

Laufende Studienkonzepte der Studienzentrale der Medizinischen Klinik III

Multiples Myelom

Multiples Myelom
Firstline, Phase 3

GMMG HD8

VRD + Isatuximab (i.v. vs. s.c.)

Legende:

- Studienname **ROT**: rekrutierend
- Studienname **GRÜN**: geplante Studien, Initiierung ausstehend

Lymphome

Diffus großzelliges B-NHL (DLBCL)

DLBCL > 80 J / > 60 J, 1L, ineligibel für int. Chemo; Phase 3

ARCHED

6x R-miniCHOP ± Acalabrutinib

DLBCL r/r, Phase 2

GOAL II

R-Gem/Ox ± Tafasitamab, Tafasitamab Konsolidierung

Primäres ZNS Lymphom > 70J / 65-70J ineligibel für intensive Therapie für Jüngere; Phase 3

Prima CNS

6x R-MP ⇔ R-MTX/AraC + HCT-ASCT

Mantelzelllymphom (MCL)

MCL

Europäisches MCL

Register

CLL

CLL, 1L TP53mut/17p- / kompl. Karyotyp, Phase 3

CLL16

Venetoclax/Obinutuzumab ± Acalabrutinib

Follikuläres Lymphom (FL)

FL St. III/IV oder II mit Bulk, 1L, Phase 3

M22-003 (EPCORE-FL)

Rituximab/Revlimid (R²) ⇔ R² + Epcoritamab ⇔ CIT (R-/O- CHOP oder Bendamustin

→ Initiierung 06/2024

Akute Leukämien

AML

AML/MDS EB2, alle (außer IDHmut/FLT3mut); 1L, Phase 3

AMLSG 31-19

Standard 7+3 ± Venetoclax

AML intermediate/high risk; 1L, Phase 3

AMLSG 30-18

Standard 7+3 ⇔ Vyxeos

AML/MDS EB2, 1L

AMLSG BiO Register

AML/MDS EB2, HD-ineligibel, 1L, Phase 3

AMLSG 32-21

(Decider2)

Decitabine + Venetoclax ± ATRA

AML/MDS EB2, IDHmut 1L, Phase 3

AMLSG 29-18

7+3 ± Ivosidenib

ALL

BCR-ABL positive ALL < 55 J 1L, Phase 3

GMALL Evolve

Ponatinib ⇔ Imatinib + Chemo; Erhaltung allo ⇔ Ponatinib + Blinatumomab → Initiierung Q4/2023

ALL/LBL, 1L

GMALL

Register

Allogene Transplantation

High-risk AML/MDS in CR, AML im Rezidiv in CR Phase 3

GRAPPA

Standard Konditionierung mit ATG oder post-Tx Cyclophosphamid

2024

Geplante Studienkonzepte der Medizinischen Klinik III

Multiples Myelom

Multiples Myelom

Firstline, Phase 3

GMMG HD9

Iberdomid vs Iberdomid +
Isatuximab Erhaltung nach
Therapie in GMMG HD8 Studie →
Initiierung Q3/2024

Multiples Myelom

r/r, Phase 2

MoMMent 2.0

Therapiesequenz bispezifischer
Antikörper und CAR-T Zell
Therapie
Initiierung Q3/2024

Legende:

- Studienname **ROT**: rekrutierend
- Studienname **GRÜN**: geplante Studien, Initiierung ausstehend

Lymphome

Diffus großzelliges B-NHL (DLBCL)

Primäres ZNS Lymphom, 1L
intensive Therapie für Jüngere;
Phase 3

OptiMATE

4x MATRix ⇔ 2x MATRix,
je + HCT-ASCT
→ Initiierung Q3/2024

DLBCL

MMML predict

Register

Alle aggr. + indolenten NHL

GLA Lymphom

Register

Mantelzelllymphom

MCL, 1L, nicht autoPBSCT & intensiv
Chemotherapie fähig, Phase 2

MCL elderly III

Rituximab/Ibrutinib/Venetoclax ⇔
Ibrutinib/R-Bendamustin
→ Initiierung Q3/2024

Chronische lymphatische Leukämie

CLL, 1L, „all comer“ (jede Genetik,
alle Altersgruppen), Phase 3

CLL 18

Obinutuzumab/Venetoclax ⇔
Pirtobrutinib/Venetoclax (15 Zyklen TL) ⇔
Pirtobrutinib/Venetoclax (MRD gesteuert)
→ Initiierung Q4/2024

CLL, alle Patienten

DCLLSG

Register

Akute Leukämien

AML

IDH1-mut. AML/MDS-AML HD-ineligibel, 1L, Phase 3

EVOLVE-1

Aza/Ivosidenib/Ven ⇔ Aza/Ivosidenib + Placebo
→ Initiierung Q4/2024

NPM1 oder KMT2A rearranged AML/MDS-AML HD-
ineligibel, 1L, Phase 3

EVOLVE-2

Aza/Revumenib/Ven ⇔ Aza/Ven + Placebo
→ Initiierung Q4/2024

ALL

ALL/LBL ≥ 18 J ED,
biphänotypische/sekundäre ALL,
BCR::ABL negativ

GMALL 09/2023

→ Initiierung Q1/2025