

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
Tumorfäzision, 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
(MSD_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