

ΕΝΕΡΓΕΙΣ ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΜΕΛΕΤΕΣ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΩΝ ΤΜΗΜΑΤΩΝ

ΑΛΛΟΓΕΝΗΣ ΜΕΤΑΜΟΣΧΕΥΣΗ

1. Protocol No.:2215-CL-0302

Μία πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο κλινική μελέτη Φάσης 3, χορήγησης Γκιλντεριτινίμπης, ενός FLT3 αναστολέα, ως θεραπεία συντήρησης μετά από αλλογενή μεταμόσχευση σε ασθενείς με Οξεία Μυελογενή Λευχαιμία με FLT3/ITD

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ

ΑΜΥΛΟΕΙΔΩΣΗ

1. Protocol No.: C16011

Φάσης 3 τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη, ανοικτής επισημάνσης, πολυκεντρική μελέτη ασφάλειας και αποτελεσματικότητας της δεξαμεθαζόνης σε συνδυασμό με MLN9708 ή της θεραπείας επιλογής του ιατρού που χορηγείται σε ασθενείς με υποτροπιάζουσα ή ανθεκτική συστηματική αμυλοείδωση ελαφράς αλύσου (AL)

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

2. Protocol No.: NEOD001-CL002

Μια Φάσης 3 Τυχαιοποιημένη, Πολυκεντρική, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη, 2 Σκελών Θεραπείας για την Αποτελεσματικότητα και την Ασφάλεια του NEOD001 συν την Πρότυπη Φροντίδα Υγείας έναντι Εικονικού Φαρμάκου συν την Πρότυπη Φροντίδα Υγείας σε Ασθενείς με Αμυλοείδωση Ελαφριάς Αλυσίδας (AL)

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

3. Protocol No.: NEOD001-201

Μια μελέτη φάσης 2b, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, για το NEOD001 σε συμμετέχοντες που έχουν υποστεί θεραπεία κατά το παρελθόν, πάσχουν από αμυλοείδωση ελαφρών αλύσων (AL) και εμμένουσα καρδιακή δυσλειτουργία

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

Βήτα (β) – ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑ

1. Protocol No.: ACE-536-B-THAL-001(BELIEVE)

Μία Φάσης 3, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη για τον προσδιορισμό της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Luspatercept (ACE-536) έναντι εικονικού φαρμάκου σε ενήλικες που χρειάζονται τακτικές μεταγγίσεις ερυθρών αιμοσφαιρίων εξαιτίας της βήτα(β)-Θαλασσαιμίας

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΣΟΓΕΙΑΚΗΣ ΑΝΑΙΜΙΑΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ «ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΣΟΓΕΙΑΚΗΣ ΑΝΑΙΜΙΑΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΚΕΝΤΡΟ ΘΑΛΑΣΣΑΙΜΙΑΣ & ΔΡΕΠΑΝΟΚΥΤΤΑΡΙΚΗΣ ΝΟΣΟΥ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Β ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
- ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΣΟΓΕΙΑΚΗΣ ΑΝΑΙΜΙΑΣ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

2. JADENU (CICL670AIC04): Ανοιχτή, πολυκεντρική, ενός σκέλους μελέτη φάσης III για τη συλλογή πρόσθετων δεδομένων ασφάλειας και αποτελεσματικότητας για τα επικαλυμμένα με υμένιο δισκία deferasirox σε ασθενείς που ολοκληρώνουν τη μελέτη CICL670F2201

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

Μη HODGKIN ΛΕΜΦΩΜΑ & ΧΡΟΝΙΑ ΛΕΜΦΟΚΥΤΤΑΡΙΚΗ ΛΕΥΧΑΙΜΙΑ

1. Protocol No.: BAY 80-6946 / 17322 (Chronos 2)

Μία τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη φάσης III του copanlisib έναντι εικονικού φαρμάκου σε ασθενείς με μη Hodgkin Λέμφωμα χαμηλού βαθμού κακοήθειας, ανθεκτικό στη ριτουξιμάμπη

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ Β' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΤΤΙΚΟ»
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Α' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ

2. Protocol No.: BAY 80-6946 / 17067 (Chronos 3)

Μία τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του coranlisib σε συνδυασμό με ριτουξιμάμπη σε ασθενείς με υποτροπιάζοντα μη Hodgkin Λεμφώματα Β-κυττάρων χαμηλού βαθμού κακοήθειας (iNHL)

