

Aktuelle Studien für Patienten mit nicht-kleinzelligen Lungenkarzinomen (4/2022)

	Neoadjuvant Stadien IB, II, selektiertes IIIA	Adjuvant (Stadium II, III)	Stadium III	Erstlinie Stadium IV (keine Treibermutation)	Zweit-/Drittlinie	
Immun- Onkologie	NEOpredict-Lung (CA224-063) <ul style="list-style-type: none"> Phase II Nivolumab vs. Nivolumab/Relatlimab (UK Essen) Ansprechpartner Thoraxchirurgie: Prof. Dr. Aigner, PD Dr. Plönes Ansprechpartner Onkologie: Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg (Tel. 723-2000, -85032, -3159) 		ESPADURVA <ul style="list-style-type: none"> Phase II CTX/RCTX +/- Durvalumab -> Operation (UK Essen) Ansprechpartner Thoraxchirurgie: Prof. Dr. Aigner, PD Dr. Plönes Ansprechpartner Strahlentherapie: Prof. Dr. Stuschke, Prof. Dr. Pöttgen Ansprechpartner Onkologie: PD Dr. Eberhardt, Dr. Metzenmacher (Tel. 433-4559, 723-83296) 	ZEAL-1 (GSK 213400) <ul style="list-style-type: none"> Phase III Erhaltungstherapie Pembrolizumab +/- Niraparib (GSK) CR/PR/SD nach 4-6 Zyklen SoC Platin-basierte CTX + Pembrolizumab (nonsq. und sq.) Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg, Dr. G. Zaun (Tel. 723-3159, -85001, -200) 	COSTAR LUNG (GSK 213410) <ul style="list-style-type: none"> Phase II (III) Cobolimab (TIM3)/Dostarlimab (PD-1)/Docetaxel vs. Dostarlimab/Docetaxel vs. Docetaxel (GSK) 2L/3L nach Chemo-Immuntherapie Dr. Metzenmacher, Dr. Pogorzelski (Tel. 723-83296, -84737) CARMEN-LC03 (EFC15858) <ul style="list-style-type: none"> Phase III SAR408701 vs. Docetaxel (Sanofi) 2L/3L nonsqNSCLC mit Expression von CEACAM5+ (Präscreening) Dr. Metzenmacher, PD Dr. Wiesweg (Tel. 723-83296, -85032) 	Phase I-/Multientitäten-Studien <ul style="list-style-type: none"> CA022-001 (BMS): Arm 2C – „super-Ipi“ + Nivolumab (Dr. Metzenmacher, Dr. Gromke, Prof. Schuler Tel. 723-83296, -83207, -2000) CTL-002-001 (CatalYm): anti-GDF-15 + Nivolumab (Prof. Dr. Schuler, Dr. Richly, Dr. Gromke; Tel. 723-85070) CDKY709A2101C (Novartis): Helios-Degrader +/- Spartalizumab (Prof. Dr. Schuler, Dr. Gromke; Tel. 723-83207) CNIZ985B1201 (Novartis): het-IL-15 +/- anti-PD-1, ab Zweitlinie nach IO-Benefit (Prof. Dr. Schuler, Dr. Gromke; Tel. 723-83207, -3144)
		EGFR Erstlinie	EGFR TKI Resistenz	ALK	KRAS p.G12C	Weitere Treiberonkogene
Präzisions Onkologie	MARIPOSA <ul style="list-style-type: none"> EGFR delEx19 oder L858R Phase III Lazertinib vs. Lazertinib/Amivantamab vs. Osimertinib (Janssen) Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg (Tel. 723-3144, -85032, -3159) 	CHRYSALIS <ul style="list-style-type: none"> Lazertinib/Amivantamab (Janssen) G719x/S768I/L861Q und andere „seltene Mutationen“ nach Vortherapie Andere Arme rekrutiert/geschlossen PD Dr. Wiesweg, Dr. Gromke (Tel. 723-85032, -83207) EATON <ul style="list-style-type: none"> Resistenz gegen EGFR-TKI Phase I EGF816/Trametinib (UK Köln) Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg (Tel. 723-85032, -3144, -2000) 	ABP <ul style="list-style-type: none"> Erstlinientherapie Phase II Brigatinib vs. Alectinib und Therapiesequenz (IKF GmbH Frankfurt) PD Dr. Wiesweg, Dr. Metzenmacher (Tel. 723-3159, -83296) 	CJDQ443A12101 <ul style="list-style-type: none"> KRAS p.G12C-mutiertes NSCLC (und weitere Tumore) Phase Ib/II nach Standardtherapie JDQ443 (KRAS G12Ci) Monotherapie oder Kombinationen mit TNO155 und anti-PD-1 (Novartis) Prof. Dr. Schuler, Dr. Richly, PD Dr. Wiesweg (Tel. 723-3159, -85070, -3144) 	BFAST (BO29554) <ul style="list-style-type: none"> ctDNA Präscreening in der Ruhrlandklinik (Roche) Prof. Dr. Schuler, Dr. Metzenmacher; Tel. 723-83296, -3144) TAPISTRY (BO41932) <ul style="list-style-type: none"> Multiple Entitäten, multiple Biomarker, multiple Therapien (Umbrella Design, Roche), aktuell Protokollversion 1: <ul style="list-style-type: none"> NTRK1-3 Fusionen: Entrectinib (Cohort B) AKT1/2/3 Mutationen: Ipatasertib (Cohort E - beendet) HER2-Mutationen: Trastuzumab Emtansine (Cohort F - pausiert) PIK3CA-Mutationen (mind. 2 synchrone): Inavolisib (Cohort H) TMB high (≥ 16 Mut./MB) und CPI-naiv: Atezolizumab (Cohort D) BRAF-Fusionen (Cohort I) BRAF Klasse III Mutationen (Cohort J) Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg, Dr. Gromke (Tel. 723-83207, -85032, -3144) 	