

Studien in der Nachsorge-Phase (Follow up)

STUDIEN NAME	STUDIEN TITEL
HD16	In der multizentrischen, randomisierten Phase 3 Studie wurde eine Stratifizierung der Therapie in den frühen Stadien evaluiert. Alle Patienten erhielten 2 Zyklen ABVD. Anschließend wurde eine PET-Untersuchung durchgeführt. Im Standardarm erhielten alle Patienten 20Gy IF-Bestrahlung. Im experimentellen Arm erhielten die PET-positiven Patienten ebenfalls 20Gy IF-Bestrahlung, die PET-negativen Patienten jedoch keine Bestrahlung mehr.
HD18	Für die nach 2 Zyklen Chemotherapie PET-positiven Patienten sollte eine Überlegenheit der experimentellen Therapie (8x BEACOPPesk + Rituximab) gegenüber der Standardtherapie (6x BEACOPPesk) bezüglich des primären Endpunktes (PFS) nachgewiesen werden. Für die nach 2 Zyklen Chemotherapie PET-negativen Patienten sollte die Nichtunterlegenheit des experimentellen Armes (4x BEACOPPesk) im Vergleich zum Standardarm (8x BEACOPPesk) bezüglich des primären Endpunktes (PFS) nachgewiesen werden.
OSHO AML2002	Randomisierter Vergleich der Studie der OSHO mit dem gemeinsamen Standardtherapie-Arm der German AML Intergroup. Randomisierter Vergleich Cytarabin und Mitoxantron versus Fludarabin, Cytarabin, Mitoxantron und G-CSF bei Nichterreichen einer kompletten Remission nach dem ersten Induktionszyklus. Randomisation zwischen einer versus zwei Konsolidierungstherapien vor allogener oder autologer Stammzelltransplantation bei akuter myeloischer Leukämie des Erwachsenen bis 60 Jahre.
OSHO AML2004	Randomisierter Vergleich der Studie der OSHO mit dem gemeinsamen Standardtherapie-Arm der German AML Intergroup. Effektivität der allogenen Stammzelltransplantation im Vergleich zu einer zweiten Konsolidierungstherapie bei akuter myeloischer Leukämie des Erwachsenen über 60 Jahre
OSHO AML '97	Prospektive, kontrollierte, multizentrische Beobachtungsstudie zur Wertigkeit einer kurativen Behandlungsstrategie mittels intensiver Mittelhochdosis Cytarabin/Mitoxantron Remissionsinduktion und zweimaliger konventionell dosierter Cytarabin/Mitoxantron Konsolidierung sowie einer palliativen zytoreduktiven Behandlung mit überwiegend oraler, ambulant führbarer Therapie bei älteren Patienten mit de novo oder sekundärer akuter myeloischer Leukämie
GMALL B-ALL/NHL 2002	Multizentrische Therapieoptimierungsstudie für die Therapie der B-ALL und hochmalignen Non-Hodgkin-Lymphome bei Erwachsenen (ab 18 Jahre)
COSS Register	Das COSS-Register ist ein Klinisches Register für Kinder, Jugendliche und Erwachsene mit Osteosarkomen und Knochentumoren. Das COSS-Register beinhaltet keine Vorgaben an Diagnostik oder Therapie. Hier sei auf die Abschnitte II.I und II.II verwiesen.
INSEMA	Eine randomisierte, multizentrische Studie zum Vergleich einer axillären Sentinel-Lymphknoten Biopsie gegenüber keiner axillären Sentinel-Lymphknoten Biopsie bei Patientinnen mit geplanter brusterhaltender Therapie.

Hyposib	Multizentrische, zweiarmige randomisierte Phase-III Therapieoptimierungsstudie. Adjuvante Strahlentherapie nach brusterhaltender Operation beim Mammakarzinom: Hypofraktionierung mit integriertem Boost versus der Standard-Fraktionierung.
TPII	Eine offene, prospektive, randomisierte, multizentrische Vergleichsstudie einer prä-operativen Trastuzumab / Pertuzumab Kombinationstherapie mit gleichzeitiger Taxan Chemotherapie oder endokriner Therapie über 12 Wochen und Beurteilung der Lebensqualität einer Trastuzumab, Pertuzumab Therapie in Kombination mit einer (neo) adjuvanten Standardbehandlung bei Patientinnen mit operablem HER2+ / HR+ Brustkrebs.
F-Chem	Effekte von Musik- und Entspannungstherapie bei Chemotherapie für Patientinnen mit Brustkrebs, oder Ovarialkrebs
NIVO IPI	Klinische Studie mit Nivolumab kombiniert mit Ipilimumab, mit nachfolgender Nivolumab Monotherapie, als Erstlinientherapie bei Patienten mit histologisch bestätigtem Melanom Stadium III (nicht re
COMBI-AD	A phase III randomized double blind study of Dabrafenib in Combination with Trametinib versus two placebos in the adjuvant treatment of high-risk BRAF V600mutation-positive melanoma after surgical resection.
CPKC AML	Eine randomisierte, doppelblinde Phase III-Studie einer Chemotherapie mit Daunorubicin oder Idarubicin und Cytarabin zur Konsolidierung plus Midostaurin (PKC412) oder Placebo bei Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML) ohne FLT3-Mutation
CoCSTOM	