



PROGRAMM

ANZEIGE

Bis hier.
Und weiter.

In der Onkologie

Johnson & Johnson



Bei den abgebildeten Personen handelt es sich um Modelle
nicht um reale Ärztinnen. - Janssen-Cilag GmbH - EM-18114

Austauschbarkeit
von i. v.-Biosimilars:
**Erfolgsgeschichte
oder Versagen?**



Wann: 11. Oktober 2024 von 11:30 – 13:00 Uhr

Wo: Raum Boston

Wer:







- **Chair: Prof. Dr. med. Hans Tesch**
Onkologe Frankfurt
- **Frank Buffleb**
Apotheker Erbach, Odenwald
- **Jörg Hohmann**
Rechtsanwalt

Event zum Kalender hinzufügen



Besuchen Sie uns auf unserem
Messestand im 1. Stock.
Standnummer 1.18.

Wir freuen uns auf Sie!

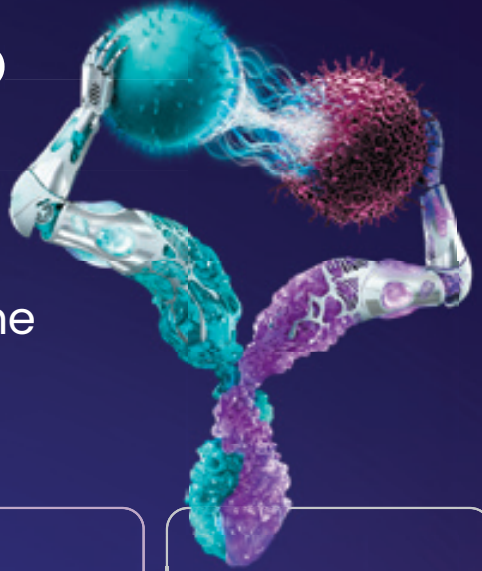
Grußwort	5
Programmübersicht	7
Congress Center Basel/Ebenenpläne	15
Programmgestaltung/Programmkomitee/Abstractgutachter	25
Adressen/Kontakte	30
Wissenschaftspreise/Weitere Preise/Stipendien	32
Programm der Jahrestagung 11.–14. Oktober 2024	
 Freitag, 11. Oktober 2024	
Wissenschaftliches Programm	39
 Samstag, 12. Oktober 2024	
Wissenschaftliches Programm	55
 Sonntag, 13. Oktober 2024	
Wissenschaftliches Programm	93
 Montag, 14. Oktober 2024	
Wissenschaftliches Programm	133
 Pflegekongress, 12. Oktober 2024	175
Studierendentag	181
Ärztinnenseminar	183
Key Note Speaker	185
 Industriesymposien	
Freitag, 11. Oktober 2024	188
Samstag, 12. Oktober 2024	197
Sonntag, 13. Oktober 2024	200
Montag, 14. Oktober 2024	204
Industrieausstellung	
Hallenplan	206
Ausstellerverzeichnis	209
Offenlegung der kommerziellen Unterstützung	210
Rund um den Kongress	
Registrierung und Gebühren	212
Zertifizierung	215
Informationen für Referierende und Vorsitzende	216
Information für Posterreferierende	217
DGHO	
Sitzungen der DGHO Arbeitskreise/Sonstige Sitzungen	230
Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs	233
DGHO Geschichtsausstellung	235
Hinweise A–Z	236
Tagungsort	242
Impressum	242

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird auf die gleichzeitige Verwendung der Sprachformen männlich, weiblich und divers (m/w/d) verzichtet. Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

3L+ DLBCL

TEPKINLY® (Epcoritamab)

Der neu zugelassene,
subkutane, bispezifische
Antikörper für Ihre
3L+ DLBCL Patienten.^{1,2}



STARK
WIRKSAM²



GUT
VERTRÄGLICH³



S.C.HNELL
APPLIZIERBAR^{#,2}



Das Endvolumen für die Injektion beträgt 1 ml für die 0,16-mg- und 0,8-mg-Dosen und 0,8 ml für die 48-mg-Dosis ab Zyklus 1, Tag 15.

1. Jurczak W., et al. Longer Follow-up From the Pivotal EPCORE NHL-1 Trial Reaffirms Subcutaneous Epcoritamab Induces Deep, Durable Complete Remissions in Patients with Relapsed/Refractory Large B-cell Lymphoma. Poster and Abstract presented at EHA 2023. P1118. 2. Fachinformation Tepkinly. www.swissmedicinfo.ch. 3. Thieblemont C., et al. Epcoritamab, a Novel, Subcutaneous CD3xCD20 Bispecific T-Cell-Engaging Antibody, in Relapsed or Refractory Large B-Cell Lymphoma: Dose Expansion in a Phase I/II Trial. J Clin Oncol. 2023 Apr 20;41(12):2238–2247. Die Referenzen können durch Fachpersonen bei medinfo.ch@abbvie.com angefordert werden.

Tepkinly ist in Deutschland, Österreich und der Schweiz zur Behandlung des DLBCLs (3L+) zugelassen. Die lokalen Zulassungs- und Vergütungsvoraussetzungen sowie die lokalen Fachinformationen können Unterschiede aufweisen. Bitte konsultieren Sie Ihre lokal gültige Fachinformation.

CH-TEPK-240003 DE 07/2024

Kurzfassung Fachinformation TEPKINLY®

I: Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem rezidivierenden oder refraktären diffusen grosszelligen B-Zell-Lymphom (diffuse large B-cell lymphoma, DLBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien, einschliesslich eines CD20-gerichteten Antikörpers, welche für eine anti-CD19-gerichtete CAR-T-Zelltherapie nicht in Frage kommen oder diese bereits erhalten haben. **D:** Subkutane (s.c.) Injektion. Verabreichung in 28-tägigen Zyklen. Der erste Zyklus besteht aus einer schrittweisen Dosissteigerung, beginnend mit 0,16 mg als Anfangsdosis, 0,8 mg als Zwischendosis und 48 mg als volle Dosis. Für die weiteren Zyklen wird eine Dosis von 48 mg verabreicht; Sollte bis zum Fortschreiten der Erkrankung oder Auftreten einer inakzeptablen Toxizität angewendet werden; Vor der Anwendung von Tepkinly sollte eine gute Hydratation der Patienten sichergestellt sein; Bei Verdacht auf ein Zytokinreisetzungsyndrom (CRS) oder Immuzellassoziertes Neurotoxizitätssyndrom (ICANS) ist eine Dosisanpassung erforderlich. Überwachung auf Anzeichen und Symptome von CRS und/oder ICANS für 24 Stunden während Zyklus 1 Tag 1 und Zyklus 1 Tag 8 in der Nähe einer medizinischen Einrichtung (oder alternativ stationär) und für 24 Stunden stationär nach Verabreichung der Dosis von 48 mg in Zyklus 1 an Tag 15. Stationäre Überwachung über mindestens 72 Stunden für die nächste Tepkinly-Verabreichung, wenn bei der vorhergehenden Verabreichung ein CRS Grad 3 oder klinische relevante neurologische Toxizitäten beobachtet wurde. **KI:** Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der Hilfsstoffe. **W:** Epcoritamab kann CRS und lebensbedrohliche neurologische Nebenwirkungen verursachen. Prophylaktische Kortikosteroide können das CRS-Risiko mindern. Epcoritamab kann das Infektionsrisiko erhöhen, Leberenzymwerte erhöhen, Hepatitis-B-Virus reaktivieren und schwere Zytopenien verursachen. Lebendimpfstoffe sollten nicht gleichzeitig angewendet werden. **IA:** Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt; Bei bestimmten CYP-Substraten können minimale Konzentrationsänderungen zu schwerwiegenden unerwünschten Wirkungen führen. **UW:** Sehr häufig (≥1/10): Neutropenie, Anämie, Appetit, Kopfschmerzen, Ausschlag. P: 4 mg / 0,8 ml oder 48 mg / 0,8 ml: eine Durchstechflasche pro Packung. Liste A. **Z:** AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham, Tel. (+41) 41 399 15 00. (VI) Ausführliche Informationen, siehe Arzneimittel-Fachinformation: www.swissmedicinfo.ch ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

abbvie

tepinkly®
epcoritamab

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

wir freuen uns, Sie auf unserer gemeinsamen Jahrestagung der Fachgesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie Deutschlands, der Schweiz und Österreichs in Basel begrüßen zu dürfen.

Zusammen mit den Programmkomitees haben wir ein hochinteressantes und innovatives Programm zusammengestellt. Dabei ist es uns gelungen, nationale und internationale Experten einzuladen, die Ihnen im Rahmen von Fortbildungsveranstaltungen und wissenschaftlichen Symposien nicht nur den aktuellen Stand der Therapie und Diagnostik hämatologischer und onkologischer Erkrankungen präsentieren werden, sondern es auch wagen, einen Blick in die Zukunft zu werfen. Im Mittelpunkt der Vorträge stehen daher mit dem Blick auf die rasanten Entwicklungen in der Hämatologie und Onkologie die innovativen Diagnostik- und multimodalen Behandlungsmethoden im Bereich der Immuntherapien mit Checkpoint-Inhibitoren, bispezifischen Antikörpern, Vakzinierungen und Zelltherapien.

Während der Eröffnung wird Marcel Salathé uns dazu anregen, gemeinsam über die Rolle der Wissenschaft im Zeitalter der Künstlichen Intelligenz nachzudenken. Für unsere Plenarsitzung ist es uns gelungen, Catherine J. Wu und Antoni Ribas als zwei herausragende, international hoch angesehene Keynote Redner, die sich mit immuntherapeutischen Ansätzen bzw. der Genomics der chronisch lymphatischen Leukämie befassen, einzuladen.