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ Β' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΤΤΙΚΟ»*
- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ*
- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Α' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ*
- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ*

3. Protocol No.:ACE-LY-308

Μία Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη χορήγησης Μπενταμουστίνης και Ριτουξιμάπης (BR) μόνο, σε σύγκριση με συνδυασμό με Acalabrutinub σε ασθενείς με Λέμφωμα από κύτταρα του μανδύα, που δεν έχουν λάβει άλλη θεραπεία

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ*

4. Protocol No.:M15-550 (Venice)

Ανοικτή, Μονής Ομάδας, Φάσης 3β, Πολυκεντρική Μελέτη, η οποία αξιολογεί την αποτελεσματικότητα του Venetoclax (ABT-199) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζουσα/ανθεκτική Χρόνια Λεμφοκυτταρική Λευχαιμία (ΧΛΛ), περιλαμβανομένων εκείνων με διαγραφή του 17p ή μετάλλαξη του TP53 ή εκείνων οι οποίοι παρουσιάζουν αντοχή ή δυσανεξία στους Αναστολείς Υποδοχέων Β-κυττάρων

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Α' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ*
- *ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ*

5. Protocol No.:PF-05280586 (B3281006)

Μία Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη του PF-05280586 έναντι του Rituximab για τη θεραπεία πρώτης γραμμής ασθενών με οζώδες λέμφωμα, CD-20 θετικό και χαμηλό φορτίο νόσου.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Β ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ

6. Protocol No.: 20130109

Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανοσογονικότητας του ABP 798 σε σύγκριση με ριτουξιμάμπη, σε ασθενείς με Λέμφωμα μη Hodgkin (NHL) B-κυττάρων CD20+

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

ΜΑΚΡΟΣΦΑΙΡΙΝΑΙΜΙΑ WALDENSTRÖM

1. Protocol No.: HOVON 124 WM/ECWM-R2

Προοπτική μελέτη φάσης I/II του συνδυασμού κιτρικής ιξαζομίμπης, ριτουξιμάμπης και δεξαμεθαδόνης σε ασθενείς με υποτροπιάζουσα ή προϊούσα μακροσφαιριναιμία Waldenström.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

2. ECMW-1:DRC με ή χωρίς εβδομαδιαία χορήγηση μπορτεζομίδης

**Νέα διάγνωση Μακροσφαιριναιμίας
Αιμοπετάλια >50000/μλ και ουδετερόφιλα > 750/μλ
Μετρήσιμη νόσος (IgM > 500 mg/dl)
Βασικά κριτήρια αποκλεισμού είναι
Ενεργός λοίμωξη με ιό ηπατίτιδας Β ή C ή HIV
Νευροπάθεια ≥ βαθμού 2**

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

(ΝΟΣΟΣ ΣΕ ΥΠΟΤΡΟΠΗ)

3. BGB3111

**Οι άρρωστοι τυχαιοποιούνται να λάβουν είτε ιβρουτινίμπη είτε τον νεώτερο αναστολέα της BTK BGB-3111 της BeiGene.
Αιμοπετάλια πάνω από 30000, ουδετερόφιλα πάνω από 750**

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

4. HO-164

**Ασθενείς οι οποίοι έχουν λάβει προηγουμένως τουλάχιστον μία γραμμή
θεραπείας και θα λάβουν ιξαζομίμπη και υποδόρια ριτουξιμάμπη**

Μετρήσιμη νόσος (>1000 mg/dl IgM)

Αιμοπετάλια > 75000/μλ; Ουδετερόφιλα >1000/μλ

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

ΟΞΕΙΑ ΜΥΕΛΟΓΕΝΗΣ ΛΕΥΧΑΙΜΙΑ

1. Protocol No.:2215-CL-0304

**Μία πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό
φάρμακο κλινική μελέτη Φάσης 3, χορήγησης της Γκιλτεριτινίμπης, ενός FLT3
αναστολέα, ως θεραπεία συντήρησης μετά από θεραπεία εφόδου και εδραίωσης
σε ασθενείς με Οξεία Μυελογενή Λευχαιμία με FLT3/ITD σε πρώτη πλήρη
ύφεση.**

