

Sponsor	Status	Studienphase	Key-Einschlusskriterien	Studienkonzept	Principal Investigator	aktiv an Vivantes Standort	Kontakt	Link
<b>Allgemeine onkologische Studien (mehrere Entitäten übergreifend)</b>								
MANGIARE	KFH	Aktiv	Beobachtungsstudie	hämatologische oder onkologische Neoplasie, Bedarf einer Zusatzernährung	Ernährungsberatung, Empfehlung oraler oder parenteraler Zusatzernährung, QoL, BMI etc assessment	P. Thuss-Patience	KFH	onkologiestudien.kfh@vivantes.de
OSHO	Universitätsmedizin Rostock	Aktiv	Register	Multiples Myelom, Erst-diagnose oder Therapieumstellung	Behandlungsrealität, Behandlungseffektivität und die Therapienebenwirkungen bei Patienten mit MM abbilden	Dr. Rath	KSP	onkostudien.ksp@vivantes.de
						C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
German Lymphoma Alliance Registry	GLA	Aktiv	Register	NSCLC??	Datenerhebung und Analyse	P. Thuss-Patience	KFH	onkologiestudien.kfh@vivantes.de
				DLBCL (FL in Planung)		C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
				T-NHL		C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
CAR-T Biomarker Projekt	MDC	Aktiv	Biomarker Projekt	B-NHL und B-ALL	Untersuchung von Biomarkern für den Therapieerfolg bzw. für das Therapieversagen von CD19 CAR T-Zelltherapien	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
AML SGBIO	AML SG	Aktiv	Register	AML und verwandte Neoplasien	Datenerhebung und Analyse	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
GMALL Register	GMALL	Aktiv	Register	ALL und verwandte Neoplasien	Datenerhebung und Analyse	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
<b>niedrig maligne Lymphome</b>								
<b>1st-line</b>								

	Sponsor	Status	Studienphase	Key-Einschlusskriterien	Studienkonzept	Principal Investigator	aktiv an Vivantes Standort	Kontakt	Link
FORTplus	GLA	Aktiv	Phase III	FL (Grad 1-3a) und Ann Arbor Stadium I-II (per PET-CT)	Early Stage Follicular Lymphoma and Radiotherapy PLUS anti-CD20 Antibody	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	<a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-509278-41-00">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-509278-41-00</a>
MorningLYTE	GLA/LYSARC	Aktiv	Phase III	FL (Grad 1-3a), high tumor burden nach GELF und FLIPI 2-5	A Phase III randomized, open-label, international, multicenter study evaluating the efficacy and safety of mosunetuzumab plus lenalidomide in comparison to anti-CD20 monoclonal antibody plus chemotherapy in subjects with previously untreated FLIPI 2-5 follicular lymphoma	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	<a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-505436-35-00">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-505436-35-00</a>
<b>2nd-line und aufwärts</b>									
SYMPHONY-1	Epizyme	Aktiv	Phase III	FL (Grad 1-3a), mindestens 1 systemische Vortherapie	A PHASE 1B/3 DOUBLE-BLIND, RANDOMIZED, ACTIVE-CONTROLLED, 3-STAGE, BIOMARKER ADAPTIVE STUDY OF TAZEMETOSTAT OR PLACEBO IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE PLUS RITUXIMAB IN SUBJECTS WITH RELAPSED/REFRACTORY FOLLICULAR LYMPHOMA	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	<a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2024-510690-16-00">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2024-510690-16-00</a>
<b>3rd-line und aufwärts</b>									
SOUNDTRACK-B (Modul 1)	AstraZeneca	Aktiv	Phase II	FL (Grad 1-3a), mindestens 2 systemische Vortherapien	A Modular Phase II, Single-arm, Multicenter, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of AZD0486 in Participants with Relapsed or Refractory B-cell Non-Hodgkin Lymphoma	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	<a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-505789-27-00">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-505789-27-00</a>
<b>hoch maligne Lymphome</b>									
<b>1st-line</b>									
OLYMPIA-3	Regeneron	In Vorbereitung	Phase III	DLBCL, High-Grade B-Zell-Lymphom (double/triple Hit) oder transformiert aus FL	A Phase 3, Open label, Randomized Study Comparing the Safety and Efficacy of Odronextamab, an anti-CD20 x anti-CD3 bispecific antibody, in Combination with CHOP (Odro-CHOP) versus Rituximab in combination with CHOP (R-CHOP) in Previously Untreated Participants with Diffuse Large B-cell Lymphoma (DLBCL)	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	<a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2022-502785-25-00">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2022-502785-25-00</a>
MK2140-011	MSD	In Vorbereitung	Phase III	DLBCL, nur GCB	Zilovertamab Vedotin Plus R-CHP Versus Polatuzumab Vedotin Plus R-CHP for 1L DLBCL, GCB subtype	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	
CLEAR	GLA	Aktiv	Phase III	DLBCL, FL3b, High-Grade B-Zell-Lymphom, mindestens 1 Vortherapie	Combining Loncastuximab Tesirine and Epcoritamab in Relapsed/Refractory Diffuse Large B-cell Lymphoma (DLBCL)	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	<a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-509861-19-01">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-509861-19-01</a>
MMML Register	Universität Göttingen	Aktiv	Phase IV	DLBCL, LBCL	Constructing and validation of a robust, affordable, and widely applicable real-world outcome predictor for risk-tailored therapy for DLBCL patients in the German healthcare system	Prof. Dr. M. de Wit	KNK	onkostudien.knk@vivantes.de	

