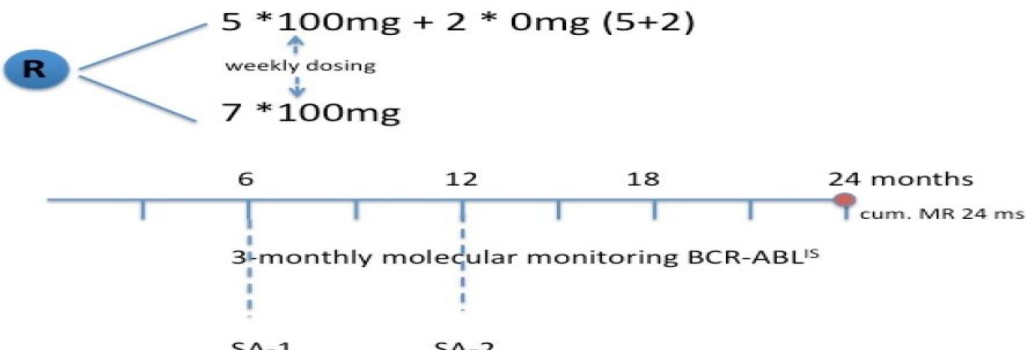


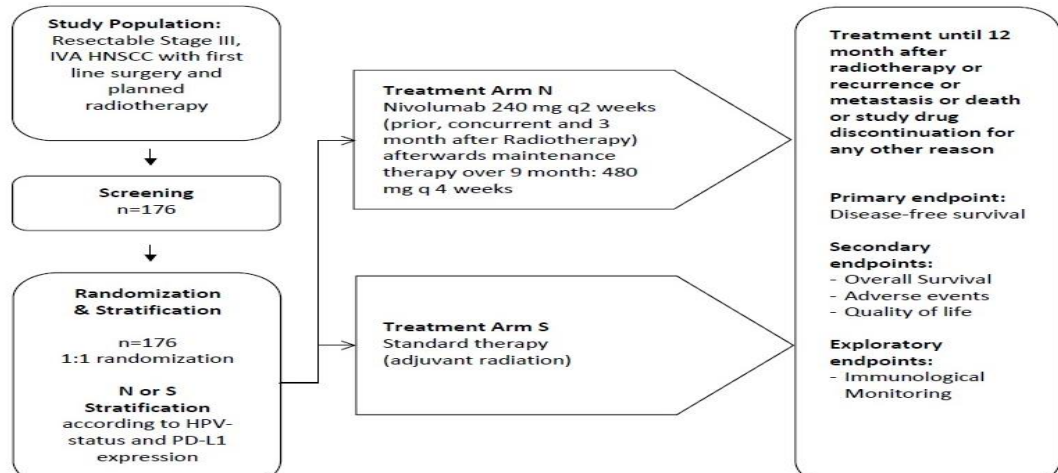


Aktuell (September 2018) wird die Teilnahme an folgenden Studien angeboten:

Studien für die Indikation AML	
<p>AML5G 21-13 AML5G</p>	<p>Im Rahmen der AML5G 21-13 Studie werden Patienten im Alter von über 18 Jahren mit einer neu diagnostizierten AML behandelt, die zusätzlich das histologische Merkmal (CBF, Core-Binding Factor) aufweisen.</p> <p>Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig zwei verschiedenen Gruppen zugeteilt.</p> <div style="text-align: center;"> <pre> graph LR A[CBF Mutation Screening within 48 Hours] --> B((R)) B --> C[Induction* Daunorubicin Cytarabine] B --> D[Induction* Daunorubicin Cytarabine + Dasatinib] C --> E[Consolidation x4 High-Dose Cytarabine] D --> F[Consolidation x4 High-Dose Cytarabine + Dasatinib] F --> G[Maintenance 1-yr Dasatinib] E -- MRD Monitoring** --> H[] style H width:0px,height:0px </pre> </div>
Studien für die Indikation CLL	
<p>CLL12 DCLL5G</p>	<p>Im Rahmen der CLL12-Studie werden Patienten mit einer CLL im Stadium Binet A behandelt.</p> <p>Die Patienten dürfen keine vorausgegangene Therapie für CLL erhalten haben. Die Patienten werden zufällig in eine von zwei Gruppen unterteilt, die eine Gruppe erhält die Studientherapie (Ibrutinib) und die zweite Gruppe wird intensiv beobachtet.</p>
Studien für die Indikation CML	
<p>CML5 Register</p>	<p>Im Rahmen der CML5 Register – Studie werden Daten zum Gesundheitszustand, zum Zeitpunkt der Diagnose (Begleiterkrankungen, CML-bezogene Symptome, Ergebnisse der klinischen Untersuchung, zytogenetischer und molekularbiologischer Untersuchungsbefunde, Blutwerte), erhoben.</p>

