studienübersicht: Hämatologie/Onkologie

Name der Studie	Kurzbeschreibung	Kommentar
<b>Akute lymphatische Leukämie (ALL)</b>		
<b>ALL-Register</b>	Register und Biomaterialbank und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der akuten lymphatischen Leukämie des Erwachsenen	Rekrutierung möglich
<b>Akute myeloische Leukämie (AML)</b>		
<b>Klinisches AML-Register</b>	Register und Biomaterialdatenbank der Studienallianz Leukämie (SAL) Nicht-interventionelle Kohorten-(Längsschnitt-) Beobachtungsstudie von Patienten mit akuter myeloischer Leukämie.	Rekrutierung möglich
<b>NAPOLEON-Register</b>	Register der Deutschen AML Intergroup Nicht-interventionelle Beobachtungsstudie zur Behandlung der akuten Promyelozytenleukämie (APL).	Rekrutierung möglich
<b>MOSAIC</b>	Patienten mit neudiagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML) und zytogenetischen Anomalien bzw. Fusionstranskript der Core-binding-factor-Gene (CBF) oder eine FLT3-Mutation, die für eine kurative intensive Erstlinientherapie geeignet sind. Multizentrische Studie mit Phase-I-Teil im 3+3 Studiendesign (MODULE) und zwei randomisierten kontrollierten open-label Phase-II-Teilen (MAGNOLIA, MAGMA)	Rekrutierung möglich

<b>Chronisch lymphatische Leukämie (CLL)</b>		
<b>REALITY-2</b>	Eine prospektive, nicht-interventionelle Studie mit kontinuierlicher bzw. zeitlich begrenzter Ibrutinib-basierter Erstlinienbehandlung bei Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie unter Alltagsbedingungen	Rekrutierung möglich
<b>Chronische myeloische Leukämie (CML)</b>		
<b>ASCANY Register</b>	Deutsches prospektives Register für Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie (CML), die zuvor mit $\geq 2$ TKIs behandelt wurden und auf ASCiminib oder einen beliebigen ATP-kompetitiven TKI umgestellt wurden.	In Planung
<b>CML-TFR-Register</b>	Register zur prospektiven Erfassung der therapiefreien Remission bei chronischer myeloischer Leukämie mit dem Ziel der Erforschung prognostischer Faktoren	In Planung
<b>Myelodysplastisches Syndrom (MDS) / Myeloproliferative Neoplasie (MPN)</b>		
<b>Deutsches MPN-Register</b>	Register und Biomaterialdatenbank für BCR-ABL-negative Myeloische Neoplasien Nicht-interventionellen Kohorten-(Längsschitt-) Beobachtungsstudie für Patienten mit Myeloproliferativen Neoplasien.	Rekrutierung möglich

<b>Deutsches MDS-Register</b>	Populationsbasierte nicht-interventionelle multizentrische Datensammlung von Patienten mit myelodysplastischen Syndrom	Rekrutierung möglich
<b>LUCAS-Studie</b>	Eine offene, multizentrische Phase-II-Studie mit oral verabreichtem CA-4948 zur Behandlung von Anämie bei Patienten mit sehr geringem, niedrigem oder mittlerem 1-Risiko-Myelodysplastischem Syndrom (MDS)	Rekrutierung beendet
<b>Multiplres Myelom</b>		
<b>GMMG-HD7 Studie</b>	Randomisierte Phase III-Studie für Patienten mit neu diagnostiziertem Multiplem Myelom zur Untersuchung des Nutzens der Hinzunahme von Isatuximab zu einer Induktionstherapie mit Lenalidomid/Bortezomib/Dexamethason ( Rvd) sowie einer Erhaltungstherapie mit Lenalidomid ( GMMG-HD7)	Rekrutierung beendet
<b>Non-Interventional Study OP-113</b>	Eine nicht-interventionelle Studie zu Melphalanflufenamid (Melflufen, Pepaxti®) in Kombination mit Dexamethason bei Patienten mit rezidiviertem und/oder refraktärem multiplen Myelom (RRMM) gemäß der zugelassenen Fachinformation.	In Planung
<b>GMMG-DADA</b>	Daratumumab für die Erstlinienbehandlung von Patienten mit Myelom, die für eine Transplantation nicht in Frage kommen, gefolgt von einer erneuten Behandlung mit Daratumumab beim ersten Rückfall	Rekrutierung möglich

