

Malteser St. Franziskus-Hospital Flensburg							
Aktuelle Studien, hier: Onkologie/ Hämatologie							
2020							
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
Lymphome							
CLL, B-PLL, T-PLL, SLL, T/NK-LGL Register!!!!	DCLLSG -Registerstudie!	CLL, B-PLL, T-PLL, SLL, T/NK-LGL		Keine	Aktiv	Prof. Dr. Basara Dr. Menzel Dr. Milovanovic Dr. Drewniok Stefan Lukic	Frau Werth
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
Multiples Myelom							
DSMM XIV Eudra-CT: 2009-016616-21	PROTOCOL TITLE: Lenalidomide, Adriamycin, Dexamethasone (RAD) Versus Lenalidomide, Bortezomib, Dexamethasone (VRD) for Induction in Newly Diagnosed Multiple Myeloma followed by Response-adapted Consolidation and Lenalidomide Maintenance - A Randomized Multicenter Phase III Trial by Deutsche Studiengruppe Multiples Myelom (DSMM XIV)	Multiples Myelom	Lenalidomid, Adriamycin, Dexamethason, RAD, Lenalidomid, Bortezomib, Dexamethason VRD	Randomisation nach Registrierung in Arm A oder B	Rekrutierungsstopp, Patienten im Follow up	PI: Prof. Dr. Basara	Frau Hans-Neumann
CC-4047-MM-015, Eudra CT: 2013-005542-11	Title: A non-interventional post authorisation registry of patients treated with pomalidomide for relapsed and refractory multiple myeloma who have received at least two prior treatment regimens, including both lenalidomide and bortezomib, and have demonstrated disease progression on the last therapy	Relapsed and refractory multiple myeloma	Pomalidomid	No	Rekrutierungsstopp, Patienten im Follow up	PI: Prof. Dr. Basara	Frau Hans-Neumann
Studie	Lenalidomid Monotherapie.	Indikation	Lenalidomid Monotherapie.	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
Hodgkin Lymphom							

Malteser St. Franziskus-Hospital Flensburg
Aktuelle Studien, hier: Onkologie/ Hämatologie

2020

HD 18 Eudra-CT: 2007-003187-22	HD 18 für fortgeschrittene Stadien, Therapieoptimierungsstudie in der Primärtherapie des fortgeschrittenen Hodgkin Lymphom.	Hodgkin Lymphom	BEACOPPesk je nach PET	Randomisation je nach PET in Arm A, C oder D	Rekrutierungsstopp, Patienten im Follow up	PI: Dr. Menzel SI: Prof. Dr. Basara	Frau Werth
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
AML/MDS							
AMLSG 21-13 Eudra-CT: 2013-003117-18	Randomized phase III study of intensive chemotherapy with or without dasatinib (Sprycel™) in adult patients with newly diagnosed core-binding factor acute myeloid leukemia (CBF-AML)	CBF-AML	Intensive chemotherapy with or without Dasatinib(Sprycel)	Randomisation after registration	Aktiv	PI: Prof. Dr. Basara SI: Dr. Menzel Dr. Milovanovic Dr. Drewniok Stefan Lukic	Frau Müller-Sieghardt
AMLSG 30-18	Randomized Phase III Study of Standard Intensive Chemotherapy versus Intensive Chemotherapy with CPX-351 in Adult Patients with Newly Diagnosed AML and Intermediate- or Adverse Genetics - AMLSG 30-18	Newly diegnosed acute myeloid leukemia (AML)	Standard Intensive Chemotherapy versus Intensive Chemotherapy with CPX-351	Randomisation nach Registrierung	aktiv	PI: Prof. Dr. Basara Dr. Milovanovic Stefan Lukic Dr. Drewniok	W.Müller-Sieghardt
AMLSG 24-15	A Phase II Study with a Safety Run-in Phase Evaluating Vosaroxin With Azacitidine in Older Patients with Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia and Intermediate/Adverse Genetic Risk or Myelodysplastic Syndrome with Excess Blasts-2 (MDS-EB-2) - AMLSG 24-15	Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome with Excess Blasts-2 (MDS-EB-2)	Vosaroxin with Azacitidine	Randomisation nach Registrierung	Beendet, Patient im Follow up	PI: Prof. Dr. N. Basara SI: Dr. Menzel Dr. Milovanovic	Wiebke Hans-Neumann
AMLSG 23-14	Phase 1b/IIa study of palbociclib in MLL-rearranged acute leukemias	Acute myeloid leukemia Acute lymphoblastic leukemia	Palbociclib	no randomisation	Aktiv	PI: Prof. Dr. N. Basara SI: Dr.Menzel Dr. Milovanovic Dr. Drewniok Stefan Lukic	Kerstin Werth