Von besonderem Stellenwert sind die Fortbildungsveranstaltungen für die Mitarbeiter der Pflege. Weiterhin wird dem wissenschaftlichen Nachwuchs in der Hämatologie und Medizinische Onkologie die Möglichkeit gegeben, seine wissenschaftlichen Arbeiten vorzustellen und ihre Ergebnisse mit Experten zu diskutieren. Die jungen Hämatologen und Onkologen aus Deutschland, Österreich und der Schweiz haben zum ersten Mal ein gemeinsames Programm vorbereitet, auf das wir uns sehr freuen. Am Studierendentag können die Teilnehmer sich im direkten Kontakt mit den eingeladenen Keynote Speakern austauschen.

Wir laden Sie daher nochmals ganz herzlich nach Basel ein und freuen uns mit Ihnen gemeinsam auf eine spannende und interessante Jahrestagung.

Mit freundlichen Grüßen



KONGRESSPRÄSIDENTIN

Prof. Dr. med. Anne Angelillo-Scherrer
Inselspital – Universitätsspital Bern



KONGRESSPRÄSIDENT

Prof. Dr. med. Peter Brossart
Universitätsklinikum Bonn

KONGRESSEKRETARIAT

Fabienne Hänni, dgho2024@insel.ch



*Besuchen Sie
unser Symposium:*

„Behandlungsansätze erweitern den Horizont: Therapien beim Multiplen Myelom und der Kälteagglutinin- Erkrankung (CAD)“

Wissenschaftliche Leitung: Prof. Dr. med. Thomas Pabst



Freitag, 11. Oktober 2024



15:30 – 17:00 Uhr



Raum Shanghai (EG)
Congress Center Basel

**Besuchen Sie
uns auch am
Stand: U.02**

Programmübersicht

Freitag, 11. Oktober 2024



	Montreal	Singapore	Sydney	Boston	Shanghai	Delhi	Kairo	Osaka/Samarkand	Rio	Darwin	Guangzhou	Geneva 1-2	Geneva 3-4	Studio 1-2	Studio 3-5
											08:00-11:00 Arztinnen- seminar: Die Leaky Pipeline in der universitären Medizin				
09:30 - 11:00	Best of the Year 2024	Multiples Myelom – Aktuelle Thera- piestrategien	CLL	MDS und Genetik	Aktuelle Therapie hepatobiliärer Tumoren	Präzisions- onkologie: Von Tumordissek- tion zur gezielten Intervention	Geriatrische Onkologie	Aggressive B-Zell- Lymphome I	Belastbarkeit bei Knochen- metastasen/ Osteolysen	Adoleszenzite und junge Erwachsene (AYA)		Mamma- karzinom		Neue Therapie- strategien bei metastasiertem Prostatakarzinom	ZNS-Tumoren
Pause															
11:30 - 13:00		Takeda: Hodgkin- Lymphom/ Metastasiertes kolorektales Karzinom	AOP / Blueprint: Polycythaemia vera / Systemi- sche Mastozytose	Celltrion Health- care: Austausch- barkeit von I. v.-Biosimilars	Pierre Fabre: NSCLC & beyond	Pfizer: Deep Dive RRMM	Pfizer, Zielgerich- tet in die Zukunft – Vom Fall zur Wissenschaft	Novocure: Tumor Treating Fields (TTFields) bei soliden Tumoren							
Pause															
13:30 - 15:00	Kurative Behandlung des Pankreas- karzinoms	Aktuelles beim Hodenkarzinom	Neue Therapie- algorithmen bei aggressiven Lymphomen	Erworbene Hämostase- störungen	AML Therapie- resistenz	Therapie des metastasierten Mamma- karzinoms	Antikörper- basierte Immun- therapien	Big Data und Digitale Medizin / Künstliche Intelligenz I	Junge Er- wachsene mit Krebs – Recht auf Vergessen- werden	Supportive Therapien	Integrative Onkologie – Diskussion	Chronische myeloproliferati- ve Neoplasien	COVID-19 und Krebs / Impfungen	Hämatolo- poetische Stammzellen	Perspektiven der „Jungen Hämatolo- gie und Onkologie“ – Sitzung der DGHO & der EHA
Pause															
15:30 - 17:00		AbbVie: Neue Behandlungs- standards im Lymphom in 2024	Grifols: Das Im- munsystem aus den Fugen: SID, PID und ITP	Alexion: Neue Ansätze in der PNH-Therapie	Sanofi: Behand- lungsansätze erweitern den Horizont-Therapien beim MM / CAD	Jazz Pharmacuti- cals: AML: Trends und Heraus- forderungen	Menarini Stemline: Substanzklas- sen-Wechsel bei Immuntherapien	Servier: Onko- logische Erkran- kungen mit IDH Mutation							
Pause															
17:15 - 19:00		Eröffnung													
19:00 - 21:00		Welcome Reception (Foyer)													

Roche

EMPOWERING HEMATOLOGY

Vielfältige Expertise. Von Menschen. Für Menschen.



aufLEBEN mit Columvi®

Hochwirksam bei stark
vorbehandelten
DLBCL-Patient:innen

Beim r/r DLBCL
ab dem zweiten
Rezidiv

Einziger
bispesifischer
Antikörper mit
zeitlich begrenzter
Therapiedauer¹



QR-Code scannen und
mehr über Columvi i.v.
und das Roche-Symposium
erfahren.

[https://go.roche.de/
anz_dgho24](https://go.roche.de/anz_dgho24)



Zu den Pflichtangaben:
[go.roche.de/
haema_heamo_PA](http://go.roche.de/haema_heamo_PA)

Arzneimittel, die mit einem ▼ gekennzeichnet sind, unterliegen einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Bitte melden Sie Nebenwirkungen an die Roche Pharma AG unter grenzach.drug_safety@roche.com oder Fax +49 7624 14 3183 oder die zuständige Bundesoberbehörde unter www.pei.de oder www.bfarm.de (PEI/BfArM) oder Fax: +49 6103/77-1234 (PEI) bzw. Fax: +49 228/207-5207 (BfArM).

1 Fachinformation Columvi®, aktueller Stand.

M-DE-00022835

Programmübersicht

Samstag, 12. Oktober 2024

	Montreal	Singapore	Sydney	Boston	Shanghai	Delhi	Osak/Samarokand	Rio	Lima	Darwin	Guangzhou	Geneva 1-2	Geneva 3-4	Studio 1-2	Studio 3-5
08:00 – 09:30	Lungenkarzinom: Therapeutische Herausforderungen	Herausforderungen bei indolenten Hochrisiko-Lymphomen	Biologie und Therapieresistenz in der CML	Otsuka Pharma: Orale Therapien unfittiger AML-Pat. Swedish Orphan Biovitrum: DLBCL /ITP	Anämien	Update Sarkome	Erführung der Pflegetagung Immun-onkologie	Gezielte Immun-onkologie bei soliden Tumoren	Supportivtherapie-Alte und neue Herausforderungen	Ethik in der Onkologie – Aktuelle Themen	Darmkrebs bei jungen Erwachsenen – Diskussion	Akute lymphatische Leukämie	CAR-T Zellen	Immuntherapien beim Ovarialkarzinom	Neuheiten im Bereich Thrombose
Pause															
10:00 – 11:30		Plenarsitzung mit Preisvergabe					Krebs zu Hause: Hilfe für den Alltag								
Pause															
12:00 – 13:30	Metastasierte Ösophagus-/Magenkarzinome	Heilung beim Multiplen Myelom?	AML Therapie 2024	AstraZeneca: Therapieninnovationen von A-Z	Gilead/Kite: Aktuelle Entwicklungen von ADCs und CART Zellen	Palliativmedizin in der Onkologie	Symptome managen: Neues aus der Forschung für die Praxis	CUP-Syndrom	Delegation ärztlicher Leistungen im Ländervergleich	Kolon-/ Rektumkarzinom	Hämophilie	Immuntherapie (exkl. CAR-T-Zellen)	Indolente B-Zell-Lymphome	Studierenden-tag: Karriere in der Hämatologie und Onkologie	Komplicationsmanagement auf der Intensivstation
Pause															
14:00 – 15:30	Therapiesteuerung von Kopf-Hals-Tumoren	Kolorektales Karzinom: Lokalisierte Erkrankung	ALL: Zielgerichtete Therapien und Immune Mikroumgebung	Janssen-Cilag: Therapie der CLL des MM und NSCLC	Novartis: Neue Therapieoptionen bei PNH und HR-Mammakarzinom	KI in der Medizin	Neue Bildungsangebote für Onkologie-pflegende	Neue Therapieansätze in der Onkologie		Sitzung der Ehrenmitglieder der DGHO	Komplementäre Medizin	Gerinnung und Thrombozyten	Hodgkin-Lymphom		
Pause															
15:45 – 17:15	CLL: Richter-Transformation	Personalisierte Lymphomtherapie	Hepatobiliäre Tumoren	Rocher: DLBCL, FL und PNH Therapie, HR+ Mammakarzinom	MDS Management im klinischen Alltag	Chronische GVHD – Prophylaxe, Therapie und Supportive Care	Digital Health	Nachsorge von jungen Erwachsenen mit Krebs	Komplementärmedizin	Kopf-Hals-Tumoren	Gentherapie bei Thalassemie und Sichelzellerkrankheit	Multiplres Myelom I	Sarkome		Update Infektionen / Symposium der AGIHO
Pause															
17:30 – 19:00															

Posterdiskussion, Saal San Francisco

Industrierausstellung 09:00–17:30, Hallen 4,U und 4-1

Für geeignete Patient:innen mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), die FLT3-ITD-positiv ist

Die erste spezifische, zielgerichtete Therapie bei FLT3-ITD-positiver AML für alle Behandlungsphasen¹⁻⁵

22 %
verringertes
Sterberisiko*⁶

Verlängerung der
CR um **26**
Monate*⁷

Kontrollierbares
Sicherheits-
profil^{1,6}

Einfache Anwendung:¹
1x täglich mit oder ohne Mahlzeit einzunehmen

**ERFAHREN
SIE HIER
MEHR ZU
VANFLYTA®**

VANFLYTA®
quizartinib tablets



vanflyta.eu

**VANFLYTA® hat zum aktuellen Zeitpunkt keine Zulassung in der Schweiz.
VANFLYTA® verfügt zum aktuellen Zeitpunkt ausschließlich über eine EMA-Zulassung.**