<p>DasaHIT Uni Jena</p>	<p>Im Rahmen dieser Studie werden die neu Philadelphia positiv diagnostizierten Patienten behandelt.</p> <p>Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig zwei verschiedenen Gruppen zugeteilt. Die eine Gruppe bekommt im Rahmen der Standardtherapie (100 mg Dasatinib täglich). Die Vergleichsgruppe erhält für 5 Tage 100 mg Dasatinib mit 2 Therapiefreien Tage.</p> 
------------------------------------	---

Studien für die Indikation HNO

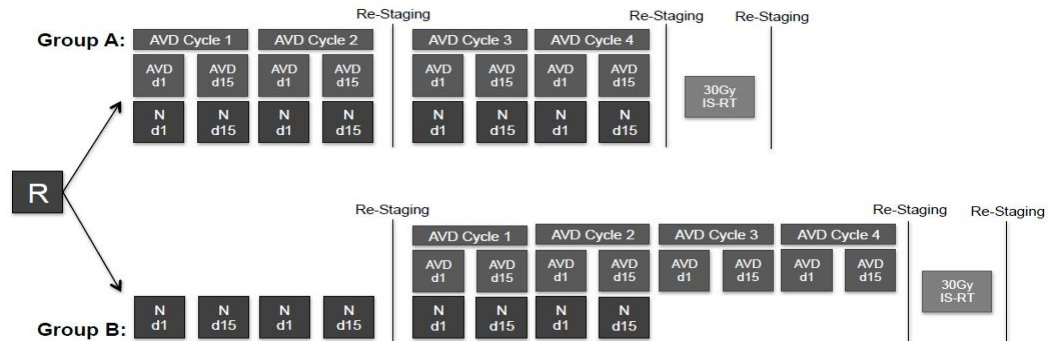
<p>NadiHN Uni Bonn</p>	<p>Im Rahmen dieser Studie sollen HNO Patienten im Stadium III bis IVA behandelt werden. Der Tumor soll operativ entfernt worden sein und eine Radiotherapie geplant sein.</p> <p>Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig zwei verschiedenen Gruppen zugeteilt. Die eine Gruppe bekommt im Rahmen der Standardtherapie nur eine Strahlentherapie. Die Vergleichsgruppe erhält eine medikamentöse Therapie mit Nivolumab in Kombination mit der Standardtherapie.</p> 
-----------------------------------	--

Studien für die Indikation Morbus Hodgkin

NIVAHL GHSG

Im Rahmen dieser Studie werden Patienten mit einem Morbus Hodgkin im frühen Stadium behandelt.