Malteser St. Franziskus-Hospital Flensburg

Aktuelle Studien, hier: Onkologie/ Hämatologie

2020

PKC412 (Midostaurin)	A phase III, randomized, double-blind study of chemotherapy with daunorubicin or idarubicin and cytarabine for induction and intermediate dose cytarabine for consolidation plus midostaurin (PKC412) or chemotherapy plus placebo in newly diagnosed patients with FLT-3 mutation negative acute myeloid leukemia (AML)	patients with FLT3-mutation negative acute myeloid leukemia (AML)	chemotherapy with daunorubicin or idarubicin and cytarabine for induction and intermediate-dose cytarabine for consolidation plus midostaurin (PKC412) or chemotherapy plus placebo	Ja	Beendet, Follow up	PI: Prof. Dr. med. Nadezda Basara, SI: Dr. Helge Menzel	Frau Werth
GMALL Register	GMALL Register	Akute lymphatische Leukämie (ALL) alle Subtypen.	keine Festlegung	Keine	Aktiv	Prof. Dr. Basara Dr. Menzel Dr. Milovanovic	Frau Hans-Neumann
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
NCLC							
NIS VARGADO	Vargado- Vargatef in der Zweitlinientherapie beim fortgeschrittenen oder met. Adenokarzinom der Lunge	Fortgeschrittenes oder met. Adenokarzinom der Lunge	Vargatef® plus Docetaxel	Keine	Aktiv, Rekrutierungsende Dezember 2020	Prof. Dr. Basara Dr. Milovanovic	Frau Schemioneck-Oldenburg
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
SCLC							

Malteser St. Franziskus-Hospital Flensburg
Aktuelle Studien, hier: Onkologie/ Hämatologie
2020

BIOLUMA	A phase II trial of nivolumab in combination with ipilimumab to evaluate efficacy and safety in relapsed lung cancer and to evaluate biomarkers predictive for response to immune checkpoint inhibition	Cohort 2: Small cell lung cancer (SCLC)burden (TMB) after failure of platinum-based first-line therapy with combination therapy of nivolumab and ipilimumab for four cycles and subsequent nivolumab monotherapy until disease progression.	(I) Nivolumab (II) Ipilimumab	Nein	Aktiv	PI Dr. Helge Menzel Dr. Milovanovic Prof. Basara Dr. Drewniock Stefan Lukic	SI Frau Werth
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit		
PTLD							
DPTLDSG-IIT-PTLD-2, Eudra CT: 2013-004479-11	Risikostratifizierte sequentielle Therapie der posttransplantations-assoziierten lymphoproliferativen Erkrankung (PTLD) mit 4 Zyklen Rituximab SC, gefolgt von 4 Zyklen Rituximab SC, 4 Zyklen Rituximab SC plus CHOP-21 oder DHAOx: Die PTL D-2 Studie	Unbehandelte CD20 - pos. Post-transplantations-assoziierte lymphoproliferative Erkrankung (PTLD) nach Transplantation solider Organe	4 Zyklen Rituximab SC, gefolgt von 4 Zyklen Rituximab SC, 4 Zyklen Rituximab SC plus CHOP-21 oder 6 Zyklen Rituximab SC kombiniert mit alternierend CHOP-21 oder DHAOx	Keine	Aktiv	PI: Prof. Dr. Basara	Frau Hans-Neumann
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
COVID 19							
LEOSS Register	Es handelt sich um eine multizentrische prospektive, nicht-interventionelle, Beobachtungsstudie zum Verlauf der SARS-CoV-2 Pandemie.	Patienten mit bestätigter SARS-CoV-2-Infektion durch PCR-Diagnose aus Nasopharynx, Oropharynx, Stuhl oder Blut. Schnelltests sind eine akzeptable Alternative	Bei dieser Studie handelt es sich um eine retrospektive Dokumentation von Patient*innendaten bei denen die Behandlung abgeschlossen ist. Es werden keine Patient*innen belastende oder die Therapie beeinflussende Maßnahmen durchgeführt.	Keine	Aktiv	Dr. Milovanovic	Kerstin Werth