Abkürzungen: AML=akute myeloische Leukämie; CR=komplette Remission; FLT3=Feline McDonough sarcoma (FMS)-like tyrosine kinase 3; ITD=interne Tandemduplikation
* Gegenüber Standard-Chemotherapie plus Placebo

Referenzen: 1. VANFLYTA® Fachinformation nach aktuellem Stand. 2. XOSPATA™ Fachinformation, 2023. 3. RYDAPT® Fachinformation, 2023. 4. Daver N, Schlenk RF, Russell NH, Levis MJ. Targeting FLT3 mutations in AML: review of current knowledge and evidence. *Leukemia*. 2019;33(2):299–312. doi:10.1038/s41375-018-0357-9. 5. Aikawa T, Togashi N, Iwanaga K, et al. Quizartinib, a selective FLT3 inhibitor, maintains antileukemic activity in preclinical models of RAS-mediated midostaurin-resistant acute myeloid leukemia cells. *Oncotarget*. 2020;11(11):943–955. doi:10.18632/oncotarget.27489. 6. Erba HP, Montesinos P, Kim HJ, et al. Quizartinib plus chemotherapy in newly diagnosed patients with FLT3-internal-tandem-duplication-positive acute myeloid leukaemia (QuANTUM-First): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*. 2023;401(10388):1571–1583. doi:10.1016/S0140-6736(23)00464-6. 7. Erba HP, Montesinos P, Kim HJ, et al. Quizartinib plus chemotherapy in newly diagnosed patients with FLT3-internal-tandemduplication-positive acute myeloid leukaemia (QuANTUM-First): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial (supplementary appendix). *Lancet*. 2023;401(10388):1571–1583. doi:10.1016/S0140-6736(23)00464-6.

Fachpersonen können Referenzen bei der Daiichi Sankyo (Schweiz) AG anfordern.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel, Paul-Ehrlich-Institut, Paul-Ehrlich-Straße 51-59, 63225 Langen, Website: www.pei.de.

VANFLYTA 17,7 mg/ 26,5 mg Filmtabletten. Zusammensetzung: Wirkstoff: 17,7 mg bzw. 26,5 mg Quizartinib (als Dihydrochlorid). *Sonst. Bestandteile:* Hydroxypropylbetadex, Mikrokristalline Cellulose (E460), Magnesiumstearat, Hypromellose (E464), Talkum (E553b), Triacetin (E1518), Titandioxid (E171), für VANFLYTA 26,5 mg zusätzlich: Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172). **Anwendungsgebiet:** In Kombination mit einer Erhaltungstherapie mit VANFLYTA als Monotherapie bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), die FLT3-ITD-positiv ist. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Quizartinib oder einen der sonstigen Bestandteile, angeborenes Long-QT-Syndrom, Stillzeit. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Infektionen der oberen Atemwege, Pilzinfektionen, Herpes-Infektionen, Bakteriämie, Thrombozytopenie, Anämie, Neutropenie, Appetit vermindert, Kopfschmerzen, Epistaxis, Diarrhoe, Übelkeit, Abdominalschmerz, Erbrechen, Dyspepsie, ALT erhöht, Ödem, Elektrokardiogramm QT verlängert. *Häufig:* Pancytopenie. *Gelegentlich:* Herzstillstand, Kammerflimmern. **Weitere Hinweise:** Siehe Fachinformation. **Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer:** Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstraße 48, 81379 München, Deutschland. **Mitvertrieb in Deutschland:** Daiichi Sankyo Deutschland GmbH; Tel.: +49 (0)89 78080. **Stand der Information:** November 2023.

Daiichi-Sankyo

Programmübersicht

Sonntag, 13. Oktober 2024

	Montreal	Singapore	Sydney	Boston	Shanghai	Delhi	Kairo	Osaka/Samarkand	Rio	Darwin	Guangzhou	Geneva 1-2	Geneva 3-4	Studio 1-2	Studio 3-5
08:00 – 09:30	Multiples Myelom – Neue Entwicklungen in Diagnostik und Therapie	Neue Indikationen der CART-Zell Therapie	AML Rezidiv nach allogener Stammzelltransplantation	Amgen: MM, ITP und ALL Daiichi Sankyo: ADCs	IDH mutierte Gliome	Therapie des frühen Mammakarzinoms	TKI-Behandlung bei systemischer Mastozytose	Versorgungsforschung in der Onkologie	Onkologie und Palliativmedizin	Joint session: Japanese Society of Hematology	Knochenmarkversagen / Aplastische Anämie	Magen- / Pankreas- / Ösophaguskarzinom	Lungenkarzinom (inkl. Pleura) I	Myelodysplastische Neoplasien	Junge Hämatologie und Onkologie: Lehrreiche Fälle
Pause															
10:00 – 11:30	Fortgeschrittenes metastasiertes Prostatakarzinom	Nierenzellkarzinom	Aktueller Stand epigenetischer Therapieansätze bei der AML	BeiGene: Alle unter einem D-A-C-H, CLL und NSCL	Glaxo Smith-Kline: Multiples Myelom und Myelofibrose	Thrombozyten und Thrombose	Neue molekulare Targets bei gynäkologischen Karzinomen	Klassische Hämatologie	Ernährungsmedizin	Diversitäts- und Individualmedizin	Liquid Biopsy – Chancen und Herausforderungen	Akute myeloische Leukämie	Aggressive B-Zell-Lymphome II	Seltene Tumoren	Junge Hämatologie und Onkologie – grenzenlos
Pause															
12:00 – 13:30		DGHO-Mitgliederversammlung													
Pause															
14:00 – 15:30	CML Klinisch	Reziдивиiertes und refraktares follikuläres Lymphom	Kolorektales Karzinom: Metastasierte Erkrankung	Lilly: CLL-Behandlungsoptionen in der Ara gezielter Therapien	Astellas: Aus Mainz auf Linie 1 – Magenkarzinom	NSCLC - Neoadjuvante Therapie vs. Strahlentherapie	Stammzellbiologie I	Aktuelle Themen in der geriatrischen Onkologie	„Young Bloods“ – Session der jungen AGHO und AGIHO	Onkopedia – Was ist neu?	Fatigue	Melanom	Prostatakarzinom	MRD im Rahmen der allogenen Stammzelltransplantation	
Pause															
15:45 – 17:15	Behandlung des metastasierten Pankreaskarzinoms	Hodgkin Lymphom	Management beim Seminom Stadium II	Bristol-Myers Squibb: Innovationen in der Hämatologie	ALL: Diagnostik und Therapie	Behandlungsdauer bei Hochrisiko-CLL	Melanom	Umbau der Onkologie durch künstliche Intelligenz	Tumor-/ Zellbiologie	Präzisionsonkologie und psychonkologische Beratung	Amyloidoide	Multiples Myelom II	Chronische myeloische Leukämie I	Krankheitsfortschreiten in MPN	Neue Entwicklungen bei Neuroendokrinen Neoplasien
Pause															
17:30 – 19:00															

Posterdiskussion, Saal San Francisco

Industrierausstellung 09:00–17:30, Hallen 4.U und 4.1

Astellas in der Onkologie

Besuchen Sie unsere Symposien im Rahmen der DGHO Jahrestagung

AUS MAINZ AUF LINIE 1 – BEWÄHRTES UND INNOVATIVES ZUM MAGENKARZINOM

**Wann?
Wo?**

Sonntag, 13. Oktober | 14:00 – 15:30 Uhr
Congress Center Basel | Raum Shanghai

Referenten

Diskutieren Sie mit unseren Expertinnen und Experten wie die Zusammenarbeit zwischen Onkologie, Pathologie und Supportivmedizin zur Optimierung der Behandlung des Magenkarzinoms beitragen kann.

Prof. Dr. Karin Jordan (Potsdam, DE)
Prof. Dr. Sylvie Lorenzen (München, DE)
Prof. Dr. Ayşegül İlhan-Mutlu (Wien, AT)
PD Dr. Matthias Matter (Basel, CH)

EINE NEUE ÄRA BEIM FORTGESCHRITTENEN UROTHELKRZINOM – KOMBINATIONSTHERAPIEN IM FOKUS

**Wann?
Wo?**

Montag, 14. Oktober | 9:00 – 9:45 Uhr
Congress Center Basel | Raum Kairo

Referenten

Diskutieren Sie mit unseren Expertinnen und Experten die Neuerungen in der Erstlinienbehandlung des la/mUC inkl. Fallpräsentationen

Prof. Dr. Richard Cathomas (Chur, CH)
Prof. Dr. Viktor Grünwald (Essen, DE)
OÄ Dr. Dora Niedersüß-Beke (Wien, AT)
















Mehr erfahren

Programmübersicht

Montag, 14. Oktober 2024

	Montreal	Singapore	Sydney	Boston	Shanghai	Delhi	Kairo	Osaka/Samarkand	Rio	Lima	Darwin	Guangzhou	Geneva 1-2	Geneva 3-4	Studio 1-2	Studio 3-5
08:00 – 09:30	Multiples Myelom – Zugang zu neuen Arzneimitteln	Lokalisierte Ösophagus- / Magenkarzinome	Durchflusszytometrie	Verlegung auf Intensivstation	Thrombozytopenien – Choosing wisely	10 Jahre JAK2-Inhibitoren bei der Behandlung der MPN	Janssen-Cilag: RRM1 / Urothelkarzinom Astellas: Urothelkarzinom (GLIA/mUC)	Kompetenznetz Maligne Lymphome	Neuroendokrine Tumore	Versorgungsforschung	Lebensbeendende Maßnahmen vs. Palliative Care	Coachings für Hämatologen, Onkologen und Pflegenden 1-3	Chronische lymphatische Leukämie	Lungenkarzinom (inkl. Pleura) II	Allogene Stammzelltransplantation	Transnationale Forschung
Pause																
10:00 – 11:30	Best Abstracts	Immuntherapie beim NSCLC	Zytologiekurs 1	Klinisches Update Neuroendokrine und Endokrine Neoplasien	Zielgerichtete Therapien bei primären Hirntumoren	Stammzellbiologie II	Novartis: MPN im Wandel – Entwicklungen bei CM1 und MF	Kompetenznetz Akute und Chronische Leukämien	Innovative Therapien – Strukturen und Realität in der Versorgung	Rehabilitation	Frauen in der Hämatologie und Onkologie	Coachings für Hämatologen, Onkologen und Pflegenden 4-6	Urogenitale Tumoren	Nierenzell- und Ösophaguskarzinom	Sarkome	Diagnose und Therapie der Infektionen
Pause																
11:45 – 13:15	Multimodale Therapiestrategien beim Urothelkarzinom	Hodgkin Lymphom	Zytologiekurs 2	Spättoxizität nach CAR-T Zell-Therapie	Therapiekonzepte von Kopf-Hals-Tumoren	Familie und Krebs	Moderna: RSV bei immundefizienten Menschen	Sitzung der Preisträger	Ethik	Der spezielle Fall	Neue Aspekte der DGHG-Geschichte	Coachings für Hämatologen, Onkologen und Pflegenden 7-9	Hepatobiliäres Karzinom	Chronische myeloische Leukämie II	Multiples Myelom III	Big Data und Digitale Medizin / Künstliche Intelligenz II
Pause																
13:30 – 15:00	Posterdiskussion, Saal San Francisco															
Industrieausstellung 09:00–15:00, Hallen 4, U und 4.1																

Stand: 05.09.2024, Irrtum und Änderungen vorbehalten.

