

Studientabelle



Aktiv rekrutierende & geplante Lymphom-Studien der KML-Studiengruppen

Die Adressen der gemeldeten Behandlungszentren sind unter www.lymphome.de/studien gelistet. Ärzte, die ebenfalls als Prüfzentrum teilnehmen möchten, kontaktieren bitte die KML-Studiengruppen. Patienten, die in einer Studie oder im Rahmen der Besonderen Versorgung für Patienten mit Malignen Lymphomen (BVML) behandelt werden möchten, sollten ihren behandelnden Arzt ansprechen. Auskünfte erteilen auch die Mitarbeiter/innen der KML-Geschäftsstelle.

4		
	OT T	
	CLL	
М		,

Chronische lymphatische Leukämie

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
CLL2-BCG	DCLLSG	aktiv	ja	Rezidivtherapie; rez./refr. CLL mit 17p-del oder TP53-Mutation oder Patienten, für die Ibrutinib keine Option ist	optionales Debulking mit bis zu 2 Zyklen Bendamustin; Induktion mit Idelalisib + Obinutuzumab, gefolgt von Erhaltung mit Idelalisib + Obinutuzumab
DCLLSG- Register	DCLLSG	aktiv	ja	alle Patienten mit CLL, B-PLL, T-PLL, SLL, T/NK-LGL, HCL und Richter-Transformation	Nicht-interventionelle Beobachtungsstudie
CLL2-BAAG	DCLLSG	aktiv	?	Rezidivtherapie; CLL	optionales Debulking mit bis zu 2 Zyklen Bendamustin; Induktion mit Obinutuzumab, Acalabrutinib + Veneto- clax, gefolgt von Erhaltung mit Acalabrutinib, Veneto- clax + Obinutuzumab
CLL2-BZAG	DCLLSG	Start Q3/2019	?	Rezidivtherapie; CLL	Optionales Debulking mit bis zu 2 Zyklen Bendamustin, Induktion mit Obinutuzumab, Zanubrutinib und Venetoclax, gefolgt von Erhaltung mit Zanubrutinib, Venetoclax und Obinutuzumab
CLL-RT1	DCLLSG	geplant	?	Patienten mit Richter-Transfor- mation	Tislelizumab + Zanubrutinib



Diffus großzelliges B-Zell-Lymphom/ Aggressive B-Zell-Lymphome

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
DSHNHL 2009-1 OPTIMAL>60	GLA/ DSHNHL	aktiv	ja	Primärtherapie; Stad. I-IV, alle IPI; 61-80 J.	Günstige Prognose: abhängig von PET im def. Restaging: 4x R-CHOP/CHLIP-14 + 4x R oder 6x R-CHOP/ CHLIP-14 + 2x R + Bestrahlung. Weniger günstige Prognose (Rekrutierungsende erreicht): 6x R-CHOP/CHLIP-14 + 2x R oder 6x CHOP/CHLIP-14 + 12x R (OPTI-R-Schema); abhängig vom PET im definitiven Restaging: Bestrahlung; unabhängig von der Prognose: Bestimmung der therapeutischen Wertig- keit der Vitamin-D-Substitution
DSHNHL 2015-1 NIVEAU	GLA/ DSHNHL	aktiv	ja	Rezidivtherapie (1. Rezidiv/Progress); aggressive B- und T-NHL; nicht geeignet für HD-Therapie	(R)-GemOx vs. (R)-GemOx + Nivolumab
Charly	GLA/GLSG	aktiv	nein	Rezidivtherapie (ab 2. Rezidiv), Transformation	haploidente allogene Transplantation
R-CHOEP-brut	GLA/ DSHNHL	geplant	?	Primärtherapie; junge Hochrisiko-Patienten (aaIPI 2-3) mit DLBCL; 18-60 J.	Ibrutinib + R-CHOEP-14 (8 Zyklen), einarmige Phase-II-Studie