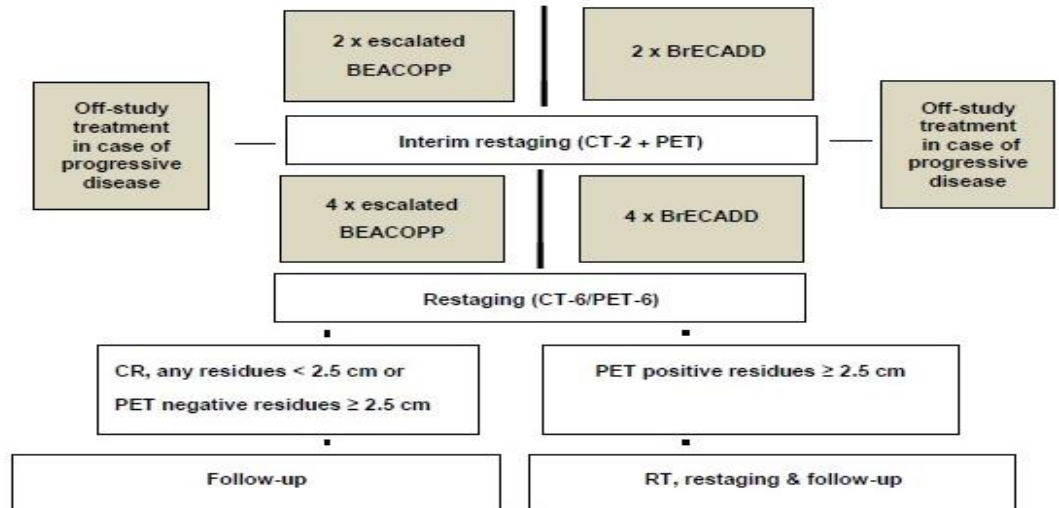
Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig zwei verschiedenen Gruppen zugeteilt.



HD21 GHSG

Im Rahmen dieser Studie werden Patienten mit einem Morbus Hodgkin im fortgeschrittenen Stadium behandelt.

Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig zwei verschiedenen Gruppen zugeteilt.

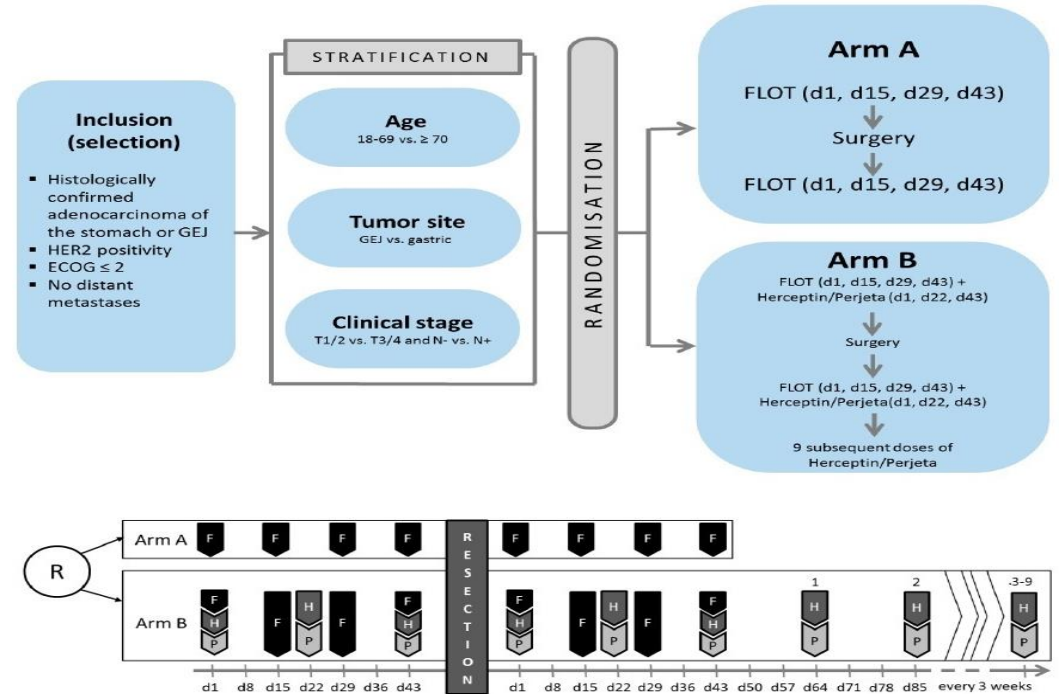


Die Zuteilung für die Bestrahlung erfolgt nach dem Zufallsprinzip.