	Plenarsitzung		Fortbildung		Round Table		Debatte		PflegeTagung		Industriesymposium	
	Wissenschaftliches Symposium		Expertenseminar		Freier Vortrag		Junge Hämatologie und Onkologie		Posterdiskussion		Industrieausstellung	
												8 min Laufweg zum Hyperion Hotel

AYVAKYT® ist die erste hochselektive Therapie für die wirksame Hemmung von KIT D816V zur Behandlung der Fortgeschrittenen Systemischen Mastozytose (AdvSM)¹



**51 %
ORR***

AYVAKYT ist als Monotherapie zur Behandlung erwachsener Patienten mit ASM, SM-AHN oder MCL nach zumindest einer systemischen Therapie indiziert.²

Nachgewiesene Wirksamkeit bei AdvSM (ASM, SM-AHN, MCL) (n=47):^{1,2}

ORR: 51%, (95%-KI: 36,1%, 65,9%)

- CR + CRh: 11%
- PR: 40%
- CI: 9%

* ORR für alle Patienten aus der Studie PATHFINDER mit AdvSM (auswertbar nach den mIWG-MRT-ECNM-Kriterien³), die mit mindestens einer vorherigen systemischen Therapie und einer Anfangsdosis von 200 mg behandelt wurden (primäre Analyse, Stichtag 20. April 2021).²

AdvSM = Fortgeschrittene Systemische Mastozytose; **ASM** = Aggressive Systemische Mastozytose; **CI** = klinische Verbesserung; **CR** = komplette Remission; **CRh** = komplette Remission mit teilweiser Erholung des peripheren Blutbildes; **KI** = Konfidenzintervall; **KIT** = Rezeptortyrosinkinase des Protoonkogens c-KIT (zelluläres Homolog des felinen Sarkom-Virus-Onkogens v-KIT); **KIT D816V** = KIT-aktivierende Punktmutation (Aminosäuresubstitution am Codon 816) im Exon 17 des c-KIT-Gens; **MCL** = Mastzell-Leukämie; **mIWG-MRT-ECNM-Kriterien** = modified International Working Group-Myeloproliferative Neoplasms Research and Treatment and European Competence Network on Mastocytosis Criteria; **ORR** = Gesamtansprechrate; **PR** = partielles Ansprechen; **SM** = Systemische Mastozytose; **SM-AHN** = Systemische Mastozytose mit Assoziierter Hämatologischer Neoplasie

1. Gotlib J et al. Efficacy and safety of avapritinib in advanced systemic mastocytosis: interim analysis of the phase 2 PATHFINDER trial. *Nat Med.* 2021;27(12):2192-2199. 2. Fachinformation AYVAKYT®, Stand der Information Mai 2023. 3. Shomali W, Gotlib J. Response Criteria in Advanced Systemic Mastocytosis: Evolution in the Era of KIT Inhibitors. *Int J Mol Sci.* 2021;22(6):2983.

Kurzfachinformation AYVAKYT®

Z. Avapritinib. Croscarmellose-Natrium und andere Hilfsstoffe.

I. Monotherapie (1) für erwachsene GIST-Patienten mit PDGFRA-D842V-Mutation (2) für erwachsene AdvSM Patienten nach mind. 1 vorherigen systemischen Therapie. AYVAKYT wird nicht für die Behandlung von AdvSM-Patienten mit Thrombozytenzahlen unter 50 x 10⁹/l empfohlen.

D. GIST-Patienten mit vorhandener PDGFRA-D842V-Mutation: 300 mg oral 1x/d (Höchstdosis). **Mastozytose:** 200 mg oral 1x/d (Höchstdosis). Jeweils Tagesdosis der Verträglichkeit anpassen, Behandlung bis zur Krankheitsprogression oder inakzeptablen Toxizität fortsetzen. Oral auf nüchternen Magen, mindestens 1 h vor o. 2 h nach einer Mahlzeit, einnehmen. Eine versäumte Dosis nicht nachholen, falls Abstand zur nächsten geplanten Dosis < 8 h ist. Dosis nicht wiederholen, falls Erbrechen auftritt, sondern mit der nächsten geplanten Dosis fortfahren. Die empfohlenen Dosisreduktionen u. Dosismodifikationen für Nebenwirkungen beachten.

KI. Überempfindlichkeit gegenüber Avapritinib oder einem der Bestandteile des Arzneimittels.

W/N. Blutungen: erhöhte Inzidenz von hämorrhagischen unerwünschten Reaktionen, inkl. schwerwiegender u. schwerer unerwünschter Reaktionen wie gastrointestinaler Blutung u. intrakranieller Blutung, es traten auch Leber- und Turmorblutungen auf. Routinemässige Überwachung inkl. körperlicher Untersuchung notwendig. **Intrakranielle Blutungen:** vor der Behandlung, Risiko bei Patienten mit erhöhtem Risiko abwägen. Treten während der Behandlung neurologische Anzeichen u. Symptome auf, muss Therapie unterbrochen und das Gesundheitspersonal informiert werden. Risiko bei Patienten mit AdvSM war erhöht bei gleichzeitiger Thrombozytopenie (< 50 x 10⁹/l + Anfangsdosis > 300 mg). Vor Therapiebeginn erfolgt eine Thrombozytenzahlbestimmung, inkl. Nachverfolgung, damit die Therapie notfalls unterbrochen werden kann. **Kognitive Effekte:** Kognitive Effekte können während der Therapie auftreten; es wird empfohlen, Patienten auf klinische Anzeichen und Symptome zu überwachen und ggf die Dosis anzupassen. **Flüssigkeitsretention:** lokalisierte, generalisierte Ödeme oder Aszites traten auf, einschliesslich schwerer Fälle. Patienten sollen auf diese Nebenwirkung untersucht werden inkl. Messung des Körpergewichtes. **Verlängerung des QT-Intervalls:** Verlängerung des QT-Intervalls „kann zu erhöhtem Risiko für ventrikuläre Arrhythmien, inkl. Torsade de pointes, führen, daher mit Vorsicht in Patienten mit QT Risiko anwenden. Gleichzeitige Gabe mit starken CYP3A4-Inhibitoren muss, mit moderaten CYP3A4-Inhibitoren soll, vermieden werden. EKG-Beurteilung erwägen bei gleichzeitiger Gabe mit QT-Intervall verlängernden Arzneimitteln. **Erkrankungen des GI-Trakts:** Patienten bei GI Störungen untersuchen; unterstützende Massnahmen bei behandlungsbedürftigen GI NW möglich. Hydrationsstatus engmaschig bei Risikopatienten überwachen. **Laboruntersuchungen:** Regelmässig ein grosses Blutbild erstellen sowie Leberfunktion überprüfen. **Lichtempfindlichkeit:** Direkte Sonnenlichtexposition vermeiden.

S/S. Gebärfähige Frauen informieren, dass AYVAKYT den Fetus schädigen kann. Schwangerschaftsstatus vor Therapiebeginn feststellen. **Während der Behandlung u. für 6 Wochen nach der letzten Einnahme von AYVAKYT muss eine zuverlässige Verhütungsmethode angewendet werden (Frauen/ Männer). Tritt eine Schwangerschaft auf, muss der Arzt informiert werden. Stillen muss während der Behandlung mit AYVAKYT u. für 2 Wochen nach der letzten Dosis unterbrochen werden.**

UAW. Häufig: Anämie, Übelkeit, Fatigue, Durchfall, periorbitales Ödem, Erbrechen, Gesichtsrötung, erhöhtes Bilirubin im Blut, verminderter Appetit, peripheres Ödem, erhöhter Tränenfluss, und Bauchschmerzen. Anämie u. Fatigue führten häufiger zu dauerhaften Therapieabbruch.

IA. Starke/moderate CYP3A-Inhibitoren. Gleichzeitige Anwendung von Avapritinib mit starken/moderaten CYP3A-Inhibitoren inkl. Grapefruit oder Grapefruitsaft vermeiden; falls notwendig, bei moderaten CYP3A-Inhibitoren die Dosis reduzieren. **Starke/moderate CYP3A-Induktoren:** Gleichzeitige Verabreichung von Avapritinib mit starken/moderaten CYP3A-Induktoren vermeiden.

P. AYVAKYT Filmtabletten sind als 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg oder 300 mg zu je 30 Stück erhältlich. Liste A.