Follikuläres Lymphom

Studie	Gruppe State	us BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
GAZAI	GLA/GLSG aktiv	v nein	Primärtherapie; Patienten mit lokalisiertem FL I/II	2x 2 Gy, 7x Obinutuzumab; bei Ausbleiben einer CR weitere 36 Gy



Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
GABe2016	GLA/GLSG	aktiv	ja	Primärtherapie: Pat. mit fortge- schr. FL im höheren Lebensalter bzw. mit Komorbiditäten und/ oder Einschränkungen von Organfunktionen ("medically non-fit") und/oder schlechtem Allgemeinzustand	6x Obinutuzumab vs. 6x Obinutuzumab + 4x Bendamustin; danach 4x Obinutuzumab in beiden Armen (Phase III)
ReBeL	GLA/GLSG	aktiv	ja	Rezidivtherapie (13. Rezidiv)	6x Rituximab-Lenalidomid +/- Bendamustin (Phase II)
Charly	GLA/GLSG	aktiv	nein	Rezidivtherapie (ab 2. Rezidiv), Transformation	haploidente allogene Transplantation
Alternative C	GLA/GLSG	geplant (2019/20)	nein	Primärtherapie; Pat. mit fortgeschrittenem FL	6 Zyklen Copanlisib + Obinutuzumab (d 1, 8, 15) danach 6 Zyklen Copanlisib (d 1, 15) + Obinutuzumab jeden 2. Zyklus, danach Copanlisib + Obinutuzumab alle 8 Wo. für 1,5 Jahre
SAKK 35/15	SAKK/ GLSG/ GLA	Phase II geplant	nein	Primärtherapie; Patienten mit fortgeschrittenem FL Grad 1, 2, 3a	Obinutuzumab/Venetoclax (6 Zyklen), 2 Jahre Obinutuzumab-Erhaltung
FL-Register	GLA	geplant (2019)	nein	alle FL, alle Stadien	nicht-interventionelles prospektives Register zur Häufigkeit, Verbreitung und Behandlung des FL (Erweiterung des laufenden MZoL–Registers)
HL Ho	dgkin Lyn	nphom			
Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
HD21	GHSG	aktiv	ja	Primärtherapie des HL; Stad. IIB mit Risikofakt. a, b; III und IV; 18-60 J.	PET-2-gesteuert 4-6x BrECADD oder PET-2-gesteuert 4-6x BEACOPPesk + 30 Gy Bestrahlung auf PET-positive Resttumore
BV-ALLO	GHSG	aktiv	?	Erhaltungstherapie beim HL nach AlloSZT; ab 18 J.	bis zu 16 Gaben Brentuximab Vedotin (BV) 1,8 mg/kg iv (3-wöchentlich); Start zwischen Tag 30 und 45 nach AlloSZT
AERN	GHSG	aktiv	?	Rezidivtherapie des HL (rezidiviert nach oder stable disease (> 6 Monate) unter PD1-Inhibitor-Therapie); alle Stadien; ab 18 J.	Nivolumab plus Radiotherapie; 6x Nivolumab 240 mg iv an Tag 1 (2-wöchentlich) + RT mit 20 Gy ab Woche 1, Tag 6; Nivolumab-Erhaltung, maximal 18 Monate
CAHRL	GHSG	geplant	?	Erstlinientherapie früher Stadien des klassischen HL; 18-75 J.,	PD1-Inhibitor Cemiplimab und Radiotherapie; Arm A: 1x Cemiplimab + 20 IS-RT + 5x Cemiplimab vs. Arm B: 6x Cemiplimab + 20 Gy IS-RT

MCL	Mantelzell-Lymphom
MCL	Mantelzell-Lympho

GPOH-HD aktiv

ja

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
MCL R2 elderly	GLA/ EMCLN	aktiv	ja	Primärtherapie; für HD-Therapie nicht geeignet; ≥ 65 J. oder 60-65 J.	8x R-CHOP vs. 6x R-CHOP/R-HAD; bei CR/PR: Rituximab-Erhaltung vs. Rituximab-/Lenalidomid- Erhaltung (Phase III)

Primärtherapie des HL;

alle Stadien; unter 18 J.

