

| Indikation: | Studientitel: | Leiter klinische Prüfung: | Ansprechpartner: |
|-------------|---|---|-------------------------------------|
| MDS | 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. | Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen | Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen |
| MDS | A Phase 3, randomized, controlled, open label, clinical study of pevonedistat plus azacitidine versus single-agent acazitidine as first-line treatment for patients with higher-risk myelodysplastic syndromes, chronic myelomonocytic leukemia, or low-blast acute myelogenous leukemia. | Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen | Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen |
| MDS | A randomized phase III study of dexitabine with or without Hysroxyurea in patients with advanced proliferative chronic myelomonocytic leukemia. | Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen | Dr. med. Stefan Wirths, Tübingen |