<b>Lymphome</b>		
<b>FL-Register</b>	Follikuläres-Lymphom-Register: Nicht-interventionelles, prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis beim Follikulären Lymphom.	Rekrutierung möglich
<b>Sonstige Register/Studien</b>		
<b>EBMT-Register</b>	Europäische Gesellschaft für Blutstammzell- und Knochenmarkstransplantationen, <b>Register für Autologe-Stammzelltransplantation.</b>	Rekrutierung möglich
<b>Kolorektale Tumore</b>		
<b>FIRE-4</b>	Cetuximab Re- Exposition bei Patienten mit kolorektalem Karzinom. Randomisierte Phase III-Studie zur Evaluation der Wirksamkeit einer Cetuximab-Reexposition bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp), welche auf eine Erstlinien-Behandlung mit FOLFIRI plus Cetuximab ein Ansprechen zeigten	Rekrutierung beendet
<b>FIRE-4.5</b>	Randomisierte Studie zum Vergleich von FOLFOXIRI plus Cetuximab vs. FOLFOXIRI plus Bevacizumab als Erstlinientherapie des BRAF mutierten, metastasierten kolorektalen Karzinoms.	Rekrutierung beendet

<b>Validate-NIS</b>	Nicht-interventionelle Studie zur Validierung eines neuen Prognosescores für Patienten mit RAS-WT metastasiertem Kolorektalkarzinom zu Beginn der Erstlinientherapie mit Panitumumab und FOLFIRI	Rekrutierung beendet
<b>CIRCULATE Studie</b>	Die Studie untersucht die adjuvante Chemotherapie im Stadium II des Kolonkarzinoms in Abhängigkeit von der zirkulierenden Tumor-DNA.	Rekrutierung möglich
<b>ColoPredict Plus Register 2.0</b>	Nicht-interventionelles, multizentrisches molekulares Register für Patienten mit Kolonkarzinom im Stadium I-III. Primäres Studienziel ist die Bestimmung der Rolle einer Mikrosatelliteninstabilität (MSI) in Kombination mit einer KRAS-Mutation bei der Prognose von Kolonkarzinomen. Prospektive und retrospektive Erfassung.	Rekrutierung möglich
<b>BNT000-001</b>	Epidemiologische Studie zur Bestimmung der Prävalenz von ctDNA-Positivität bei Teilnehmern mit CRC im Stadium II (hohes Risiko) oder Stadium III nach Operation mit kurativer (R0) Absicht und anschließender adjuvanter Chemotherapie mit Überwachung von ctDNA während der klinischen Nachsorge.	Rekrutierung möglich
<b>BERING NIS</b>	Die Prospektive, nicht-interventionellen Studie, erfasst Real World Daten zur palliativen, Chemotherapie-freien Therapie mit dem BRAF-Inhibitor Encorafenib und dem anti-EGFR Antikörper Cetuximab bei Patienten mit metastasiertem, BRAFV600E-mutiertem Kolorektalkarzinom gemäß Fachinformation.	Rekrutierung möglich

<b>Pankreas Tumore</b>		
<b>ESPAC-6</b>	Eine offene adjuvante Phase-III-Studie zum krankheitsfreien Überleben bei Patienten mit reseziertem duktalem Adenokarzinom des Pankreas, randomisiert für die Zuteilung einer auf Oxaliplatin oder Gemcitabin basierenden Chemotherapie nach klinischen Standardkriterien oder durch eine transkriptomische behandlungsspezifische Stratifizierungssignatur	Rekrutierung noch nicht möglich
<b>PaCaReg</b>	Eine multizentrische Registerstudie zur Erfassung klinischer, epidemiologischer und biologischer Profile beim duktalem Adenokarzinom die Pankreas.	Rekrutierung möglich
<b>Sonstige Gastroenterologische Register/Studien</b>		
<b>PLATON- Studie</b>	Plattform zur Analyse gezielter Tumormutationen: Interventionelle non- AMG-Studie in der die molekulare Testung von Blut-und Tumorproben besteht. Für Patienten mit bisher unbehandelten Leber-, Gallengangs-, Gallenblasen-, Pankreas- oder ösophagogastralen Karzinomen.	Rekrutierung möglich
<b>real TRK Register</b>	Präzisionsonkologie-Zielgerichtete Therapie von NTRK-Fusions-positiven soliden Tumoren. Registerplattform	Rekrutierung beendet

<b>Lungen Tumore</b>		
<b>FINN-NIS</b>	Eine prospektive, multizentrische Beobachtungsstudie der Erstlinientherapie mit Nivolomab und Ipilimumab in Kombination mit 2 Zyklen Chemotherapie bei Patienten mit metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom	Rekrutierung möglich
<b>CRISP-Register</b>	Klinische Plattform zur Erforschung molekularer Veränderung und der Behandlung von (Nicht-)Kleinzelligem Lungenkrebs – CRISP	Rekrutierung möglich
<b>TUD-ALPINE</b>	Eine einarmige <b>Phase-II-Studie</b> mit Atezolizumab/Platin/Etoposid zur Behandlung von fortgeschrittenem großzelligem neuroendokrinen Lungenkrebs	Rekrutierung möglich