Therapielinie-1 (frühe Stad. ohne Risikofakt.): 2x OEPA, abhängig von PET: 1x COPDAC-28 + keine Therapie oder

IFRT 20 Gy. TL-2 und TL-3: 2x OEPA; Konsolidierung mit

COPDAC-28 oder DECOPDAC-21; abhängig von PET: IFRT mit 20-30 Gy (ggf. Boost) oder keine weitere Therapie

Euronet

PHL-C2

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept	
TRIANGLE (MCL younger II)	GLA/ EMCLN	aktiv	ja	Primärtherapie; bis 65 J.	6x R-CHOP/R-DHAP + HD-Konsolidierung vs. 6x R-CHOP/R-DHAP + Ibrutinib + HD-Konsolidierung + Ibrutinib-Erhaltung vs. 6x R-CHOP/R-DHAP + Ibrutinib + Ibrutinib-Erhaltung (Phase III)	
SAKK 36/13	SAKK/ EMCLN	aktiv	?	Rezidivtherapie (refr./rez. MCL max. 2 TL Chemotherapie ohne Bortezomib (einschließlich HD-Therapie mit ASZT)	6x Ibrutinib + Bortezomib; danach Erhaltung mit Ibrutinib bis zum Fortschreiten der Erkrankung	
Charly	GLA/GLSG	aktiv	nein	Rezidivtherapie (ab 2. Rezidiv), Transformation	haploidente allogene Transplantation	
MZL Marginalzonen Lymphom						
Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept	
MZoL - Register	MZoL- Register	aktiv	nein	alle MZL, alle Stadien	nicht-interventionelles prospektives Register zur Häufigkeit, Verbreitung und Behandlung bei MZL	
OLYMP-1	GLA	aktiv	?	Primärtherapie; therapie- bedürftige MZL, wenn lokale Therapie keine Option	Obinutuzumab Monotherapie, (einarmige Phase-II-Studie)	
COUP-1	GLA	geplant (2019)	?	Primär- und Rezidivtherapie; therapiebedürftige MZL, wenn lokale Therapie keine Option	Rituximab/Copanlisib (einarmige Phase-II-Studie)	
POLE-1	GLA	geplant (2020)	?	Primär- und Rezidivtherapie; therapiebedürftige MZL, wenn lokale Therapie keine Option	Rituximab/Pembrolizumab (einarmige Phase-II-Studie)	
MW Morbus Waldenström						
Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept	
ECWM-1	GLA/ ECWM	aktiv	ja	Primärtherapie; therapiebedürftig	Rituximab s.c. + orales Cyclophosphamid + orales Dexamethason (DRC) vs. Bortezomib s.c + DRC	
ECWM-2	GLA/ ECWM	geplant (2019)	?	Primärtherapie; therapiebedürftig	Ibrutinib + subkutanes Rituximab + Bortezomib s.c.	
CZAR-1	GLA/ ECWM	geplant (2020)	?	Primär- und Rezidivtherapie; therapiebedürftig	Ibrutinib versus Ibrutinib + Carfilzomib (Phase III randomisiert)	
MM Multiples Myelom						

MM	Multiples	Myelom
		_

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
DSMM XV	DSMM	aktiv	ja	Rezidivtherapie; zwei Vor- therapielinien, vorbehandelt mit Lenalidomid und Bortezomib	Pomalidomid, Ixazomib, niedrig dos. Dexamethason; ggf. Hinzunahme von niedrig dosiertem Cyclophosphamid
DSMM XVII	DSMM	aktiv	ja	Primärtherapie; keine Vortherapien, autolog transplantierbar; 18-70 J.	Elotuzumab mit Carfilzomib, Lenalidomid und Dexamethason (E-KRd) vs. KRd vor u. nach autol. SZT mit nachfolgender Erhaltungstherapie mit Elotuzumab + Lenalidomid vs. Lenalidomid-Monotherapie
BIRMA	GMMG	aktiv	nein	Rezidivtherapie (rezidiv. oder rezrefraktäres MM ab 2. Progress)	Kombination der Kinase-Inhibitoren LGX818 (Encorafenib) und MEK 162 (Binimetinib) für Patienten mit BRAF-V600 Mutation



