

Melanom

Stadium II/III/IV Primärtumor

adjuvant (tumorfrei)

MK7684A-010 (KEYVIBE) (Vibostolimab + Pembrolizumab versus Pembrolizumab mono)

Einschluss u.a.:

komplett rezidiertes Stadium IIB, IIC, III, IV
Melanom
Sentinel Lymphknotenbiopsie / komplette
Lymphknotenentfernung ist keine Voraussetzung
ECOG 0/1
Tumorgewebe (maximal 12 Wochen vor
Randomisierung)

Ausschluss u.a.:

vorherige systemische, adjuvante Therapie
Melanom des Auges oder der Schleimhäute
Vorgeschichte von ZNS-Metastasen und/oder
karzinomatöser Meningitis
medikamentös therapierte, aktive
Autoimmunerkrankung

Stadium III/IV

Second-Line

C4221023 Portside (EncoBini + Pembrolizumab vs. Nivolumab + Ipilimumab bei BRAF-V600E/K)

Einschluss u.a.:

Metastasiertes oder nicht resezierbares lokal
fortgeschrittenes Melanom mit BRAF-V600E/K-
Mutation ,
Eine vorherige systemische Therapie des Melanoms
erhalten haben (entweder
adjuvante Therapie oder First-line Anti-PD-1-
Monotherapie (Nivolumab oder
Pembrolizumab)

Ausschluss u.a.:

Mukosales oder okuläres Melanom,
chronischen systemischen Steroid-Therapie oder
einer anderen Form der
immunsuppressive Therapie innerhalb der letzten 2
Jahre
Thromboembolische oder zerebrovaskuläre
Ereignisse in der Anamnese ≤ 12 Wochen vor
Randomisierung.

nicht melanozytärer Hautkrebs

Merkelzellkarzinom

**MCC-TRIM
(Beobachtungsstudie, MERCK)**
Nichtinterventionelle Kohortenregister-
Studie zur Bewertung der Merkmale und des
Managements von Patienten mit
Merkelzellkarzinom in Deutschland.

Plattenepithelkarzinom

**CemiSkin
(Beobachtungsstudie)**
nicht- interventionelle Kohortenstudie
für Patienten mit Plattenepithelkarzinom ,
die mit Libtayo[®] / Cemiplimab behandelt
werden

Nicht Interventionelle Studie (NIS) Beobachtungsstudien - Melanom

Bering

Encorafenib plus Binimetinib bei Patienten
mit lokal fortgeschrittenem nicht -
resezierbarem oder metastasiertem, BRAF
V600-mutiertem Melanom: eine multi-
zentrische, multi-nationale, prospektive

Nicht Interventionelle Studie (NIS) Beobachtungsstudien - Lymhome

MINT

Mogamulizumab in einer nicht-
interventionellen Studie zur Bewertung von
Sicherheit und Therapieerfolg bei der
Behandlung von Mykosis Fungoides und
Sézary-Syndrom