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΑΡΙΣΑΣ

ΠΟΛΛΑΠΛΟ ΜΥΕΛΩΜΑ

1. Protocol No.: PCYC-1138-CA

**Τυχαιοποιημένη, Πολυκεντρική Μελέτη της Ιβρουτινίμπης σε Συνδυασμό με την
Πομαλιδομίδη και τη Δεξαμεθαζόνη σε Ασθενείς με Υποτροπιάζον/Ανθεκτικό
Πολλαπλό Μυέλωμα**

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

2. Protocol No.: PANORAMA 3

**Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ανοιχτή μελέτη Φάσης 2 για την αξιολόγηση της
ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας τριών διαφορετικών σχημάτων από**

του στόματος λαμβανόμενης πανομοιόστατης σε συνδυασμό με υποδόρια βορτεζομίμη και από του στόματος δεξαμεθαζόνη σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή υποτροπιάζον/ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα που έχουν εκτεθεί προηγουμένως με ανοσοτροποποιητικούς παράγοντες

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Α΄ ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ

1. Protocol No.: EMN11/HO114

Πομαλιδομίδη σε συνδυασμό με Καρφιλζομίμη και Δεξαμεθαζόνη (PCd) ως θεραπεία επαγωγής και εδραίωσης, ακολουθούμενη από συνδυασμό Πομαλιδομίδης με Δεξαμεθαζόνη έναντι Πομαλιδομίδης ως θεραπεία συντήρησης σε ασθενείς με εξελισσόμενο Πολλαπλό Μυέλωμα μετά από προηγούμενη θεραπεία 1ης γραμμής με Λεναλιδομίδη και Βορτεζομίμη.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

2. Protocol No.:OP-103

Μία τυχαίοποιημένη, ελεγχόμενη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη Φάσης 3 του συνδυασμού Μεφλουφένης και Δεξαμεθαζόνης σε σύγκριση με την Πολαμιδομίδη και Δεξαμεθαζόνη σε ασθενείς με υποτροπιάζον/ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα, η νόσος των οποίων είναι ανθεκτική στην Λεναλιδομίδη.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ

3. Protocol No.: CC-4047-MM 007

Μία πολυκεντρική, τυχαίοποιημένη, ανοιχτή μελέτη Φάσης 3 για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της πομαλιδομίδης, βορτεζομίμης και χαμηλής δόσης δεξαμεθαζόνης έναντι βορτεζομίμης και χαμηλής δόσης δεξαμεθαζόνης σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό Πολλαπλό Μυέλωμα.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ

4. Protocol No.: CA204125

Ανοικτή, τυχαιοποιημένη, Φάσης 2 μελέτη του συνδυασμού πομαλιδομίδης/δεξαμεθαζόνης με ή χωρίς ελοτουζουμάμπη σε ασθενείς με υποτροπιάζον και ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

5. Protocol No.: C16021 – Tourmaline-MM4

Τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη Φάσης 3 της δια του στόματος χορηγούμενης θεραπείας συντήρησης με Ιξαζομίμπη μετά την αρχική θεραπεία, σε ασθενείς με πρόσφατα διαγνωσμένο πολλαπλό μυέλωμα που δεν έχουν υποβληθεί σε Μεταμόσχευση Βλαστοκυττάρων.

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΑΡΙΣΑΣ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ

6. APOLLO

Ασθενείς με υποτροπιάζον ή/και ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα που έχουν λαβει >2 γραμμές θεραπείας που περιλαμβάνουν μορτεζομίδη & λεναλιδομίδη. Το άτομο πρέπει να είχε ανταπόκριση (δηλ. PR ή καλύτερη) στην προηγούμενη θεραπεία.

Οι ασθενείς τυχαιοποιούνται να λάβουν πομαλιδομίδη-δεξαμεθαζόνη +/- δαρατουμουμάμπη

Μετρήσιμη νόσος

Οι ασθενείς πρέπει να έχουν τεκμηριωμένα στοιχεία εξέλιξης της νόσου (PD) κατά τη διάρκεια ή μετά από το τελευταίο σχήμα.

Οι ασθενείς που έλαβαν μόνο 1 γραμμή προηγούμενης θεραπείας πρέπει να έχουν επιδείξει PD κατά ή εντός 60 ημερών από την ολοκλήρωση του σχήματος που περιέχει λεναλιδομίδη (δηλ. ανοχή στη λεναλιδομίδη).