Mehr Infos & teilnehmende Behandlungszentren unter: www.lymphome.de/studien

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
DANTE	GMMG	aktiv	ja	Rezidivtherapie (rez. oder refraktäres MM und hochgradige Nierenfunktionseinschränkung (einschließlich Hämodialyse)	8 Zyklen Daratumumab, Bortezomib, Dexamethason gefolgt von einer Daratumumab-Erhaltung
CONCEPT	GMMG	aktiv	ja	Primärtherapie; Hochrisiko- Patienten, transplantierbar und nicht transplantierbar	Isatuximab, Carfilzomib, Lenalidomid, Dexamethason (I-KRd) in Induktion und Konsolidierung gefolgt von einer Erhaltung mit Isatuximab, Carfilzomib, Lenalidomid (I-KR)
GMMG-HD7	GMMG	aktiv	ja	Primärtherapie; therapie-bedürftig; 18-70 J.	Bortezomib, Lenalidomid, Dexamethason (VRd) +/- Isatuximab, Hochdosistherapie mit ASZT, gefolgt von einer Erhaltungstherapie mit Lenalidomid +/- Isatuximab



Posttransplantative Lymphome

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
PTLD-2	GLA/ DPTLDSG	aktiv	ja	Primärtherapie; CD20-positiv, ECOG 0, 1, 2; über 18 J.	4x Rituximab s.c. (Rsc), danach abhängig vom Ansprechen, IPI und transplantiertem Organ: 4x Rsc oder 4x Rsc-CHOP-21 + G-CSF oder 6x Rsc plus alternierend CHOP oder DHOx + G-CSF
PTLD-Register D-2006-2012	GLA/ DPTLDSG	aktiv	ja	alle Patienten mit PTLD	nicht-intervenierende Beobachtungsstudie zur Behandlungspraxis der PTLD im klinischen Alltag



T-Zell-Lymphome

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
DSHNHL 2015-1 NIVEAU	GLA/ DSHNHL	aktiv	ja	Rezidivtherapie (1. Rezidiv/Pro- gress); aggressive B- und T-NHL; nicht geeignet für HD-Therapie	(R)-GemOx vs. (R)-GemOx + Nivolumab
Charly	GLA/GLSG	aktiv	nein	Rezidivtherapie (ab 2. Rezidiv), Transformation	haploidente allogene Transplantation



ZNS-Lymphome

Studie	Gruppe	Status	BVML	Einschlusskriterien	Studienkonzept
MATRix	KSG- PCNSL	aktiv	nein	Primärtherapie; primäres ZNS- Lymphom; 18-65 J. mit ECOG PS 0-3 oder 66-70 J. mit ECOG PS 0-2	Arm A: 4x MATRix (MTX/Ara-C/Thiotepa + Rituximab) danach 2x DeVIC (Dexamethason/Etoposid/Ifosfamid/ Carboplatin); Arm B: 4x MATRix (MTX/Ara-C/Thiotepa + Rituximab) danach HD-Therapie mit BCNU/Thiotepa + ASZT
MARTA	KSG- PCNSL	aktiv	nein	Primärtherapie; primäres ZNS- Lymphom; für MATRix/IELSG43- Studie nicht geeignet; > 65 J. mit ECOG PS ≤ 2	2x MTX/Ara-C + Rituximab, danach HD-Therapie mit Busulfan/Thiotepa + Rituximab + ASZT
SZNSL-R (2. Amendment)	AG ZNSL Charité Berlin	aktiv	nein	sekundäre ZNS-Beteiligung maligner systemischer Lymphome	nicht-interventionelle prospektive Beobachtungsstudie

