

Neuigkeiten aus dem CCCA Studieninformationen für Netzwerkpartner

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

unser letzter Newsletter befasste sich bereits mit dem Thema „Studien“ in der Krebsmedizin. Wir konnten Einblicke in einige spannende Forschungsprojekte innerhalb unseres Netzwerkes gewinnen. Heute möchten wir Ihnen eine weitere Auswahl an Therapiestudien vorstellen, die in verschiedenen Entitäten des CCCA durchgeführt werden. Alle Studien profitieren von großen Teilnehmerzahlen. Wenn Sie Patientinnen oder Patienten haben, die für eine Teilnahme in Frage kommen, wenden Sie sich bitte an die Zentrale Anlaufstelle des CCCA, die Ihre Anfrage gerne an die jeweilige Studienleitung weitergeben wird.

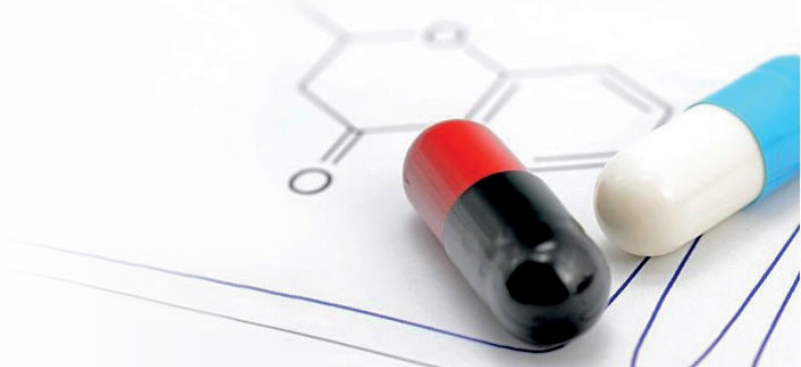
Herzliche Grüße



Prof. Björn Hackanson
Stellvertretender Direktor CCCA



Dr. Julia Maier
Outreach Managerin CCCA



Eine Auswahl aktueller Studien am CCCA

IMMUWHY:

Titel: „Kombination einer Immuntherapie mit Durvalumab (MEDI4736) oder Durvalumab und Tremelimumab mit einer selektiven internen Radiotherapie (SIRT) mittels Y-90 bei Patienten mit fortgeschrittenem intrahepatischem Gallengangkarzinom (BTC).“

Indikation: Fortgeschrittene intrahepatische biliäre Karzinome

Therapielinie: Erstlinie

RAMIRIS AOI-STO-0415 (Phase II/III)

Titel: „Ramucirumab + FOLFIRI vs. Ramucirumab + Paclitaxel bei Patient/-innen mit fortgeschrittenem/metastasiertem Magenkarzinom oder AEG-Tumoren, die nach primärer Chemotherapie progredient waren.“

Indikation: Progress nach Erstlinientherapie bei Magen/AEG-Tumoren

Therapielinie: Zweitlinie, palliativ

CIRCULATE AIO-KRK-0217 (Phase III)

Titel: „Evaluierung der adjuvanten Therapie beim Dickdarmkrebs im Stadium II nach ctDNA-Bestimmung.“

Indikation: Kolonkarzinom nach Resektion (UICC-Stadium II)

Therapielinie: Erstlinie, adjuvant

FIRE-8 (AIO-KRK/YMO-0519):

Titel: „Prospektive, randomisierte, offene, multizentrische Phase-II-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit von Trifluridin/Tipiracil plus Panitumumab im Vergleich zu Trifluridin/Tipiracil plus Bevacizumab als Erstlinienbehandlung von metastasiertem Darmkrebs.“

Indikation: Metastasiertes kolorektales Karzinom (RAS-Wildtyp)

Therapielinie: Erstlinie

IO102-IO103-013 (Biotech IOB-013)

Titel: „Eine offene, randomisierte, klinische Phase-III-Studie mit IO102-IO103 in Kombination mit Pembrolizumab im Vergleich zu Pembrolizumab allein bei Patienten mit zuvor unbehandeltem, inoperablem oder metastasiertem (fortgeschrittenem) Melanom.“

Indikation: Unbehandeltes, inoperables oder metastasiertes Melanom

Therapielinie: Erstlinie

R3767-ONC-2011 (Regeneron)

Titel: „Eine Phase-III-Studie mit Fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + Cemiplimab gegenüber Pembrolizumab bei Patienten mit inoperablem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Melanom.“

Indikation: Inoperables, lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Melanom

Therapielinie: Erstlinie

Beamion LUNG (BI 1479-0001):