Studien für die Indikation Magen

FLOT6 FLOT

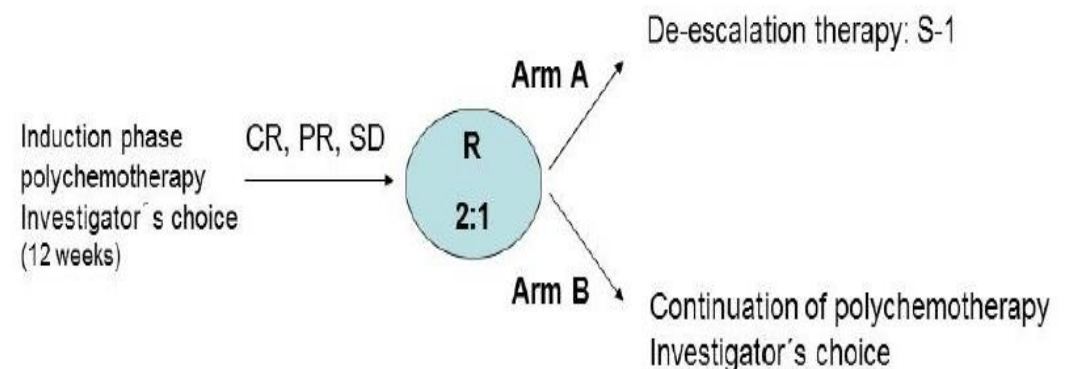
Im Rahmen der FLOT6 Studie werden Patienten mit einem neu diagnostizierten Magenkarzinom / Karzinom des ösophagogastralen Übergangs neoadjuvant vorbehandelt. Die Zuteilung erfolgt nach dem Zufallsprinzip. Arm A erhält eine Chemo nach dem FLOT-Protokoll und Arm B erhält zusätzlich die Antikörper Trastuzumab und Pertuzumab. Das Krankheitsstadium soll im Bereich IB bis III sein. Außerdem soll der Tumor Her2 positiv sein.



MATEO AIO

Im Rahmen der MATEO Studie werden Patienten mit einem metastasierten Magenkarzinom / Karzinom des ösophagogastralen Übergangs behandelt. Eine vorausgegangene adjuvante Chemotherapie muss mindestens 6 Monate zurückliegen.

Vor dem Start der Studientherapie erhalten die Patienten für 12 Wochen eine Standardchemotherapie. Danach werden die Patienten zufällig in zwei verschiedene Gruppen unterteilt. Die Patienten in Arm A erhalten dann die orale Studienmedikation S1. Die Patienten aus Arm B erhalten eine Standardchemotherapie.

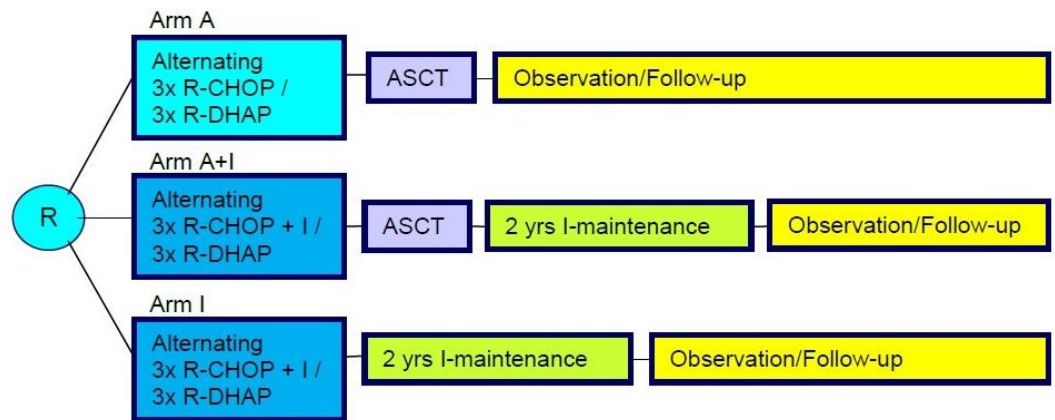


Studien für die Indikation Non-Hodgkin (NHL)

MCL-TRIANGLE LMU München

Im Rahmen dieser Studie werden Patienten im Alter von 18 bis 65 Jahren, die an einem Mantelzell-Lymphom erkrankt sind, behandelt. Der Tumor muss den Ann- Arbor- Stadien II-IV entsprechen.