Abkürzungen

17p-del	Mutation des Chromosoms 17, bei dem ein Stück fehlt	CVUD	Graft-versus-Host-Disease	
aaIPI	altersadaptierter International Prognostic Index	GVHD	(= Transplantat-gegen-Wirt-Reaktion)	
AG ZNSL Charité	Arbeitsgruppe ZNS-Lymphome der Charité Universitäts- medizin Berlin	Gy	Gray = Maßeinheit, mit der die Energiedosis einer Bestrahlung gemessen wird	
Berlin	Antikörperkonstrukt gegen die Oberflächeneiweiße CD30	HD- Therapie	Hochdosistherapie	
AFM13	und CD16A	IF-RT	Positronenemissionstomografie, bildgebendes Verfahren zur Diagnostik oder Therapiekontrolle	
AlloSZT	Allogene Stammzelltransplantation		Therapie mit den Wirkstoffen Isatuximab, Carfilzomib,	
ASZT	Autologe Stammzelltransplantation	I-KR	Lenalidomid	
AVD	Chemotherapie mit den Wirkstoffen Adriamycin (= Doxorubicin), Vinblastin und Dacarbazin	I-KRd	Therapie mit den Wirkstoffen Isatuximab, Carfilzomib, Lenalidomid, Dexamethason	
B-CAP	Cyclophosphamid, Adriamycin (Doxorubicin) und Prednison	IELSG	International Extranodal Lymphoma Study Group	
BCNU	Bis-Chlorethyl-Nitroso-Urea (Carmustin), chemotherapeutischer Wirkstoff	IPI	Internationaler Prognostischer Index zur Einteilung von Risikogruppen	
BEACOP-	Chemotherapie mit den Wirkstoffen Bleomycin, Etoposid, Doxorubicin, Cyclophosphamid, Vincristin, Procarbazin und	IS-RT	involved-site-Strahlentherapie	
Pesk	Prednison	KSG-	Kooperative Studiengruppe ZNS-Lymphome	
BRAF-	Bezeichnet eine Mutation auf dem BRAF-Gen	PCNSL		
V600	, 	MATRix	Chemoimmuntherapie mit den Wirkstoffen MTX, Ara-C, Thiotepa und Rituximab	
BrECADD	Chemoimmuntherapie mit den Wirkstoffen Brentuximab Vedotin, Etoposid, Cyclophosphamid, Doxorubicin, Dexamethason und Dacarbazin	MTX/ Ara-C	Therapie mit den Wirkstoffen Methotrexat + Cytarabin	
Boost	Radiotherapie mit zusätzlicher Strahlendosis	NivoAVD	Therapie mit dem Wirkstoff Nivolumab kombiniert mit einer Chemotherapie bestehend aus Adriamycin (= Doxorubicin), Vinblastin und Dacarbazin	
Bulk	Vorliegen großer Tumormassen			
BVML	Besondere Versorgung von Patienten mit Malignen Lymphomen; weitere Infos: www.lymphome.de/bvml	NLPHL	Nodulär lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom	
COPDAC	Chemotherapie mit den Wirkstoffen Prednison, Vincristin, Cyclophosphamid und Dacarbazin	OEPA	Chemotherapie mit den Wirkstoffen Vincristin, Etoposid, Prednison und Doxorubicin	
CR/PR	Komplette (engl. = complete) Remission/Partielle Remission	OPTI-R- CHOP	optimiertes R-CHOP-Schema mit Rituximab-Konsolidierung	
DCLLSG	Deutsche CLL Studiengruppe	PD-1- Inhibitor		
DECOP- DAC	COPDAC-Chemotherapie ergänzt um die Wirkstoffe Etoposid und Doxorubicin		Hemmstoff eines Zellrezeptors	
DeVIC	Chemotherapie mit den Wirkstoffen Dexamethason, Etoposid,	PET	Positronenemissionstomografie, bildgebendes Verfahren zur Diagnostik oder Therapiekontrolle.	
DHOx	Ifosfamid, Carboplatin Chemotherapie mit den Wirkstoffen Dexamethason,	R-CHLIP	R-CHOP-Chemoimmuntherapie mit liposomalem Vincristin anstelle des herkömmlichen Vincristins	
DSMM	hochdosiertem Cytarabin und Oxaliplatin Deutsche Studiengruppe Multiples Myelom	R-CHOEP	Chemoimmuntherapie mit dem Antikörper Rituximab (R) und den Wirkstoffen Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Etopsid und Prednison	
DPTLDSG	Deutsche Studiengruppe Posttransplantationslymphome			
DRC	Therapie mit den Wirkstoffen Rituximab, Cyclophosphamid und Dexamethason	R-CHOP	Chemoimmuntherapie mit dem Antikörper Rituximab (R) und den Wirkstoffen Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin und Prednison	
DSHNHL	Deutsche Studiengruppe Hochmaligne Non-Hodkgin-Lymphome		Chemoimmuntherapie mit dem Antikörper Rituximab und den	
ECOG	Skala von 0 bis 5 zur Bestimmung des körperlichen Aktivitäts-status von Patienten	R-DHAP	Wirkstoffen Dexamethason, hochdosiertem Ara-C und Cisplatin Chemoimmuntherapie mit dem Antikörper Rituximab (R) und	
ECWM	Europäisches Konsortium für den Morbus Waldenström	R-GemOx	den Wirkstoffen Gemcitabin und Oxaliplatin	
E-KRd	Chemotherapie mit den Wirkstoffen Elotuzumab (E), in Kombination mit Carfilzomib, Lenalidomid und Dexamethason	R-HAD	Chemoimmuntherapie mit dem Antikörper Rituximab und den Wirkstoffen Ara-C (hochdosiert) und Dexamethason	
EMCLN	Europäisches Mantelzell Lymphom Netzwerk	Rsc	Rituximab SC (= subkutan, unter die Haut)	
G-CSF	Wachstumsfaktoren	SAKK	$Schweizer is che {\it Arbeitsgemeinschaft für Klinische Krebsforschung}$	
GemOx	Therapie mit den Wirkstoffen Gemcitabin + Oxaliplatin	s. c.	Subkutan (= unter die Haut)	
GHSG	German Hodgkin Study Group	TL	Therapielinie	
GLA	German Lymphoma Alliance e.V.	TP53- Mutation	Bezeichnet eine zusätzliche Mutation des Chromosoms 17 und zwar am Gen TP53	
GLSG	Deutsche Studiengruppe Niedrigmaligne Lymphome		Kombinationstherapie mit den Wirkstoffen Bortezomib,	
GMMG	Multiples Myelom Studiengruppen	VMP	Melphalan und Prednisolon	
GPOH_HD	Hodgkin Studiengruppe der Gesellschaft für pädiatrische	VRd	Kombinationstherapie mit den Wirkstoffen Lenalidomid,	





