

GMMG-CONCEPT:

Eine klinische Phase II Studie zur Induktions-, Konsolidierungs- und Erhaltungstherapie mit Isatuximab, Carfilzomib, Lenalidomid und Dexamethason (I-KRd) in der Primärtherapie des Hochrisikomyeloms

Die GMMG-CONCEPT Studie ist offen für alle neu diagnostizierte Patienten mit Multiplem Myelom und zytogenetischem Hochrisikostatus (del 17p oder t(4;14) oder > 3 Kopien 1q21 und ISS2/3 Stadium)

Therapieschema:

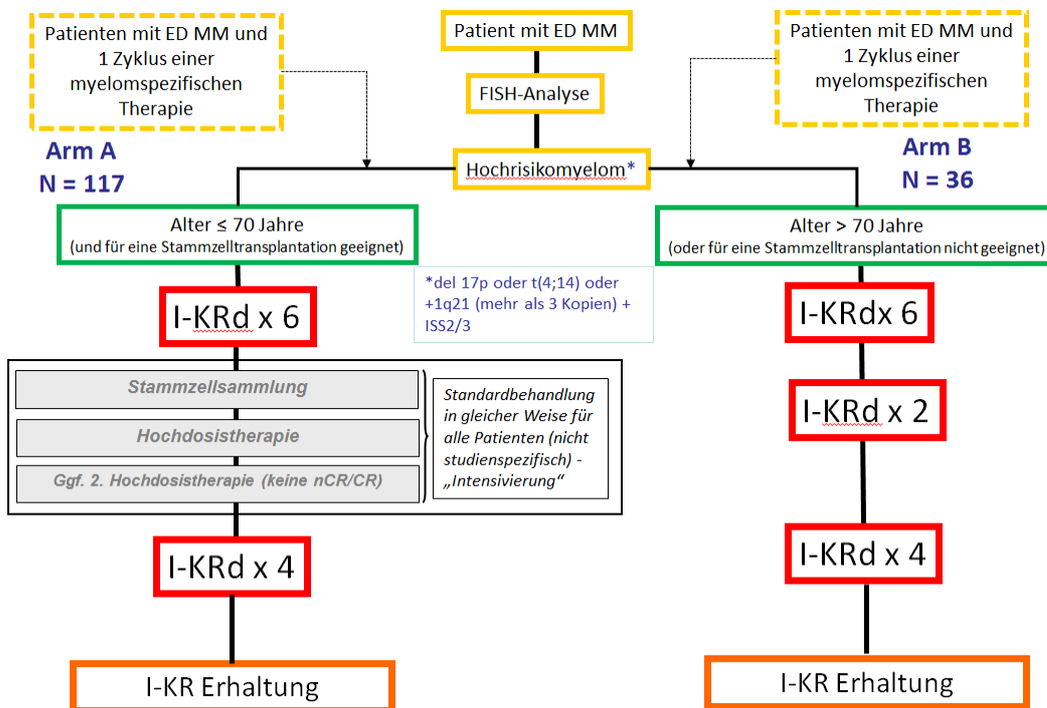
I = Isatuximab (monoklonaler Anti CD38 Antikörper)

K = Carfilzomib (Kyprolis®)

R = Lenalidomid (Revlimid®)

d = Dexamethason

Bei Patienten ≤ 70 Jahre ist die Hochdosis-Melphalan Therapie mit nachfolgender autologer Blutstammzelltransplantation in das Behandlungskonzept integriert. Die Prüfsubstanzen Isatuximab, Carfilzomib und Lenalidomid werden für die Dauer der Studie zur Verfügung gestellt.



Die GMMG-CONCEPT Studie ist eine Investigator-initiierte Studie der GMMG-Studiengruppe

Sponsor: Universitätsklinik Tübingen

Leiter der klinischen Prüfung (LKP): Prof. Dr. med. Katja Weisel

Informationen zur Studie sowie teilnehmende Zentren erfahren Sie unter

Studiensekretariat GMMG-CONCEPT Studie

Prof. Dr. med. Katja Weisel

Universitätsklinik Tübingen

Medizinische Klinik II

Hämatologie, Onkologie, Immunologie, Rheumatologie, Pulmologie

Otfried-Mueller-Str. 10

72076 Tübingen

Tel: +49-7071-29-80600

Fax: +49-7071-29-5651

e-mail: CONCEPT@med.uni-tuebingen.de; katja.weisel@med.uni-tuebingen.de