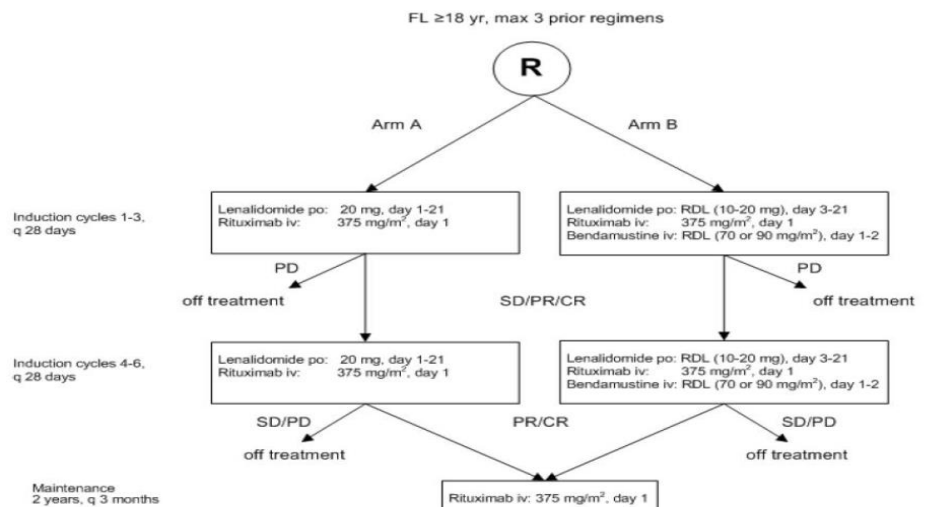
Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig in drei verschiedenen Gruppen unterteilt.



ReBel HOVON

Im Rahmen der ReBel Studie werden Patienten mit einem Follikulärem Lymphom, deren Tumor nach vorausgegangener Therapie progredient ist, behandelt. Der Tumor muss den Ann Arbor Stadien II-IV entsprechen.

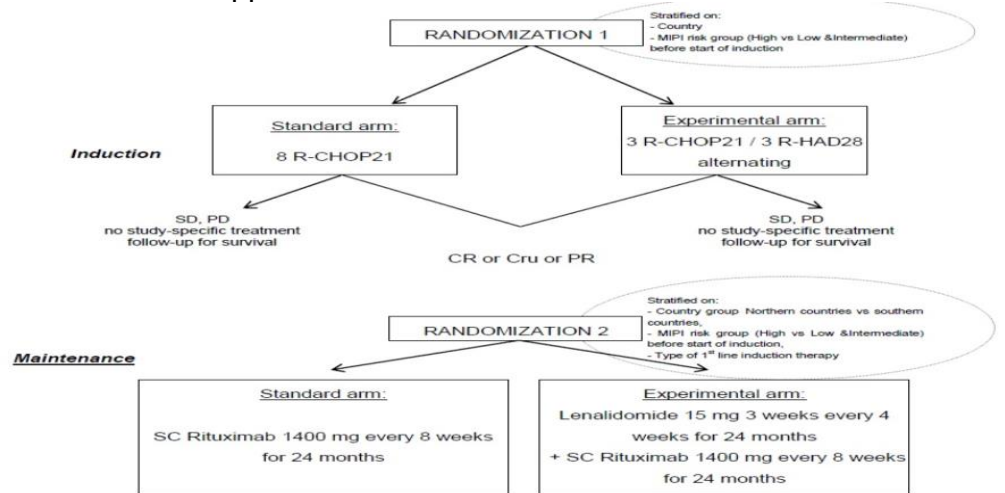
Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig in zwei verschiedene Gruppen unterteilt.