Studiengruppen im Kompetenznetz Maligne Lymphome

■ Deutsche Hodgkin Studiengruppe (GHSG)

Studienzentrale der GHSG

Klinik I für Innere Medizin | Uniklinik Köln Gleueler Str. 269-271 | 50924 Köln T 0221 478-88200 oder -88166 | **F** 0221 478-88188 dhsg@uk-koeln.de

Deutsche CLL Studiengruppe (DCLLSG)

Studienzentrale der DCLLSG

Klinik I für Innere Medizin | Uniklinik Köln 50924 Köln T 0221 478-88220 | **F** 0221 478-86886

T 0221 478-88220 | **F** 0221 478-8688 cllstudie@uk-koeln.de

■ German Lymphoma Alliance (GLA)

Mitglieder, Termine, Veranstaltungen, Finanzen GLA-Büro c/o DGHO Service GmbH: Fr. S. Heinecke T 030 2787 6089-89 | F 030 2787 6089-18 office@german-lymphoma-alliance.de

Alle anderen Fragen:

T 0551 3966-327 | **F** 0551 3986-95 president@german-lymphoma-alliance.de

Studiensekretariat Homburg/Saar:

T 06841 16-15014 oder -15381 | **F** 06841 16-15015 dshnhl@uks.eu

- Deutsche Studiengruppe Niedrigmaligne Lymphome (GLSG)
- Europäisches Mantelzell-Lymphom Netzwerk (EMCLN)

