

Indikation:	Studientitel:	Leiter klinische Prüfung:	Ansprechpartner:
MDS	<p>CC-5013-MDS-010 Eine prospektive, nicht-interventionelle Unbedenklichkeitsstudie nach der Zulassung (Post-Authorization Safety Study, PASS), konzipiert als Erkrankungsregister für Patienten mit transfusionsabhängigen myelodysplastischen Syndromen (MDS) mit Niedrig- oder Intermediär- 1-Risiko und isolierter Deletion 5q.</p>	Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen	Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen
MDS	<p>A Phase 3, randomized, controlled, open label, clinical study of pevonedistat plus azacitidine versus single-agent azacitidine as first-line treatment for patients with higher-risk myelodysplastic syndromes, chronic myelomonocytic leukemia, or low-blast acute myelogenous leukemia.</p>	Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen	Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen
MDS	<p>A randomized phase III study of dexitabine with or without Hydroxyurea in patients with advanced proliferative chronic myelomonocytic leukemia.</p>	Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen	Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen