

Offene Studien



UNIVERSITÄTS
KLINIKUM
HEIDELBERG

1. GMMG-HD7

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)

Phase III

Indikation Multiples Myelom

Studienmedikation Isatuximab (SAR650984)
Lenalidomide (Revlimid) in der Induktionstherapie

Status: Rekrutierung geschlossen

2. Registerplattform Multiples Myelom (MYRIAM)

REGISTER
PLATTFORM

MYRIAM

iOMEDICO

Nationale, prospektive, nicht-interventionelle, longitudinale, multizentrische Beobachtungsstudie (Tumorregister).

Indikation: Patienten mit behandlungsbedürftigem Multiplem Myelom (MM)

Status: rekrutierend

3. Beobachtungsstudie VerVe



abbvie

Beobachtungsstudie zur Anwendung von Venetoclax zur Therapie der chronisch lymphatischen Leukämie (CLL) unter Alltagsbedingungen (VerVe)

Die Wirksamkeit und Sicherheit einer Monotherapie der CLL mit Venetoclax wurde bisher im Rahmen von Phase 2-Studien untersucht. In der NIS VerVe wird die Wirksamkeit und Sicherheit unter Alltagsbedingungen untersucht sowie die Lebensqualität während der Behandlung mit Venetoclax abgebildet.

Studiendesign: VerVe ist eine nicht-interventionelle Beobachtungsstudie (NIS) -neben den Fragebögen werden lediglich routinemäßig erfasste Daten dokumentiert.

Indikation: Patienten mit behandlungsbedürftiger chronisch lymphatischen Leukämie (CLL)

Status: rekrutierend

4. Nicht-interventionelle Studie zum Einsatz von Carfilzomib (CARO)

Nicht-interventionelle Studie zum Einsatz von Carfilzomib (Kyprolis®) in Kombination mit Lenalidomid (Revlimid®) und Dexamethason oder Carfilzomib in Kombination mit Dexamethason allein oder Carfilzomib in Kombination mit Dexamethason und Daratumumab (Darzalex®) zur Behandlung von Patienten mit Multiplem Myelom, die mindestens eine vorangegangene Therapie erhalten haben

Studiendesign: Nationale, prospektive, nicht-interventionelle, longitudinale, multizentrische Beobachtungsstudie.

Indikation: Patienten mit behandlungsbedürftigem Multiplem Myelom (MM) und Therapie mit Carfilzomib

Status: rekrutierend



5. Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank

Register und Biomaterialbank für myeloische BCR-ABL1-negative Neoplasien:

- Myeloproliferative Neoplasien nach WHO 2008 (MPN) mit Ausnahme der BCR-ABL1-positiven chronischen myeloischen Leukämie
- Myeloische Neoplasien mit PDGFRA-, PDGFRB- und FGFR1-assoziiertes Eosinophilie nach WHO 2008 (MN-Eo)
- Sekundäre Myelofibrose nach essentieller Thrombozythämie bzw. Polyzythämia vera nach IWG-MRT-Kriterien (SMF)

Studiendesign: Nationales Register und Biomaterialbank

Indikation: Patienten mit entsprechender Erkrankung

Status: rekrutierend



6. Klinisches AML-Register und Biomaterialdatenbank der Studienallianz Leukämie

Studiendesign: Das AML-Register entspricht einer nicht-interventionellen Beobachtungsstudie

Indikation: Patienten mit erstdiagnostizierter akuten myeloischen Leukämie sowie akuter Promyelozytenleukämie

Status: rekrutierend



7. Nicht-interventionelle Studie IONA-MM

Eine prospektive nicht-interventionelle, multinationale Beobachtungsstudie zum Einsatz von Isatuximab für Patienten mit Progress/Rezidiv eines Multiplen Myeloms

Studiendesign: Multinationale, prospektive, nicht-interventionelle, multizentrische Beobachtungsstudie..

Indikation: Patienten mit behandlungsbedürftigem Multiplen Myelom (MM) und Therapie mit Isatuximab

Status: rekrutierend