Sponsor	Status	Studienphase	Key-Einschlusskriterien	Studienkonzept	Principal Investigator	aktiv an Vivantes Standort	Kontakt	Link
<b>2nd-line und aufwärts</b>								
CLEAR	GLA	Aktiv	Phase III	DLBCL, FL3b, High-Grade B-Zell-Lymphom, mindestens 1 Vortherapie	Combining Loncastuximab Tesirine and Epcoritamab in Relapsed/Refractory Diffuse Large B-cell Lymphoma (DLBCL)	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de <a href="https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-509861-19-01">https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=en&amp;EUCT=2023-509861-19-01</a>
<b>3rd-line und aufwärts</b>								
SOUNDTRACK-B (Modul2)	AstraZeneca	Aktiv	Phase II	DLBCL oder FL3b mit mindestens 2 systemische Vortherapien	A Modular Phase II, Single-arm, Multicenter, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of AZD0486 in Participants with Relapsed or Refractory B-cell Non-Hodgkin Lymphoma	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de
chronische Leukämien								
<b>kurativ</b>								
<b>1st-line</b>								
DaREAL	Zentiva	In Vorbereitung	NIS	A non-interventional prospective study investigating long-term use of Daruph in adult patients with BCR::ABL1-positive chronic myelogenous leukemia in the chronic phase (CML-CP) in a real-life setting;	DARUPH	Dr. Rath	KSP	onkostudien.ksp@vivantes.de DRKS - Deutsches Register Klinischer Studien
<b>2nd-line</b>								
akute Leukämien								
<b>kurativ</b>								
<b>1st-line</b>								
AMLSG 31-19 / HOVON 501 / AbbVie B18-982	University Hospital Ulm, represented by the Chairman of the Board	In Vorbereitung	Phase III	Erstlinientherapie AML oder Myelodysplast. Syndrom, Placebokontrolliert	Randomized, Placebo-Controlled Phase III Study of Induction and Consolidation Chemotherapy With Venetoclax in Adult Patients With Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome With Excess Blasts-2	Dr. Rath H. Kroenlein	KSP KAU	onkostudien.ksp@vivantes.de onkostudien.kau@vivantes.de
GMALL EVOLVE	Uni Frankfurt	Aktiv	Phase II	ALL Ph+, potentiell fit für Allo SZT	A multicentre, randomized trial to assess the efficacy of ponatinib versus imatinib in combination with low-intensity chemotherapy and to evaluate an optimized strategy for allogeneic stem cell transplantation in adults with de novo Philadelphia-Chromosome positive acute lymphoblastic leukemia	M. Hackenthal, Prof. Dr. M. de Wit	KAU KNK	onkostudien.kau@vivantes.de onkostudien.knk@vivantes.de

	Sponsor	Status	Studienphase	Key-Einschlusskriterien	Studienkonzept	Principal Investigator	aktiv an Vivantes Standort	Kontakt	Link
GMALL 09/2023	Uni Frankfurt	In Vorbereitung	Phase III /IV	ALL/LBL	Therapieoptimierung der GMAL Protokolle	M. Hackenthal	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	
Napoleon	Universität Dresden	Aktiv	Phase IV	APL	GERMAN INTERGROUP RECOMMENDATIONS ON THE DIAGNOSTIC AND THERAPEUTIC MANAGEMENT OF ACUTE PROMYELOCYTIC LEUKEMIA (APL)	Prof. Dr. M. de Wit	KNK	onkostudien.knk@vivantes.de	
Confidence	iOMEDICO	Nachsorge	Phase IV	AML	Ivosidenib in combination with azacitidine as first-line treatment for adult patients with newly diagnosed AML with an IDH1 R132 mutation who are not eligible to receive standard induction chemotherapy: A prospective, longitudinal, multicenter, observational study in Germany	Prof. Dr. M. de Wit	KNK	onkostudien.knk@vivantes.de	
Decider 2 AMLSG 32-21	Universität Freiburg	Aktiv	Phase III	AML	Prospective randomized multicenter phase III trial of decitabine and venetoclax administered in combination with all-trans retinoic acid or placebo in patients with acute myeloid leukemia who are ineligible for induction chemotherapy	Prof. Dr. M. de Wit	KNK	onkostudien.knk@vivantes.de	
<b>2nd-line</b>									
Multiples Myelom									
<b>kurativ</b>									
<b>1st-line</b>									
GMMG HD9	Universität Heidelberg	Aktiv	Phase III	MM	A randomized phase III trial assessing iberdomide versus iberdomide plus isatuximab maintenance therapy post autologous hematopoietic stem-cell transplantation in patients with newly diagnosed multiple myeloma	Prof. Dr. M. de Wit	KNK	onkostudien.knk@vivantes.de	
<b>2nd-line und aufwärts</b>									
MAGNETISM M-32	Pfizer	Aktiv	Phase III	Multiples Myelom mit mindestens 1 und maximal 4 Vortherapien (muss bereits anti CD38 Therapie und Lenalidomid bekommen haben)	STUDY OF ELRANATAMAB MONOTHERAPY VERSUS ELOTUZUMAB, POMALIDOMIDE, DEXAMETHASONE (EPd) OR POMALIDOMIDE, BORTEZOMIB, DEXAMETHASONE (Pvd) OR CARFILZOMIB, DEXAMETHASONE (Kd) IN PARTICIPANTS WITH RELAPSED/ REFRACTORY MULTIPLE MYELOMA WHO RECEIVED PRIOR ANTI-CD38 DIRECTED THERAPY	C. Scholz	KAU	onkostudien.kau@vivantes.de	

Stand: 2. Januar 2026