

Immun-
Onkologie

Neoadjuvant
Stadien IB, II, selektiertes IIIA

NEOpredict-EGFR

- Phase II Studie präoperative Therapie Amivantamab oder Amivantamab/Carboplatin/Pemetrexed (UK Essen)
- Stadien I B, II und III A (asgewählt) mit **EGFR-Mutation**
- Ansprechpartner Thoraxchirurgie: Prof. Dr. Bölükbas, Dr. Dörr (Tel. 433-4011)
- Ansprechpartner Onkologie: Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg (marcel.wiesweg@ume.de; martin.schuler@ume.de)

Adjuvant (Stadium I, II, III)

TROPION-Lung12

- Phase III–Studie Dato-DXd+Rilvegostomig vs. Rilvegostomig
- **Adenokarzinom Stadium I (ctDNA positiv oder Hochrisiko)**
- Ansprechpartner Thoraxchirurgie: Prof. Dr. Bölükbas (Tel. 433-4011), Dr. Baldes, Labor: Dr. Hegedüs (Tel. 433-4665)
- Prof. Dr. Schuler, PD Dr. Wiesweg (marcel.wiesweg@ume.de; martin.schuler@ume.de)

Stadium III

Erstlinie Stadium IV (keine AGA)

TROPION-Lung07

- Phase III–Studie Dato-DXd+/- Platin+Pembro vs. Platin/Pem/Pembro
- **nicht-plattenepitheliales NSCLC, PD-L1 TPS <50%**
- PD Dr. Wiesweg, PD Dr. Metzenmacher (marcel.wiesweg@ume.de; martin.metzenmacher@ume.de)

START-121 (GS-US-626-6216)

- Phase III –Studie (Chemotherapie kombiniert mit Pembrolizumab vs. Zimberelimab/Domvanalimab vs Zimberelimab (Gilead)
- PD Dr. Metzenmacher, Prof. Dr. Schuler (martin.schuler@ume.de; martin.metzenmacher@ume.de)
- Wiedereröffnung voraussichtlich Q4/2025

Zweit-/Drittlinie

CKFA115A12101

- Helios-Degrader (Novartis)
- NSCLC (**PD-L1 TPS ≥1%, mind. 4 Monate CPI Benefit**) und weitere Entitäten (RCC, Melanom)
- Dr. Richly, Dr. Gromke, Prof. Dr. Schuler (tanja.gromke@ume.de; heike.richly@ume.de; martin.schuler@ume.de)

AMG305 202200073

- MSLNxCDH3xCD3 BiTE (AMGEN)
- NSCLC (adeno), PDAC, CRC
- Dr. Richly, Dr. Gromke, Prof. Dr. Schuler (tanja.gromke@ume.de; heike.richly@ume.de; martin.schuler@ume.de)

ARTEMIA (OSE2101C302)

- Phase III-Studie OSE2101 vs. Docetaxel bei HLA-A2-positiven Patienten
- NSCLC mit 24 Wochen CPI (12 Wochen ohne CTX)
- Ansprechpartner: Dr. H. Kalkavan, Prof. Dr. Schuler (halime.kalkavan@ume.de; martin.schuler@ume.de)

EGFR Erstlinie

PACE-Lung

- EGFR delEx19 oder L858R ohne Vorbehandlung (AIO)
- Phase II: Therapie mit Osimertinib, falls nach 3 Wochen Therapie noch Nachweis von ctDNA in der Liquid Biopsy, 4 Zyklen Platin/Pemetrexed additiv
- PD Dr. Wiesweg, Dr. Zaun (marcel.wiesweg@ume.de; gregor.zaun@ume.de)

EGFR TKI Resistenz

TROPION-Lung15

- EGFR delEx19 oder L858R in der Resistenz unter Osimertinib (keine vorherige Chemotherapie)
- Rebiopsie liegt vor
- Phase III: Dato-DXd vs. Dato-DXd und Osimertinib vs. Platin/Pemetrexed
- PD Dr. Wiesweg, Dr. Zaun (marcel.wiesweg@ume.de; gregor.zaun@ume.de)

KRAS p.G12C

KRASCENDO 2 (CO45042)

- Phase III-Erstlinie KRAS p.G12C-mutiertes NSCLC (Roche)
- Divarasib/Pembrolizumab vs. Chemo-Immuntherapie
- Ansprechpartner: PD Dr. Wiesweg, Prof. Dr. Schuler (marcel.wiesweg@ume.de; martin.schuler@ume.de)
- **Start Oktober 2025**

