



Newsletter Januar 2020

Liebe Kolleginnen und Kollegen, in unserem

# Newsletter der Hämato-onkologischen Phase-I-Unit der Charité /Charité Research Organisation

stellen wir Ihnen rekrutierende Studien vor

### die Phase-I-Unit ist eine Kooperation zwischen

- der Charité Klinik für Hämatologie-Onkologie
- dem Comprehensive Cancer Center der Charité (CCCC) und
- der Charité Research Organisation GmbH (CRO), eine 100%ige Tochtergesellschaft der Charité

# Ansprechpartner Charité – Onkologie:

Ansprechpartnerinnen Charité Research Organisation:

PD Dr. S. Ochsenreither t: +49 (0) 30 450 513 504 sebastian.ochsenreither@charite.de

Dr. F. Sachsenheimer Dr. V. Thierry

t: +49 (0) 30 450 539 -283/-289 t: +49 (0) 30 450 539 -263

friederike.sachsenheimer@charite-research.org veronique.thierry@charite-research.org

Standort: Charité-Campus Benjamin Franklin (CBF) – Hindenburgdamm 30, 12200, Berlin

#### Lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes NSCLC oder Pankreaskarzinom (PDAC)

Studien-Nr.181466

- therapienaiv (PDAC/NSCLC) oder nach einer Erstlinienbehandlung mit Pembrolizumab als Monotherapie (NSCLC),
- Patienten sind auch geeignet, wenn sie eine (neo) adjuvante Therapie haben, die mind. 6 Monate vor Einschluss beendet
- Studientherapie: ein Antikörper gegen Interleukin-1 Receptor Accessory Protein (IL1RAP) in Kombination mit Cisplatin + Gemcitabin (NSCLC) oder mit Gemcitabin + Nab-Paclitaxel (PDAC)

# Lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes NSCLC, Urothelkarzinom, HNSCC

Studien-Nr. 191546

- oder Melanom (außer Uvea)
  - PR, SD oder gemischte Response unter laufender CPI Behandlung (mind. 12 Wo.)
  - Bei HNSCC kann die CPI Behandlung auch ab Screeningzeitpunkt starten
  - Studientherapie: wiederholte Gaben einer Impfung gegen Patienten-spezifische Neo-Epitope
    - optional in Kombination mit einem pegylierten IL2 (nur für HNSCC Kohorte)

#### Inoperables lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes CRC

Studien-Nr. 171295

- Maximal eine vorausgegangene Therapielinie und unbekannter oder negativer MSI-Status
- Studientherapie: ein Anti LAG-3 Antikörper in Kombination mit Pembrolizumab und mFOLFOX7 / bzw. FOLFIRI

#### Rezidivierendes und/oder refraktäres multiples Myelom

Studien-Nr. 150917

- mit Indikation zur systemischen Therapie nach Behandlung mit mindestens drei Therapielinien inkl. Proteasominhibitoren, Alkylantien, Immunmodulatoren und Antikörper, alleine oder in Kombination, bei mind. 30% MAGE A1 Positivität, HLA A\*02:01-Positivität
- Studientherapie: MAGE-A1-spezifische TCR-transgene autologe T-Zellen

#### Lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Urothelkarzinom

Studien-Nr. 181432

- mit vorausgegangener Platin-basierter Chemotherapie und dokumentierter PD
- Studientherapie: Antikörper-Toxin-Konjugat spezifische für her2/neu in Kombination mit Nivolumab

#### Tumor oder Metastasen im Kopf-Hals- oder Thorax-Bereich

Studien-Nr. 150932

- mit Indikation zur palliativen Strahlentherapie
- Studientherapie: ein **DNA-dependent Protein Kinase-Inhibitor** in Kombination mit einer Bestrahlung (3 Gy x10)

# MSI high-Endometriumkarzinom

Studien-Nr. 171236

- PD nach 1 bis 5 vorausgegangene Therapielinien.
- Studientherapie: anti PD-1- Antikörper

#### Lokal fortgeschrittene oder metastasierte solide Tumoren mit mind. 3 (sub)kutanen Metastasen Studien-Nr. 181464

Studientherapie: intratumorale Injektionen eines RNA RIG-1 Agonist in Kombination mit Pembrolizumab