

Melanom

Hauttumorzentrum Hannover (HTZH)

perioperativ

nicht melanozytärer  
Hautkrebs

Stadium III/IV

Nicht Interventionelle Studie (NIS)  
Beobachtungsstudien - Melanom

First-Line

**IMC-F106C-301 / PRISM-MEL-301:  
IMC-F106C + NIVO vs NIVO +/-  
RELATLIMAB (IMMUNOCORE)**

**Einschluss:**

Stadium IV oder unresektables Stadium III  
Melanom, HLA-A\*02:01 positiv, messbare  
Tumorfäsiion, vorhandene Tumorprobe, BRAF  
V600-Status

**Ausschluss:**

okulares/uveales Melanom, aktive  
Hirnmetastasen/leptomeningeale Met.,  
Lungenerkr., Herzerkr., Autoimmunerkr.,  
Immunsuppression, HBV/HCV/HIV, syst.  
Vortherapie bei fortgeschr. Melanom  
(bestimmte adj. Vortherapien erlaubt),  
bestimmte Nebenwirkungen bei  
Vortherapien

Demnächst

Second-Line

**ERAS-254-02**

**Einschluss:**

Histologisch oder zytologisch bestätigtes nicht  
resektables oder metastasiertes kutanes  
(einschließlich akrales) Melanom, NRAS-  
Mutation, Tumorgewebe nicht älter als 5 Jahre,  
Vorhandensein von mindestens 1 messbarer  
Läsion gemäß RECIST v1.1, Anti-PD-1/L1  
basierende Therapie (Monotherapie oder  
Kombination) erhalten haben

**Ausschluss:**

Aderhaut- oder Schleimhautmelanom,  
Vorherige Therapie mit einem ERK-, MEK-, RAF-  
oder RAS-Inhibitor, kontrollierten ZNS-  
Metastasen sind erlaubt, Beeinträchtigung der  
Magen-Darm-Funktion oder Magen-Darm-  
Erkrankung

Demnächst

**EuMelaReg / Decide II  
(MSB\_NIS102870\_DEC/DEII)**

Entscheidung für oder gegen den Einsatz von  
anti-PD1 Inhibitoren in der Adjutanten  
Behandlung von resezierten Melanom im  
Stadium IIB/IIC in Europa

Demnächst

CJPB898A12301

Demnächst