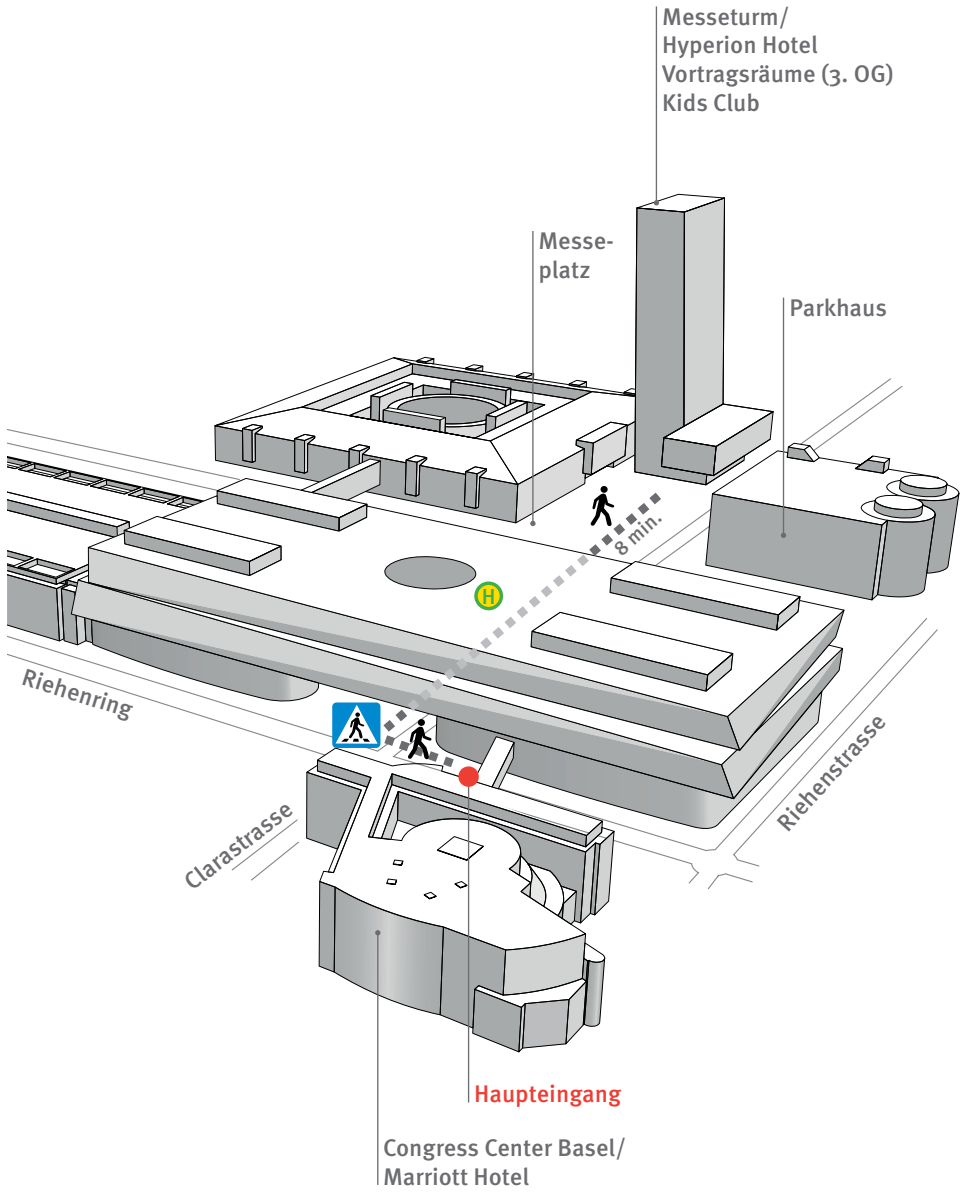
Detaillierte Informationen: www.swissmedicin.ch

Zulassungsinhaber: Blueprint Medicines (Schweiz) GmbH, Zug

Stand: Mai 2023

www.avakyt.de

Congress Center Basel – Marriott Hotel – Hyperion Hotel



pharma &

Rubraca®
(rucaparib)

DIE CHANCE ERGREIFEN



NEU
in der Erstlinien-
erhaltungs-
therapie



Rubraca®, der PARP-Inhibitor in der 1L- und 2L-Erhaltungstherapie bei fortgeschrittenem Ovarialkarzinom¹

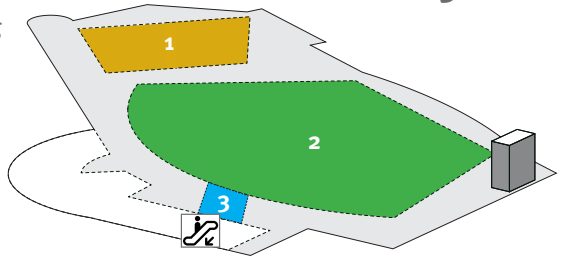
¹Rubraca (Rucaparib) Fachinformation (Stand: 03/2024).

Kurzinformation: Rubraca® 200 mg/250 mg/300 mg Filmtabletten. **Wirkstoff:** Rucaparib. **Zusammensetzung:** Jede Tablette enthält Rucaparib-(+)-camsilat, entsprechend 200 mg/250 mg/300 mg Rucaparib. Sonstige Bestandteile: Tablettenkern: mikrokristalline Cellulose, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat; Tablettenüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol 4000 (E1521), Talkum (E553b), Rubraca 200 mg: Brillantblau FCAluminiumsalz (E133), Indigocarmin-Aluminiumsalz (E132); Rubraca 300 mg: Eisen(III)hydroxid-oxid x H₂O (E172). **Anwendungsgebiete:** Rubraca wird angewendet als Monotherapie für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit fortgeschrittenem (FIGO-Stadien III und IV) high-grade epithelalem Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die nach Abschluss einer platinbasierten Erstlinien-Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell). Rubraca ist indiziert als Monotherapie für die Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patientinnen mit platin sensitivem, rezidiviertem, highgrade epithelalem Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die nach platinbasierter Chemotherapie in Remission sind (vollständig oder partiell). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Stillen. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Anämie, Thrombozytopenie, Neutropenie, Leukopenie, verminderter Appetit, erhöhtes Kreatinin im Blut, Hypercholesterinämie, Dysgeusie, Schwindel, Dyspnoe, Übelkeit, Erbrechen, Diarrhö, Dyspepsie, Schmerzen des Abdomens, erhöhte Alanin-Aminotransferase, erhöhte Aspartat-Aminotransferase, Lichtempfindlichkeitsreaktion, Ausschlag, Müdigkeit, Fieber. Häufig: myelodysplastisches Syndrom/akute myeloische Leukämie, Lymphopenie, febrile Neutropenie, Überempfindlichkeitsreaktionen, Dehydratation, intestinale Obstruktion, Stomatitis, erhöhte Transaminasen, makulopapulöser Ausschlag, palmar-plantares Erythrodysästhesiesyndrom, Erythem. **Abgabestatus:** verschreibungspflichtig. **Weitere Angaben:** siehe Fachinformation. **Inhaber der Zulassung:** pharmaand GmbH, Taborstrasse 1, 1020 Wien, Österreich. **Örtlicher Vertreter:** pharmaand Deutschland GmbH, c/o ABC Workspaces Bertha-Benz-Straße 5, D-10557 Berlin, Deutschland. **E-Mail:** medinfo@pharmaand.com. **Servicehotline für Produktanfragen:** Tel.: +49 (0)8005892665. **Stand der Information:** März 2024.

Congress Center Basel

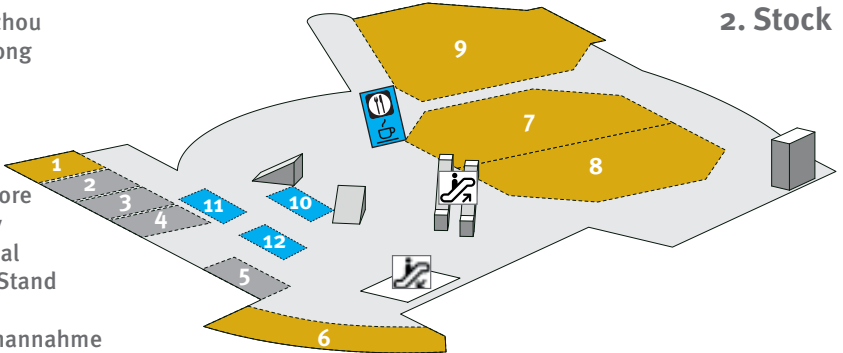
- 1 Osaka / Samarkand
- 2 San Francisco – Posterausstellung
- 3 Overflow 3

3. Stock

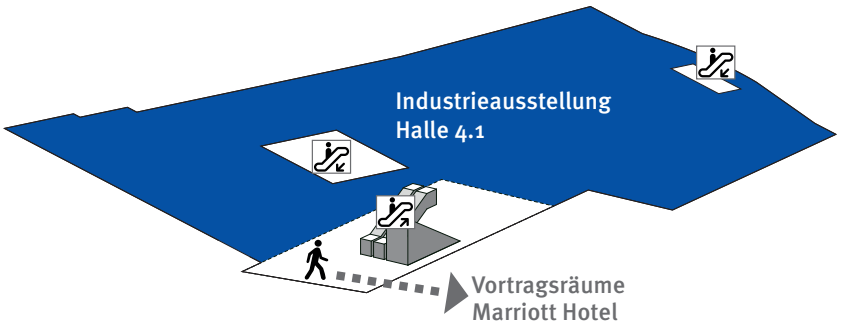


- 1 Guangzhou
- 2 Hongkong
- 3 Mexico
- 4 Miami
- 5 Nairobi
- 6 Rio
- 7 Singapore
- 8 Sydney
- 9 Montreal
- 10 DGHO-Stand
- 11 Presse
- 12 Medienannahme