**MCL R2 Elderly
Lysarc**

Im Rahmen der MCL R2 Elderly Studie werden ältere Patienten (über 60 Jahre) mit einem Mantelzell-Lymphom, ohne vorausgegangene Therapie, behandelt. Der Tumor muss den Ann Arbor Stadien II-IV entsprechen.

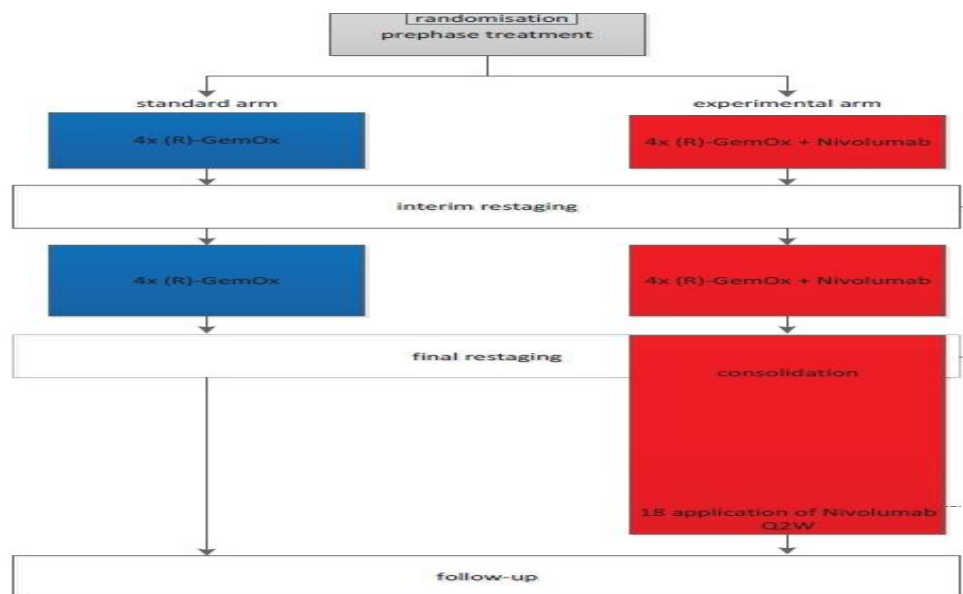
Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig in zwei verschiedenen Gruppen unterteilt.



**NIVEAU
DSHNHL**

Im Rahmen der NIVEAU Studie werden Patienten mit einem B/T-Zell Lymphom und mindestens einer vorausgegangenen Therapie behandelt.

Vor dem Start der Therapie werden die Patienten zufällig in zwei verschiedenen Gruppen unterteilt.



**Optimal
DSHNHL**

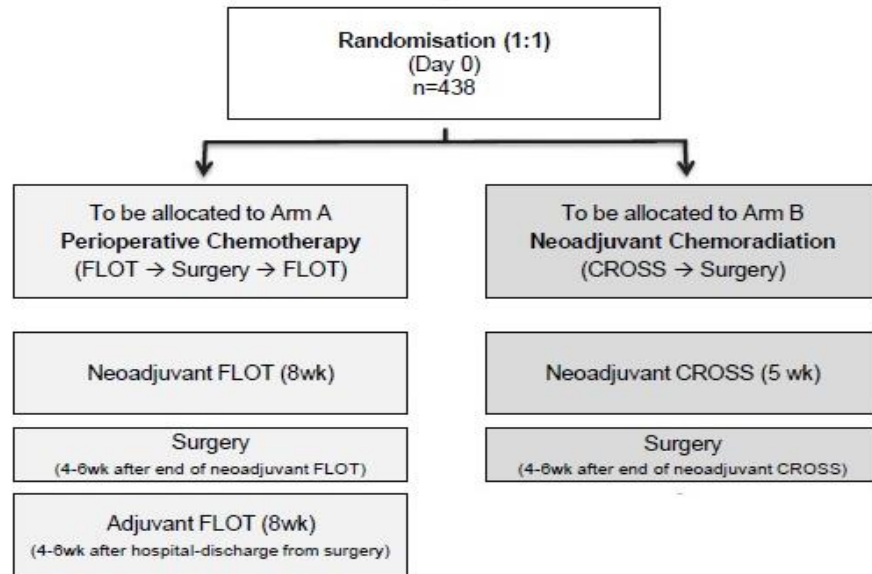
Im Rahmen der OPTIMAL Studie werden ältere Patienten (61-80 Jahre) mit einem B-Zell Lymphom, ohne vorausgegangene Therapie, behandelt. Im Rahmen dieser Studie können alle Stadien behandelt werden. Zu diesem Zweck wurden drei verschiedene Risikogruppen - Aufteilungen vorgenommen.