KRASCENDO 1 (BO45217)

- KRAS p.G12C-mutiertes NSCLC mit Progress nach Erstlinientherapie (Roche)
- Offene Phase III-Studie Divarasib 400 mg/d vs. Sotorasib (960 mg/d)
- **Rekrutierung beendet**

KRAS „non-G12C“

MOONRAY-01 (J5J-OX-JZZA)

- **KRAS p.G12D**-mutierte Tumore ab Zweitlinie (Lilly)
- Phase I-Dosisfindungs- und – Expansionsstudie LY3962673
- Ansprechpartner: Prof. Dr. Kasper-Virchow, Prof. Dr. Schuler (stefan.kasper-virchow@ume.de; martin.schuler@ume.de)

RASolve 301 (RMC-6236-301)

- Zweitlinie **RAS-mutierte NSCLC**
- Phase III-Studie RMC-6236 vs. Docetaxel
- Ansprechpartner: PD Dr. Wiesweg, Prof. Dr. Schuler (marcel.wiesweg@ume.de; martin.schuler@ume.de)
- **Start Q4/2025**

YO45758

- RAS-mutierte Tumore nach Vorbehandlung (Roche)
- Phase I-Dosisfindungs- und - Expansionsstudie RO7673396
- Ansprechpartner: PD Dr. Wiesweg, Prof. Dr. Schuler (marcel.wiesweg@ume.de; martin.schuler@ume.de)
- **Start Q4/2025**

Weitere Alterationen

AMG 193 20230167

- Selektiver PRMT5-Inhibitor (AMGEN)
- Phase Ib-Studie AMG 193 mono oder in Kombination mit verschiedenen Standardtherapie
- **MTAP-Deletion** (zentrale Testung)
- Ansprechpartner: Dr. med. H. Kalkavan, PD Dr. Metzenmacher (halime.kalkavan@ume.de; martin.metzenmacher@ume.de)

SOHO-02

- Selektiver HER2-TKI (Bayer)
- Phase III-Erstlinientherapie mit BAY2927088 vs. Chemo-Immuntherapie
- **HER2/ERBB2-Mutation**
- Ansprechpartner: PD Dr. Wiesweg (marcel.wiesweg@ume.de)

CMGY825A12101

- KARS1-Inhibitor mit selektiver Wirksamkeit bei NRF2-Aktivierung (Novartis)
- NSCLC mit **Mutationen in KEAP1, NFE2L2 und CUL3**
- Aktuell noch sehr limitierte Slot-Verfügbarkeit
- Dr. Richly, Dr. Gromke, PD Dr. Wiesweg (tanja.gromke@ume.de; heike.richly@ume.de; marcel.wiesweg@ume.de)

PYNNACLE (PMV-586-101)

- Selektiver Reaktivator der Mutante **TP53 p.Y220C**
- Phase I/II-Studie für mit Standardtherapie vorbehandelte Patienten
- **Rekrutierung für NSCLC unterbrochen**

Präzisions
Onkologie

	Stadien I-III / Limited Disease	Erstlinie Stadium IV / Extensive Disease	Zweit-/Dritt-/Viertlinie
	AMG 20230016 (DeLLphi 306) • Phase III (AMGEN) • Erstlinie nach simultaner Radiochemotherapie (+/- PCI) • Phase III Erhaltungstherapie mit Tarlatamab vs. Placebo • Dr. Pogorzelski, Prof. Dr. Schuler (michael.pogorzelski@ume.de; martin.schuler@ume.de)	CAAA601A42101 • Phase Ib (AAA/Novartis) • eine SSTR positive Läsion im [⁶⁸Ga]Ga-DOTA-TATE-PET erforderlich (Teil des Screenings) • KEINE Therapie vor Screening und Studienstart erlaubt • Carboplatin, Etoposid, Tislelizumab + [¹⁷⁷Lu]Lu-DOTA-TATE • Prof. Dr. Hautzel (Nuklearmedizin), Dr. Pogorzelski, PD Dr. Metzenmacher (hubertus.hautzel@ume.de; martin.metzenmacher@ume.de)	IDeate-Lung02 (DS7300-188) • Phase III-Studie mit DS-7300 (B7-H3-ADC) vs. Topotecan • Zweitlinientherapie nach Platin-basierte Chemotherapie mit/ohne PD-L1-Antikörper • Rebiopsie oder adäquate archivierte Tumorbiopsie erforderlich • PD Dr. Wiesweg, Dr. G. Zaun (marcel.wiesweg@ume.de; gregor.zaun@ume.de)