

## Studien für Hautkrebspatienten

### ILLUMINATE 301

Randomisierte phase III Studie zum Vergleich von IMO-2125 mit Ipilimumab versus Ipilimumab alleine bei Patienten mit Anti-PD-1 refraktärem Melanom

#### Indikation

Metastasiertes Melanom Stadium III

#### Therapie

IMO-2125 als Injektion mit oder ohne Ipilimumab als Infusion

#### Status

offen, nimmt Patienten auf

#### Wer kann teilnehmen?

- Patienten mit metastasiertem Melanom, Stadium III
- Patienten mit einem fortschreiten ihrer Erkrankung während oder nach der Behandlung mit Nivolumab oder Pembrolizumab

#### Ablauf

- Alle 2 bis 4 Wochen Termine zur Behandlung in der Klinik
- Je nach Behandlungsarm 10 bis 24 Wochen Behandlung, gefolgt von Nachsorgeterminen alle 3 Monate
- Während der Kliniktermine werden verschiedene Untersuchungen durchgeführt (u.a. körperliche Untersuchung, Blutuntersuchung)
- Alle 8 bis 12 Wochen Überprüfung des Tumoransprechens mittels MRT oder CT
- Ausfüllen von Lebensqualitätsbögen

#### Wenn Sie Fragen haben:

Dr. Thoms / Annette Lorenz

#### Weitere Informationen (in Englisch)

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03445533?term=ILLUMINATE-301&rank=1>

### SNEPS

Eine randomisierte Studie zum Vergleich der Entfernung von Wächterlymphknoten mit oder ohne vorheriger kombinierter Einzelphotonen-Emissionscomputertomographie / Computertomographie bei Melanom-Patienten

#### Indikation

Melanom Stadium Ib/II

#### Therapie

Operative Entfernung der Wächterlymphknoten mit oder ohne vorheriger kombinierter Einzelphotonen-Emissionscomputertomographie / Computertomographie

#### Status

offen, nimmt Patienten auf

#### Wer kann teilnehmen?

- Patienten mit malignem Melanom Stadium Ib/II
- Primäres Melanom der Haut

#### Ablauf

- Operation in der Klinik mit oder ohne EinzelphotonenEmissionscomputertomographie / Computertomographie
- Nachsorgeuntersuchungen in der Klinik 4 Wochen nach OP und dann alle 3 Monate

#### Wenn Sie Fragen haben:

Prof. Dr. Kretschmer / Friederike Oldendorf

## **RESMAIN / 4SC-201-6-2015**

Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte Phase-II-Studie zur Beurteilung von Resminostat als Erhaltungstherapie bei Patienten mit Mycosis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrom (SS) im fortgeschrittenen Stadium (Stadium IIB–IVB), die mit systemischer Therapie eine Krankheitskontrolle erzielt haben

### **Indikation**

Fortgeschrittene Lymphknotenerkrankung (Mycosis fungoides Sézary Syndrom)

### **Therapie**

Resminostat als Tabletten an 5 aufeinanderliegenden Tagen, gefolgt von 9 Behandlungsfreien Tagen oder Plazebo

### **Status**

offen, Rekrutierung von Patienten

### **Wer kann teilnehmen?**

- Patienten mit histologisch bestätigtem Mycosis fungoides Stadium III/IVB
- Patienten mit SézarySyndrom
- Mindestens eine systemische Vorbehandlung (z.B.  $\alpha$ -Interferon, Bexarotene, Chemotherapie) welche zu einer Stabilisierung oder Verbesserung der Erkrankung geführt hat

### **Ablauf**

- die Studienbehandlung wird so lange durchgeführt wie die Patienten davon profitieren
- Anfangs wöchentliche, danach 2wöchentliche Termine in der Klinik
- Während der Kliniktermine werden verschiedene Untersuchungen durchgeführt (u.a. körperliche Untersuchung, Blutuntersuchung)
- Alle 28 Tage Überprüfung des Ansprechens auf die Behandlung mittels Fotodokumentation
- Ausfüllen von Lebensqualitätsbögen

### **Wenn Sie Fragen haben**

PD Dr. Mitteldorf / Friederike Oldendorf

### **Weitere Informationen (in Englisch)**

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02953301?term=4SC-201-6-2015&rank=1>