2. Stock

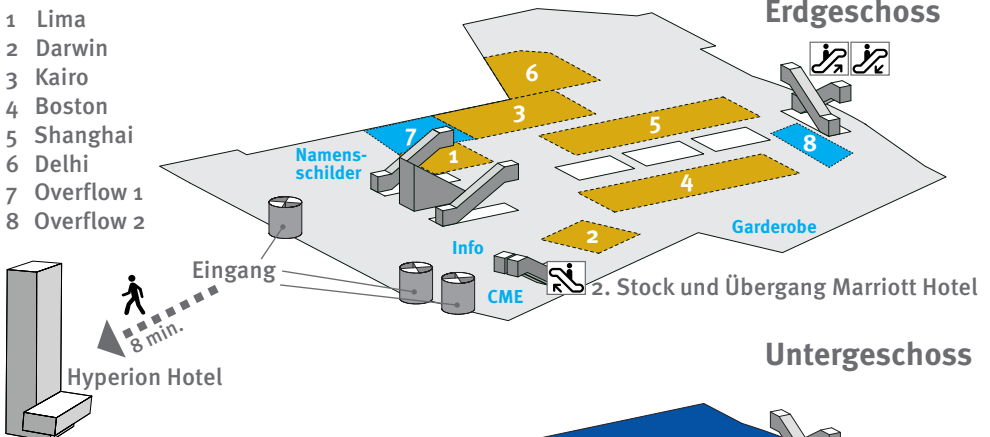


1. Stock

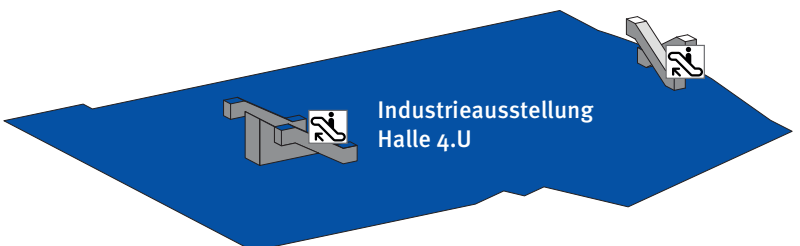


- 1 Lima
- 2 Darwin
- 3 Kairo
- 4 Boston
- 5 Shanghai
- 6 Delhi
- 7 Overflow 1
- 8 Overflow 2

Erdgeschoss

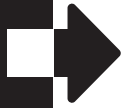


Untergeschoss



Kassen-
zulässig^{‡,2}

**BEHANDLE
DAS BLUT**



**BEHANDLE
DIE HAUT***

Erster humanisierter monoklonaler Antikörper, der gegen den C-C-Chemokinrezeptor 4 (CCR4) gerichtet ist^{1,4}

POTELIGEO® ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patient:innen mit rezidivierender oder refraktärer Mycosis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrom (SS), die mindestens eine vorherige systemische Therapie erhalten haben.¹



POTELIGEO® ▼
(mogamulizumab)

* Die Wirkweise von POTELIGEO® setzt im Blut an. POTELIGEO® bindet mit hoher Affinität an CCR4 und löst über eine Antikörper-abhängige zellvermittelte Zytotoxizität (ADCC) eine potente Anti-Tumor-Antwort aus.^{1,3} In der MAVORIC-Zulassungsstudie (0761-010) war POTELIGEO® im Vergleich zu Vorinostat (in der Schweiz nicht zugelassen) mit einer höheren Ansprechrate verbunden, insbesondere in den Bereichen Blut und Haut (Haut: 41,9% vs. 15,6%; $p < 0,0001$; Blut: 66,9% vs. 18,4%; $p < 0,0001$).¹

‡ Mit Limitatio.²

Referenzen: 1. POTELIGEO® Fachinformation, Stand Mai 2022. Erhältlich unter www.swissmedicinfo.ch. 2. Spezialitätenliste BAG unter www.spezialitätenliste.ch. 3. Nicolay JP, et al. CCR4 in cutaneous T-cell lymphoma: Therapeutic targeting of a pathogenic driver. Eur J Immunol 2021;51:1660–71. 4. Kim YH, et al. Mogamulizumab versus vorinostat in previously treated cutaneous T-cell lymphoma (MAVORIC): an international, open-label, randomised, controlled phase 3 trial. Lancet Oncol 2018;19:1192–204.

Poteligeo® 4 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung – Defucosyliertes, humanisiertes IgG1-Kappa-Immunglobulin, das selektiv an CCR4 bindet. **Z:** Mogamulizumab 20 mg, entsprechend 4 mg/ml. **I:** Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierender oder refraktärer Mycosis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrom (SS), die mindestens eine vorherige systemische Therapie erhalten haben. **D:** 1 mg/kg Mogamulizumab als i.v. Infusion, wöchentlich verabreicht im ersten 28-tägigen Zyklus, anschliessend alle zwei Wochen jedes nachfolgenden 28-tägigen Zyklus bis zum Fortschreiten der Erkrankung oder inakzeptabler Toxizität. Für Dosierungsanpassungen bei Nebenwirkungen und besonderen Patientengruppen, siehe Fachinformation. **KI:** Überempfindlichkeit gegen Wirkstoff oder Hilfsstoffe. **VM:** Dermatologische Reaktionen, Reaktion im Zusammenhang mit einer Infusion, Infektionen, Komplikationen bei allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantationen (HSCT) nach Mogamulizumab-Gabe, Tumorlyse-Syndrom, Herzerkrankungen, Grosszell-Transformation (LCT). **IA:** Keine Interaktionsstudien wurden durchgeführt. **Sehr häufige UAW:** Obstipation, Diarrhö, Übelkeit, Ermüdung, Ödem peripher, Fieber, Infektionen, Reaktion im Zusammenhang mit einer Infusion, Kopfschmerz, Medikamentenausschlag (einschliesslich Hautausschlag). Häufigste schwerwiegende UAWs: Pneumonie, Fieber, Reaktion im Zusammenhang mit einer Infusion und Zellulitis. **P:** Packungen mit 1 Durchstechflasche; Liste: A. **Zul-Inh.:** Kyowa Kirin Sàrl, Genève. ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Für weitere Informationen, siehe Fachinformation Poteligeo auf www.swissmedicinfo.ch

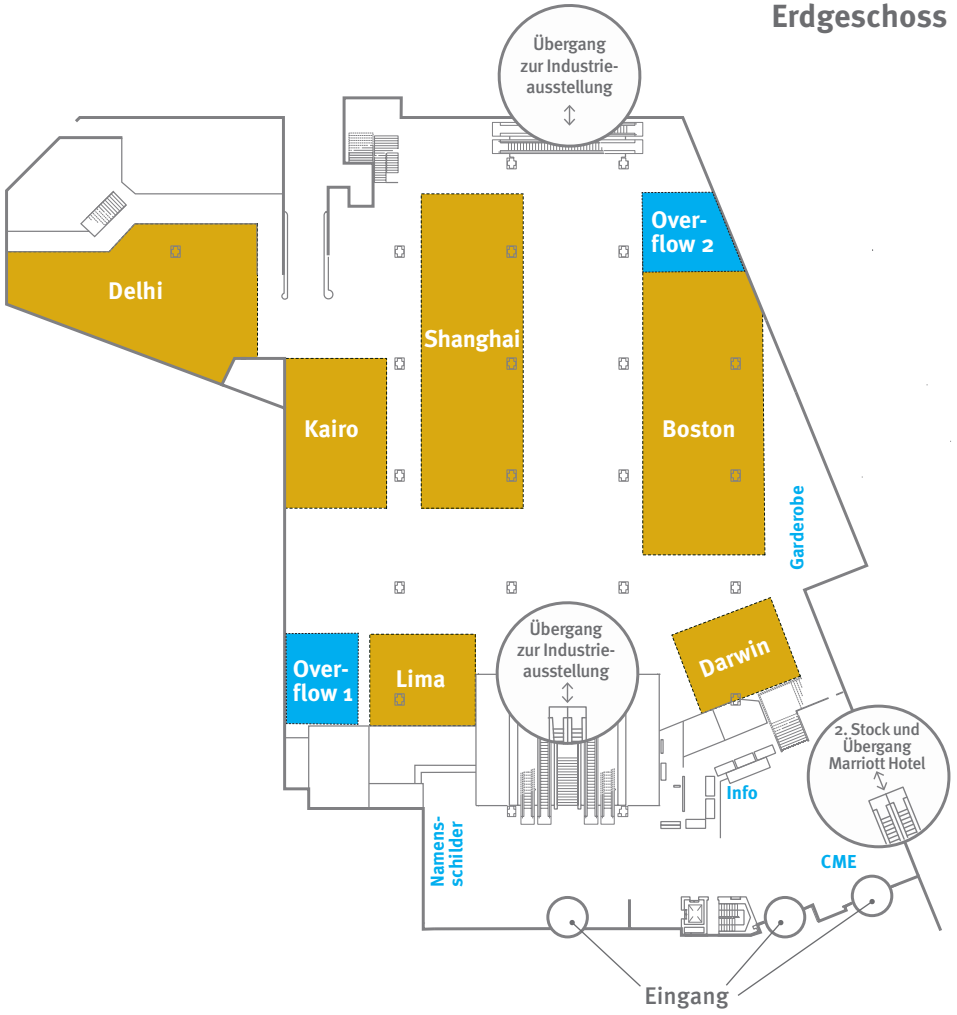
Alle Referenzen können von Fachpersonen angefordert werden.

KYOWA KIRIN SÀRL C/O INTERTRUST, Place des Alpes 4, 1201 Genève

KYOWA KIRIN

Ebenenplan

Erdgeschoss



WECKRUF BEI PNH-FATIGUE

Ab sofort
für ALLE PNH-
Patienten*¹

ASAP

ASPAVELI®



ASPAVELI®
(Pegcetacoplan)

Wake up!

Chronisch erschöpft
trotz C5i-Therapie?