Titel: „Eine offene Phase-I-Dosis-Eskalationsstudie mit Dosisbestätigung und -erweiterung von BI 1810631 als Monotherapie bei Patienten mit fortgeschrittenen oder metastasierten soliden Tumoren mit HER2-Aberrationen.“

Indikation: Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom mit HER2/neu-Mutation

Therapielinie: Erst- oder höhere Linie

RELAX:

Titel: „Phase-II-Studie für Patienten mit rezidivierender oder refraktärer AML in Kombination von Cytarabin und Mitoxantron mit Venetoclax.“

Indikation: AML

Therapielinie: Rezidiv oder refraktäre Erkrankung

DECIDER-2:

Titel: „Prospektive, randomisierte, multizentrische Phase-III-Studie mit Decitabin und Venetoclax in Kombination mit all-trans-Retinsäure oder Placebo bei Patienten mit akuter myeloischer Leukämie, die für eine Induktionschemotherapie nicht in Frage kommen.“

Indikation: AML

Therapielinie: Erstlinie

DALY 2-EU:

Titel: „Randomisierte, multizentrische, offene Zulassungsstudie der Phase II zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit vom MB-CART2019.1 im Vergleich zur dem Pflegestandard entsprechenden Therapie bei Teilnehmer/-innen mit rezidiviertem/refraktärem DLBCL bei denen Hochdosischemotherapie und autologe Stammzelltransplantation ausgeschlossen sind.“

Indikation: DLBCL, High-grade-B-Zell-Lymphom, primäres mediastinales B-Zell-Lymphom

Therapielinie: Zweitlinie (bei für eine autologe HSZT ungeeigneten Pat.)

BO43243:

Titel: „Eine offene, multizentrische Phase-IB-Studie zur Bewertung der Sicherheit, Wirksamkeit und Pharmakokinetik von Mosunetuzumab bei Patienten mit rezidivierender oder refraktärer chronischer lymphatischer Leukämie.“

Indikation: CLL

Therapielinie: Min. zwei vorherige Therapielinien, darunter min. ein BTK-Inhibitor und/oder Venetoclax

AlloRelapseMM:

Titel: „Allogene Stammzelltransplantation vs. konventionelle Therapie als Rettungstherapie für Patienten mit rezidiviertem/progredientem multiplem Myelom nach einer Erstlinientherapie.“

Indikation: Multiples Myelom

Therapielinie: Zweitlinie

Vorschau: Molekulares Tumorboard als Registerstudie

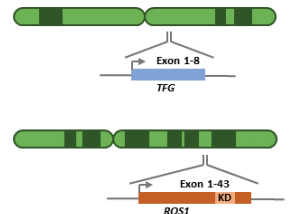
Personalisierte Medizin anhand von prädiktiven Biomarkern spielt eine immer größere Rolle in der Krebstherapie. Aus diesem Grund wird das Molekulare Tumorboard (MTB) des CCCA ab Q4 2023 als prospektive Registerstudie neu aufgesetzt. Patient/-innen, die im Zuge des MTB eine Behandlung erhalten, können teilnehmen. Ziel dieser Studie ist die Bewertung der Effektivität (Lebenszeit & Lebensqualität) und Ergebnisqualität des MTB am CCCA.

Die Teilnahme am MTB ist ganz einfach:

1. Bitte füllen Sie das Anmeldeformular aus. Sie finden es im [internen](#) Bereich des CCCA.
2. Sie können vor Ort oder via Telekonferenz (über Zoom) teilnehmen.
3. Die Zugangsdaten erhalten Sie nach Ausfüllen des Anmeldeformulars.

Kontakt für weitere Informationen zum MTB:

Prof. Rainer Claus, Wissenschaftlicher Direktor CCCA | Tel.: 0821 400-2994 | E-Mail: rainer.claus@uk-augsburg.de



Studienregister für einen Überblick über alle am CCCA laufenden Studien



Studien-App TRICLI

TRICLI führt relevante Daten aus allen großen Datenbanken zusammen und erleichtert Ihnen die Suche nach einer geeigneten Studie für Ihre Patient/-innen sowie den Studieneinschluss. Vertraglichen Kooperationspartnern des CCCA stellen wir TRICLI kostenlos zur Verfügung. Aktuell enthält TRICLI die Daten der II. Medizinischen Klinik und zeitnah der Kinderklinik des UKA. <https://tricli.com/>



BZKF Studienregister

Zentrales Studienregister für alle klinisch-onkologischen Studien der sechs bayerischen Universitätsklinika und deren Comprehensive Cancer Center (CCC). <https://bzkf.de/studienregister/>



CCC Augsburg Studienübersicht

Alle klinisch-onkologischen Studien des CCCA und seiner Netzwerkpartner finden Sie auf unserer Webpage. www.uk-augsburg.de/ccca-studienregister