Ουδετερόφιλα $\geq 1,0 \times 10^9 /L$

Αιμοσφαιρίνη $\geq 7,5 \text{ g/dL}$

Αιμοπετάλια $\geq 75 \times 10^9 /L$ στα άτομα στα οποία $\geq 50\%$ των εμπύρηνων κυττάρων του μυελού των οστών είναι πλασματοκύτταρα

Κάθαρση κρεατινίνης $\geq 30 \text{ mL/min}$

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

7. STORM

Ασθενείς με πολλαπλό μυέλωμα σε υποτροπή μετά θεραπεία με πομαλιδομίδη, λεναλιδομίδη, μπορτεζομίδη, καρφιλοζομίμη και δαρατουμουμάμη (pentarefractory) : Selinexor με δεξαμεθαζόνη

Μετρήσιμη νόσος

Κάθαρση κρεατινίνης ≥ 20 ml/min (Cockcroft – Gault)

Ουδετερόφιλα $\geq 1000/\text{mm}^3$ Αιμοσφαιρίνη ≥ 8.5 g/dL αιμοπετάλια $\geq 75,000/\text{mm}^3$ (για ασθενείς με $< 50\%$ διήθηση του μυελού με πλασματοκύτταρα) ή $\geq 50,000/\text{mm}^3$ (για ασθενείς με $\geq 50\%$ διήθηση του μυελού με πλασματοκύτταρα)

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

8. BOSTON

Ασθενείς με υποτροπιάζον ή/και ανθεκτικό Πολλαπλό Μυέλωμα που έχουν λάβει έως 3 γραμμές θεραπείας. Μπορτεζομίδη-Δεξαμεθαζόνη-Selinexor είτε Μπορτεζομίδη-Δεξαμεθαζόνη

Μετρήσιμη νόσος

Τουλάχιστον 1 προηγούμενη αντιμυελωματική θεραπεία και όχι περισσότερες από 3

Νόσος ευαίσθητη στη μπορτεζομίδη. Προηγούμενη θεραπεία με μπορτεζομίδη ή άλλον αναστολέα πρωτεασώματος (PI) επιτρέπεται μόνο όταν όλα τα ακόλουθα κριτήρια πληρούνται: - κατά τη διάρκεια αγωγής με μπορτεζομίδη πέτυχε τουλάχιστον \geq PR ΚΑΙ Δεν έγινε διακοπή της μπορτεζομιδης εξαιτίας σχετιζόμενης με το φάρμακο τοξικότητας Grade 3 ή μεγαλύτερο (\geq Grade 3), ΚΑΙ Τουλάχιστον 6 μήνες χωρίς αγωγή με PI πριν το C1D1 της μελέτης
Κάθαρση κρεατινίνης ≥ 20 ml/min

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ

T- ΚΥΤΤΑΡΙΚΟ ΛΕΦΜΩΜΑ

1. Protocol No.:AB10004

Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ανοιχτή μελέτη φάσης 2-3 με συμμετοχή τριών παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της μασιτινίβης, γεμισιταβίνης και δεξαμεθαζόνης σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό περιφερικό Λέμφωμα κυττάρων T

ΚΕΝΤΡΑ ΠΟΥ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΥΝ:

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Α΄ ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΕΙΔΙΚΟ ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΜΕΤΑΞΑ», ΠΕΙΡΑΙΑΣ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ

- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ, ΚΡΗΤΗ

ΤΗΛΕΦΩΝΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ

- ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ», ΑΘΗΝΑ, **ΤΗΛ. 2132162846**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ Β' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΤΤΙΚΟ», **ΤΗΛ. 2105832305**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ», ΑΘΗΝΑ, **ΤΗΛ. 2107470473**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ & ΛΕΜΦΩΜΑΤΩΝ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ», ΑΘΗΝΑ, **ΤΗΛ. 2107201725**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Α' ΠΡΟΠΑΙΔΕΥΤΙΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΛΑΪΚΟ», ΑΘΗΝΑ, **ΤΗΛ. 2132060981 και 210 2107456343**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ Β ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΗΣ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ, **ΤΗΛ. 2310892287**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ, **ΤΗΛ. 2313307516 και 2313307533**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΑΡΙΣΑΣ, **ΤΗΛ. 2413502895**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ, ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ, **ΤΗΛ. 2651099729**
- ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΤΡΩΝ, ΡΙΟ ΠΑΤΡΑ