

PÄIVITYS 26.10.2020

ALL

ALLTogether

Tutkimuksen kuvaus: Akuuttia lymfoblastileukemiaa (ALL) sairastavien lasten (1-17v.) ja nuorten aikuisten (18-45v.) hoitotutkimus (alkamassa)

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Ulla Wartiovaara-Kautto

Ponatinib-3001

Tutkimuksen kuvaus: Ensilinjan hoitotutkimus, jossa verrataan ponatinibia ja imatinibia yhdessä kevennetyn kemoterapian kanssa potilailla, joilla on äskettäin todettu Philadelphia kromosomiposiivinen akuutti lymfoblastileukemia (Ph+ ALL)

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Kimmo Porkka

EWALL-INO

Tutkimuksen kuvaus: Ensilinjan hoitotutkimus > 55-vuotiaille akuuttia B-soluista Philadelphia-negatiivista lymfaattista leukemiaa sairastaville potilaille.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Ulla Wartiovaara-Kautto

T-PLL

M18-803

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus, jossa arvioidaan venetoklaksin ja ibrutinibin yhdistelmähoidon tehoa T-soluisen prolymfosyyttileukemian hoidossa.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Mikko Keränen

AML

CHDM201H12101C

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus HDM201-lääkeaineen ja MBG453:n tai venetoklaksin yhdistelmähoidosta akuuttia myeloista leukemiaa (AML) tai korkean riskin myelodysplastista oireyhtymää (MDS) sairastavilla potilailla

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Kimmo Porkka

CPDR001X2105

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus, jossa PDR001- ja/tai MBG453-tutkimusvalmiste annetaan yhdessä desitabiinin tai atsasitidiinin kanssa potilaille, joilla on akuutti myelooinen leukemia tai suuren riskin myelodysplastinen oireyhtymä.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Kimmo Porkka

DCOne-002, Advance II

Tutkimuksen kuvaus: Kansainvälinen, avoin monikeskustutkimus allogeenisella dendriittisoluterapialla (DCP-001), jossa verrataan kahden eri rokotusohjelman tehoa ja turvallisuutta potilailla, joilla on jäännöstautiposiivinen (MRD+), remissiassa oleva akuutti myelooinen leukemia (AML).

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Kimmo Porkka

DS303-A-U105

Tutkimuksen kuvaus: Vaiheen 1 tutkimus milademetaanista yhdessä kvitsartinibin kanssa tutkittavilla, joilla on FLT3-ITD-mutatoitunut akuutti myeloinen leukemia, joka on uusiutunut/vaikeahoitoinen tai äskettäin diagnosoitu ja sopimaton intensiiviseen kemoterapiaan (alkamassa)

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Mika Kontro

HO150, AMLSG 29-18

Tutkimuksen kuvaus: Avoin, satunnaistettu, kaksoissokkoutettu lumekontrolloitu monikeskustutkimus ivosidenibillä tai enasidenibillä yhdessä induktio- ja konsolidaatiosolusolpaajahoidon kanssa, jota seuraa ylläpitohoitajakso, potilailla, joilla on vasta diagnosoitu IDH1- tai IDH2 -mutatoitunut akuutti myeloinen leukemia (AML) tai blastilylimääräinen myelodysplastinen oireyhtymä (MDS-EB2) ja joille intensiivinen solusolpaajahoido soveltuu.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Mika Kontro

VenEx, FLG-V001

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus, jossa venetoklaksia annetaan yhdessä atsisitidiinin kanssa akuuttia myelooista leukemiaa sairastaville potilaille, joiden hoito valitaan koeputkessa tehdyn lääkeherkkyystudkimuksen perusteella.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Mika Kontro

KML

BosuPeg (NordCML012) (Nordic CML Study Group) faasi III

Tutkimuksen kuvaus: Ensilinjan hoitotutkimus kroonisen vaiheen KML:ssa. Randomointi 3kk bosutinibihoidon jälkeen joko jatkamaan bosutinibia monoterapiana tai rinnalle liitettävän pegyloidun interferonin kanssa välin 3-24kk. Substudyssa tutkitaan bosutinibin +/- interferonin immunologisia ja kantasolutason vaikutuksia. Keskeinen tavoite on saavuttaa lääkkeettömän seurannan mahdollistava hoitovastetilanne 48kk hoidon jälkeen. Kokonaisseuranta-aika tutkittavalla seitsemän vuotta.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Perttu Koskenvesa

DASTOP2 (NordCML011) (Nordic CML Study Group)

Tutkimuksen kuvaus: Aiemmin EURO-SKI kriteerien mukaan TKE-lääketautusta kokeilleet KML-potilaat saavat tutkimuksessa 24kk hoitoa dasatinibilla, minkä jälkeen tautusta yritetään uudelleen EURO-SKI-tutkimuksessa käytetyn seurantaohjelman mukaisesti. Dasatinibin annos alussa 70- 100mg x1 ja annoslaskut mahdollisia aina tasolle 20mg x1. Mukaan voidaan ottaa myös edeltävästi dasatinibia käyttäneet eikä heidän kohdallaan annosnostoa tehdä, jos vaste ei mitattavasti ole parannettavissa. Laaja laboratoriotutkimusohjelma tautuksen mahdollistavien immunologisten ilmiöiden selvittämiseksi. Mikäli lääke on tarve aloittaa uudelleen, siirrytään pitkäaikaishoidossa aiempaan lääkitykseen. Pohjoismaiden lisäksi mukana Saksa, Hollanti ja Ranska. Potilastavoite 140, rekrytoituja 9/2019 72.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Satu Mustjoki