Vor dem Start der Therapie werden die Patienten, je nach Aufteilung des Krankheitsstadiums, zufällig in zwei verschiedene Gruppen unterteilt.

Studie für die Indikation Ösophagus

ESOPEC Uni Freiburg

Im Rahmen der ESOPEC Studie werden Patienten mit einem Ösophaguskarzinom (cT1N+ oder cT2-4a N0/+) neoadjuvant vorbehandelt. Die Patienten erhalten vor der Operation entweder eine Chemo oder eine Kombination aus Chemotherapie und Strahlentherapie.



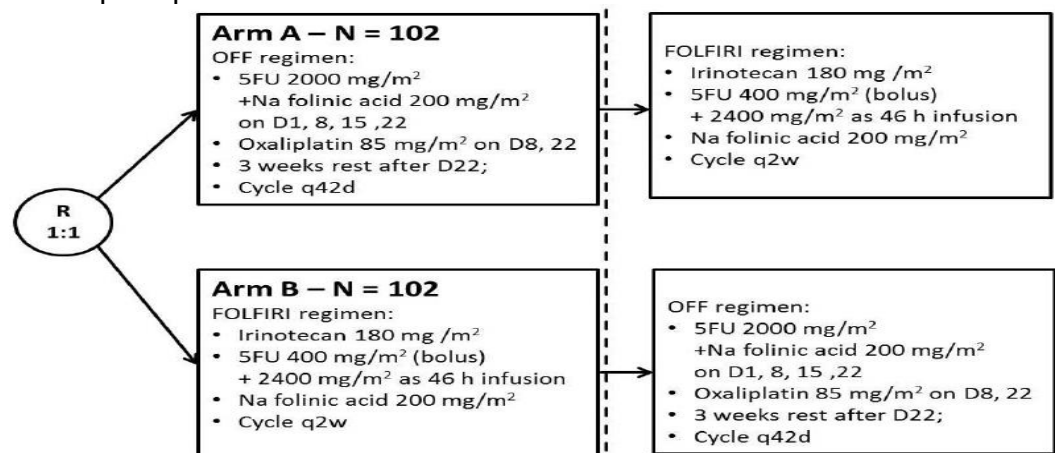
Die Zuteilung für die beiden Therapiemodalitäten erfolgt nach dem Zufallsprinzip.

Studie für die Indikation Pankreas

PANTHEON AIO

Im Rahmen der PANTHEON Studie werden Patienten mit einem Pankreaskarzinom behandelt.

Die Zuteilung für die beiden Therapiemodalitäten erfolgt nach dem Zufallsprinzip.



Studie für Psychoonkologie	
Psycho Onkotrakt	<p>Im Rahmen dieser Studie sollen die Daten aus dem FBK-R10 Fragebogen inkl. der medizinischen und soziologischen Zusatzfragen erhoben werden.</p> <p>In der Folgebefragung soll festgestellt werden, ob patientenrelevante Veränderungen im Vergleich zur Erstbefragung aufgetreten sind.</p>

Erstellt von AW/SZ	Dokument Studien Onkologisches Zentrum September 2018	Freigabe AW/SZ	Version 1	Seiten 8 von 8
------------------------------	---	--------------------------	---------------------	--------------------------