Studienzentrale der Medizinischen Klinik III

Klinikum der Universität München, Campus Großhadern Marchioninistraße 15 | 81377 München T 089 4400-74900 oder 74901 studyce@med.uni-muenchen.de

- Europäisches Konsortium für den Morbus Waldenström (ECWM)
- Register Marginalzonen-Lymphome (MZoL-Register)

Comprehensive Cancer Center Ulm Institut für Experimentelle Tumorforschung
Albert-Einstein-Allee 11 | 89081 Ulm
T 0731 500-65801 oder -65888 | F 0731 500-65822

Studienzentrale des ECWM

info@ecwm.eu

Studienzentrale Register Indolente Lymphome

mzol.register@uniklinik-ulm.de

Deutsche Studiengruppe Posttransplantationslymphome e.V. (DPTLDSG)

Medizinische Klinik II - Hämatologie und Internistische Onkologie DIAKO Ev. Diakonie-Krankenhaus gemeinnützige GmbH Gröpelinger Heerstraße 406-408 | 28239 Bremen T 0421 6102-1481 | F 0421 6102-1439 rtrappe@gwdq.de

■ Kooperative ZNS-Studiengruppe (KSG-PCNSL)

Stuttgart Cancer Center, Tumorzentrum Eva Mayr-Stihl Interdisziplinäre internistische Onkologie und Hämatologie Kriegsbergstr. 60 | 70174 Stuttgart

T 0711 278-30400 | F 0711 278-30409
g.illerhaus@klinikum-stuttgart.de

Arbeitsgruppe ZNS-Lymphome der Charité Universitätsmedizin Berlin (Charité AG ZNSL)

Medizinische Klinik III, Charité - Campus Benjamin Franklin Hindenburgdamm 30 | 12200 Berlin T 030 450513-447 | F 030 8445-2896 felicitas.lammer@charite.de; brigitta.niemer@charite.de

■ Deutsche Studiengruppe Multiples Myelom (DSMM)

Medizinische Klinik und Poliklinik II

Universitätsklinikum Würzburg | Zentrum für Innere Medizin Oberdürrbacher Straße 6 | 97080 Würzburg T 0931 201-40001 oder -40157 | F 0931 201-64 00 01 dsmm@klinik.uni-wuerzburg.de; einsele_h@ukw.de

■ German Speaking Myeloma Multicenter Group (GMMG)

GMMG-Studiensekretariat

Universitätsklinikum Heidelberg Im Neuenheimer Feld 130.3 | 69120 Heidelberg T 06221 56-8198 Studiensekretariat.GMMG@med.uni-heidelberg.de

Hodgkin-Studiengruppe der Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie & Hämatologie (GPOH-HD)

Studienzentrale der GPOH-HD

Universitätsklinik Gießen und Marburg (Standort Gießen) Zentrum für Kinderheilkunde und Jugendmedizin Feulgenstraße 12 | 35392 Gießen T 0641 985-43420 | F 0641 985-43429 hodgkin@paediat.med.uni-giessen.de

Ostdeutsche Studiengruppe für Hämatologie und Onkologie e.V. (OSHO)

Studiensekretariat: Melanie Raupach

Strümpellstraße 42 04289 Leipzig-Probstheida **T** 0341-22 90 46 44 | **F** 0341-22 90 46 56 info@osho-studiengruppe.de

Ansprechpartner Working Party Lymphome:

PD Dr. Christian Scholz Vivantes Klinikum Am Urban Klinik für Hämatologie und Onkologie Dieffenbachstraße 1 | 10967 Berlin-Kreuzberg T 030 13022-2101 christianw.scholz@vivantes.de

Impressum: © Kompetenznetz Maligne Lymphome e.V., Gleueler Str. 176-178, 50935 Köln, T 0221 478-96000, F 0221 478-96001, lymphome@uk-koeln.de, Autoren: KML-Studiengruppen, Redaktion: Silke Hellmich (KML), Sonderbeilage KML-Newsletter 35 | August 2019