- Raus aus der PNH-Fatigue^{2,3}
- Rein in bessere Blutwerte²⁻⁴
- Mehr Transfusionsfreiheit^{2,3}
(über 8 von 10 Patienten transfusionsfrei)

pro.sobi.com/de-de

 **sobi**
rare strength

¹ Über 18 Jahre und hämolytische Anämie C5i: C5-Komplementinhibitor; PNH: paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie

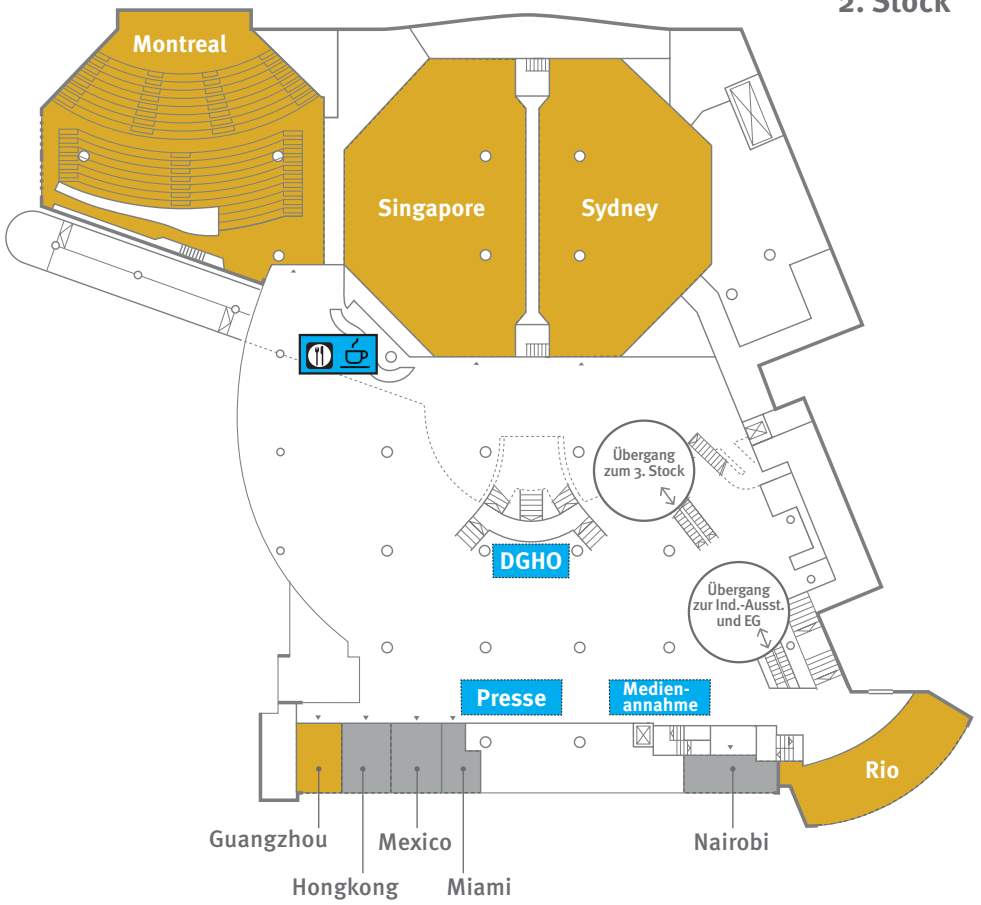
* Die Verwendung des Sternsymbols (*) bezieht neben weiblichen und männlichen Personen weitere Geschlechter und Geschlechtsidentitäten mit ein

1 Fachinformation Aspaveli®, Stand Mai 2024 2 Hillmen P et al. New England Journal of Medicine. 2021; 384(11):1028-1037 3 Wong RSM et al. Blood Advances. 2023; 7(11):2468-2478 4 Pefault de Latour R et al. Lancet Haematol. 2022; 9(9):e648-e659

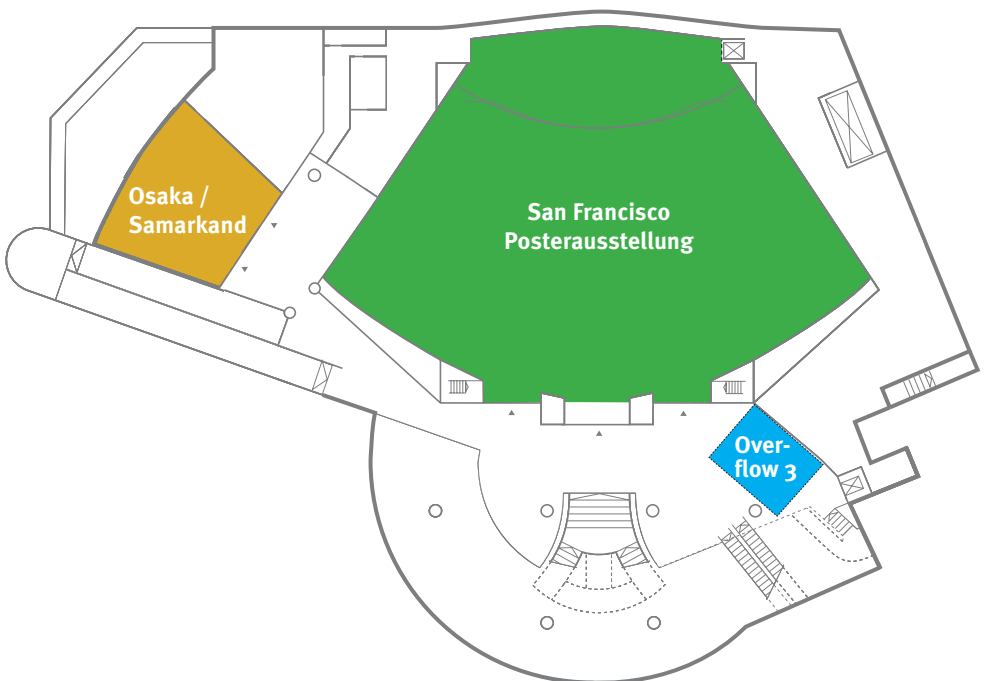
▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung

ASPAVELI 1080 mg Infusionslösung · **Wirkstoff:** Pegcetacoplan · **Zusammensetzung:** Jede 20 ml-Durchstechflasche enthält 1080 mg Pegcetacoplan. Jeder ml enthält 54 mg Pegcetacoplan. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** Jeder ml enthält 41 mg Sorbitol. Jede Durchstechflasche enthält 820 mg Sorbitol · **Liste von sonstigen Bestandteilen:** Sorbitol (E 420), Essigsäure (99%), Natriumacetat-Trihydrat, Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke · **Anwendungsgebiete:** ASPAVELI wird angewendet als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie (PNH), die eine hämolytische Anämie haben · **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Pegcetacoplan oder einen der sonstigen Bestandteile; Eine Therapie mit Pegcetacoplan darf nicht eingeleitet werden bei Patienten mit nicht ausgeheilter Infektion mit bekapselten Bakterien wie *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* und *Haemophilus influenzae* und bei Patienten ohne aktuellen Impfschutz gegen *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* und *Haemophilus influenzae*, es sei denn, sie erhalten eine geeignete Antibiotikaphylaxe bis zwei Wochen nach der Impfung · **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Infektion der oberen Atemwege, Harnwegsinfektion, Hämolyse, Kopfschmerzen, Schwindelgefühl, Husten, Abdominalschmerz, Diarrhoe, Arthralgie, Rückenschmerzen, Schmerz in einer Extremität, Erythem an der Injektionsstelle, Juckreiz an der Injektionsstelle, Schwellung an der Injektionsstelle, Hämatom an der Injektionsstelle, Ermüdung, Fieber, Schmerz an der Injektionsstelle, Impfkomplication (hingen mit den obligatorischen Impfungen zusammen); Häufig: Sepsis (beinhaltet einen Fall eines septischen Schocks), COVID-19, Gastrointestinalinfektion, Pilzinfektion, Hautinfektion, Orale Infektion, Ohrinfektion, Infektion, Atemwegsinfektion, Virusinfektion, Bakterielle Infektion, Vaginalinfektion, Augeninfektion, Thrombozytopenie, Neutropenie, Hypokaliämie, Hypertonie, Dyspnoe, Epistaxis, Schmerzen im Oropharynx, Nasenverstopfung, Übelkeit, Erythem, Ausschlag, Myalgie, Muskelkrämpfe, Akute Nieren-schädigung, Chromaturie, Reaktion an der Injektionsstelle, Verhärtung an der Injektionsstelle, Alanin-Aminotransferase erhöht, Bilirubin erhöht; Gelegentlich: Zervizitis, Infektion der Leiste, Pneumonie, Abszess der Nase, Tuberkulose, Candidose des Ösophagus, COVID 19 Lungentzündung, Analabszess · **Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung entnehmen Sie bitte der Fachinformation** · **Inhaber der Zulassung:** Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) · SE-112 76 Stockholm · Schweden · **Vertrieb:** Swedish Orphan Biovitrum GmbH · Fraunhoferstraße 9a · 82152 Martinsried · Deutschland · Telefon +49 (0)89 5506676-0 · Telefax +49 (0)89 5506676-26 · E-Mail: mail.de@sobi.com · Internet: www.sobi.com/germany/de · **Verschreibungspflichtig** · **Stand der Information:** Mai 2024 · **Abgekürzte Information für ASPAVELI** - bitte beachten Sie vor der Verschreibung die vollständige Fachinformation.

2. Stock



3. Stock



ÜBERNEHMEN SIE DIE KONTROLLE MIT CABOMETYX® + NIVOLUMAB

S3- LEITLINIE:

Starke Empfehlung
für alle Risiko-
gruppen^{#,1}



... ÜBER DIE ERKRANKUNG

Überlegene Wirksamkeit gegenüber Sunitinib mit einem **OS-Vorteil von ~11 Monaten** (46,5 vs. 36,0 Monate).^{*,2}

... ÜBER DIE BEHANDLUNG

Mit flexibler Dosierung und einem vertrauten Verträglichkeitsprofil.³

... ÜBER DIE PATIENTENERFAHRUNG

Mit durchgängig überlegenen HRQoL-Vorteilen gegenüber Sunitinib.⁴

CABOMETYX® ist als Monotherapie bei fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) indiziert für die Erstlinienbehandlung von erwachsenen Patienten mit mittlerem oder hohem Risiko sowie bei Erwachsenen nach vorangegangener zielgerichteter Therapie gegen VEGF (vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor).^{3,5-7} CABOMETYX® ist als Kombinationstherapie mit Nivolumab für die Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen indiziert.^{2,3,8-10}

[#]neben Pembrolizumab + Axitinib, Pembrolizumab + Lenvatinib und Ipilimumab + Nivolumab mit gleichwertiger Empfehlung. *HR: 0,77 (95% KI: 0,63-0,95). Für die HR wurde die stratifizierte Cox-Regression verwendet.