MDS

STIMULUS, CMBG453B12301

Tutkimuksen kuvaus: Vaiheen III satunnaistettu, kaksoissokkoutettu, lume-kontrolloitu monikeskustutkimus atsasitidiinillä tai atsasitidiinillä yhdistettynä MBG453 -tutkimusvalmisteeseen potilailla, joilla on keskivaikean, korkean tai erittäin korkean riskin myelodysplastinen oireyhtymä (MDS) IPSS-R -luokituksen mukaisesti arvioituna tai krooninen myelomonosyyttileukemia.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Mika Kontro

Myelooma

CC-92480-MM-001

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus, jossa selvitetään CC-92480:n turvallisuutta, farmakokinetiikkaa ja alustavaa tehokkuutta yhdessä deksametasonin kanssa tutkittavilla, joilla on uusiutunut ja aiempiin hoitolinjoihin reagoimaton multippeli myelooma.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Pekka Anttila

ARROW2

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus, jossa verrataan kerran tai kahdesti viikossa annettavaa karfiltsomibia yhdessä lenalidomidin ja deksametasonin kanssa tutkittavilla, joilla on uusiutunut tai aiempiin hoitoihin reagoimaton multippeli myelooma (alkamassa)

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Pekka Anttila

KLL

ASSURE

Tutkimuksen kuvaus: Yhden hoitohaaran monikeskustutkimus, jossa tutkitaan akalarutinibia (ACP-196) kroonista lymfaattista leukemiaa sairastavilla tutkittavilla.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Vesa Lindström

CJBH492A12101

Tutkimuksen kuvaus: Avoin tutkimus hoidosta JBH492-lääkeaineella uusiutunutta tai aiempiin hoitoihin reagoimatonta kroonista lymfaattista leukemiaa (KLL) tai non-Hodgkinin lymfoomaa (NHL) sairastavilla potilailla (alkamassa)

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Vesa Lindström

Sirppisoluanemia

STAND

Tutkimuksen kuvaus: Vaiheen III satunnaistettu, kaksoissokkoutettu monikeskustutkimus, jossa tutkitaan kritsanlitsumabin tehoa ja turvallisuutta 12 vuotta täyttäneillä sirppisoluanemiapotilailla sirppisolukriisien estossa yksin tai aiemman hydroksiurea- ja/tai L-glutamiinilääkityksen lisänä.

Tutkimuksesta vastaava henkilö: Ulla Wartiovaara-Kautto

Hyytymishäiriöyksikkö

Explorer6

Tutkimuksen kuvaus: NN7415-4322/Normaalien hoitokäytännön non-interventio- eli havainnointitutkimus A- tai B-hemofiliaa sairastaville vasta-ainepositiivisille tai -negatiivisille tutkittaville. Explorer6: A prospective, multi-national, non-interventional study in haemophilia A and B patients with or without inhibitors treated according to routine clinical treatment practice (explorer™6) - Non-interventional study.
Tutkimuksesta vastaava henkilö: Riitta Lassila

ALXN1210-PNH-303

Tutkimuksen kuvaus: Vaiheen 3 satunnaistettu, avoin rinnakkaisryhmissä toteutettava farmakokineettinen monikeskustutkimus ihon alle annetun ravulitsumabin ja suonensisäisesti annetun ravulitsumabin tasavertaisuudesta kohtauksittaista yöllistä hemoglobiinivirtsaisuutta (PNH) sairastavilla aikuispotilailla, joita hoidetaan ekulitsumabilla . A Phase 3, Randomized, Parallel-Group, Multicenter, Open-Label, Pharmacokinetic, Noninferiority Study of Ravulizumab Administered Subcutaneously Versus Intravenously in Adult Patients With Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria Currently Treated With Eculizumab
Tutkimuksesta vastaava henkilö: Anna-Elina Lehtinen

A-SURE

Tutkimuksen kuvaus: 24 kuukauden prospektiivinen non-interventio-monikeskustutkimus Elocta-valmisteen tehon arvioimiseksi perinteisiin hyytymistekijävalmisteisiin (conventional factor) verrattuna estohoidossa A-hemofilia.
Tutkimuksesta vastaava henkilö: Elina Lehtinen

MoHem

Studies of moderate Hemophilia A and B in Sweden, Denmark, Iceland, Finland and Norway.
Tutkimuksen kuvaus: Pohjoismaisena yhteistyönä kartoitamme keskivaikeaa tautimuotoa (P-FVIII/IX 1-<5%) sairastavien A- ja B hemofiliapotilaiden hoitoa ja vointia - n. 200 potilaasta, joista 16 on suomalaisia. Tavoitteena on hyytymistekijätason ja vuotofenotyypin vertailu, QoL, oman sairauden tiedonhallinta, nivelsairauden esiintyvyys ja kliininen arvio. UÄ (< 6v.) ja Hemophilia Joint Health Score (HJHS) (nilkat, polvet, kyynärnivelet) osana rutiiniseurantaa, terveystalous.
Tutkimuksesta vastaava henkilö: Riitta Lassila

Reg-B-NORD

Tutkimuksen kuvaus: A Multi-Center, Cross-sectional, Retrospective Study to assess phenotype of Hemophilia B vs A
Tutkimuksesta vastaava henkilö: Riitta Lassila

Acquired hemophilia A in the Nordic countries

Tutkimuksen kuvaus: Hankinnainen A-hemofilia Pohjoismaissa (**Acquired hemophilia A in the Nordic countries**). Retrospektiivinen potilasasiakirjoihin perustuva monikeskustutkimus / Nordic Hemophilia Council.
Tutkimuksesta vastaava henkilö: Anna-Elina Lehtinen