HR: hazard ratio; **HRQoL:** gesundheitsbezogene Lebensqualität (health-related quality of life); **KI:** Konfidenzintervall; **OS:** Gesamtüberleben (overall survival); **RCC:** Nierenzellkarzinom (renal cell carcinoma).

1. Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebs-hilfe, AWMF): S3-Leitlinie Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Nierenzell-karzinoms, Langversion 4.0, Februar 2023. 2. Bourlon MT et al. Presented at ASCO GU 2024. J Clin Oncol. 2024;42 (suppl 4; abstr 362). 3. Aktuelle Fach-information CABOMETYX®. 4. Cella D et al. J Clin Oncol. 2022;40(suppl 6):323. 5. Choueiri TK et al. Lancet Oncol. 2016;17(7):917-927. 6. Choueiri TK et al. Eur J Cancer. 2018;94:115-125. 7. Motzer RJ et al. Br J Cancer. 2018;118(9):1176-1178. 8. Choueiri TK et al. N Engl J Med. 2021;384(9):829-841. 9. Motzer RJ et al. Lancet Oncol. 2022;23(7):888-898. 10. Powles T et al. ESMO Open. 2024;9(5): 102994.

Fachinformation



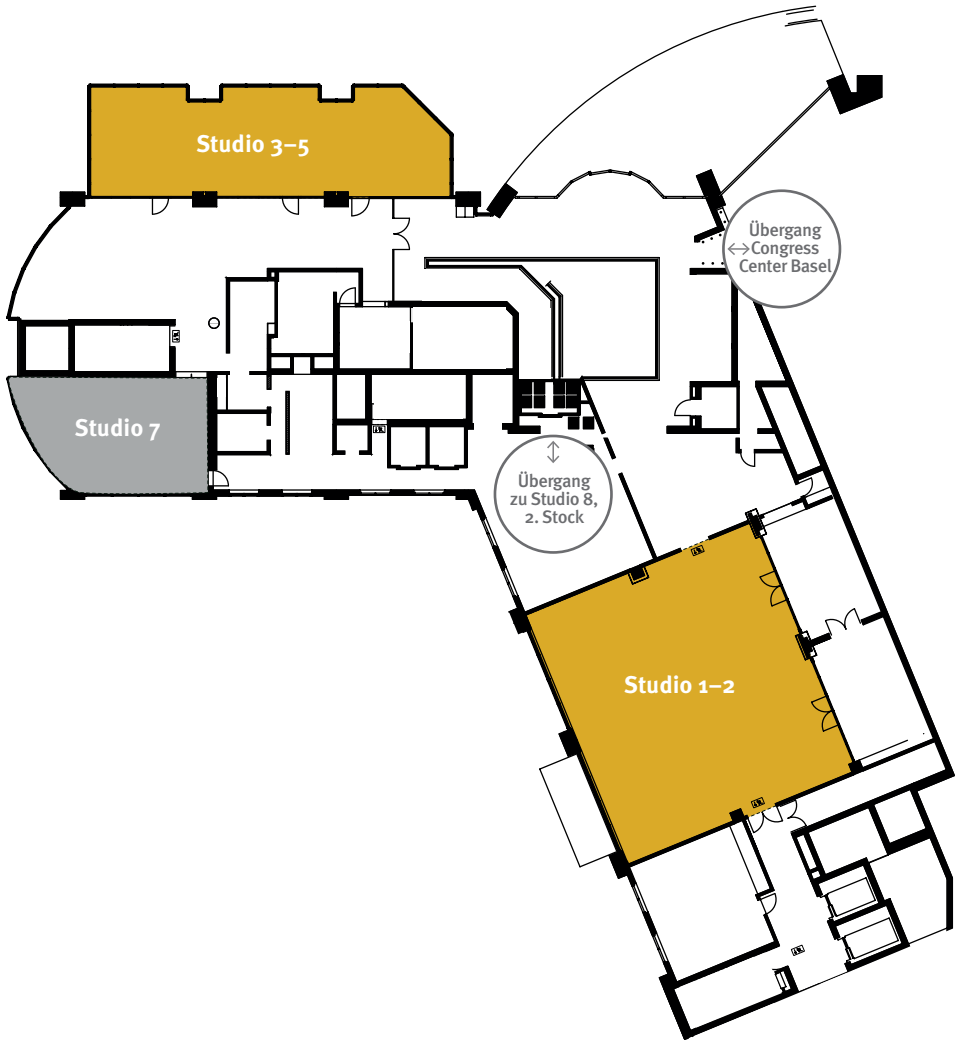
[www.ipsen.com/
germany/produkte/](http://www.ipsen.com/germany/produkte/)

 **CABOMETYX®** + NIVOLUMAB
(cabozantinib)Tabletten

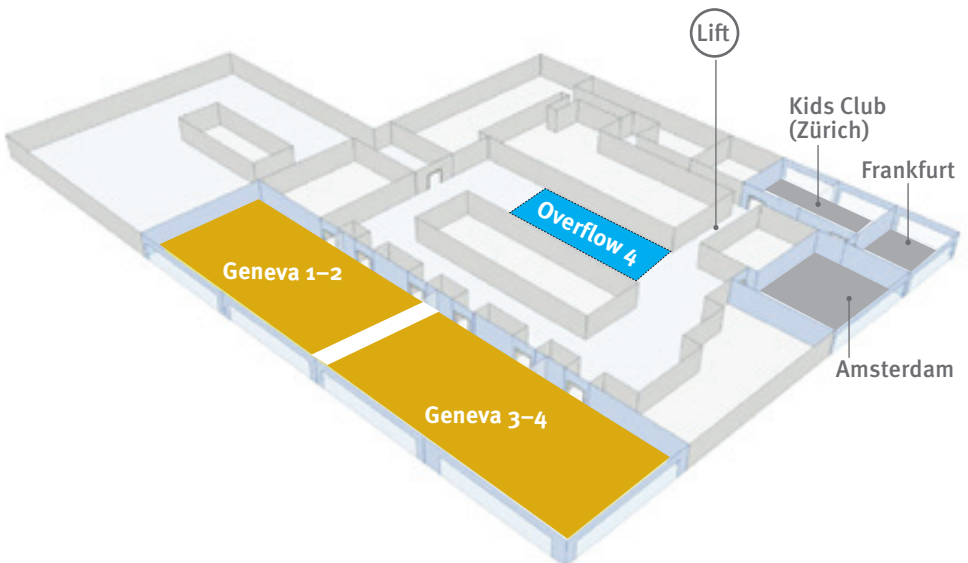
 **IPSEN**

Ebenenplan

Hotel Marriott, 1. Stock



Hotel Hyperion, 3. Stock





Treffen Sie uns vor Ort

Wir freuen uns
auf Ihren Besuch!



MODERNA MESSESTAND

WO?

- Messestand 1.04
- Halle 4.1, Industrieausstellung



MODERNA SYMPOSIUM

WANN & WO?

- Montag, 14.10.2024
- 11:45 – 13:15 Uhr
- Raum Kairo des Congress Centers

FÜR WEITERE INFORMATIONEN ZU MODERNA
BESUCHEN SIE UNS HIER:



www.atlas.modernatx.com/de-DE



www.atlas.modernatx.com/de-CH

Das wissenschaftliche Programm der Jahrestagung wurde von den Kongresspräsidenten sowie den gemeinsamen Programmkomitees aus Deutschland, Österreich und der Schweiz erstellt.

- ▶ PK Akute lymphatische Leukämie
- ▶ PK Akute myeloische Leukämie
- ▶ PK AYA (Adoleszente und junge Erwachsene)
- ▶ PK Chronische lymphatische Leukämie
- ▶ PK Chronische myeloische Leukämie
- ▶ PK Ethik
- ▶ PK Geriatrische Onkologie
- ▶ PK Hämostaseologie
- ▶ PK Hepatische Tumoren
- ▶ PK Hodentumoren
- ▶ PK Hodgkin-Lymphom
- ▶ PK Immuntherapie/Immunonkologie
- ▶ PK Intensivmedizin
- ▶ PK Kolon- und Rektumkarzinom
- ▶ PK Kopf-Hals-Tumoren
- ▶ PK Labor
- ▶ PK Lungen- und Pleuratumoren
- ▶ PK Mammakarzinom
- ▶ PK MDS
- ▶ PK Melanom
- ▶ PK Myeloproliferative Neoplasien
- ▶ PK Multiples Myelom
- ▶ PK NEN
- ▶ PK Nicht-zelluläre Immuntherapie
- ▶ PK Non-Hodgkin Lymphome, aggressiv
- ▶ PK Non-Hodgkin Lymphome, indolent
- ▶ PK Tumoren von Niere, Harnleiter und Blase
- ▶ PK Oesophagus- und Magentumoren
- ▶ PK Ovar/Uterus
- ▶ PK Palliativmedizin
- ▶ PK Pankreaskarzinom
- ▶ PK Pflege
- ▶ PK Prostatakarzinom
- ▶ PK Psychoonkologie
- ▶ PK Rehabilitation
- ▶ PK Sarkome
- ▶ PK Stammzellbiologie
- ▶ PK Supportive Therapien
- ▶ PK Translationale Forschung
- ▶ PK Transplantation
- ▶ PK Tumoren des ZNS
- ▶ PK Young Oncologists
- ▶ PK Versorgungsforschung/Gesundheitspolitik
- ▶ PK Zelluläre Immuntherapie



Janssen Cilag GmbH EM-163313
Bei den abgebildeten Personen handelt es sich um Models, nicht um reale Ärzt:innen.

Bis hier. Und weiter.

Jeder Krebs ist anders. Denn jeder Mensch ist anders.
Wir entwickeln Therapien, die einen echten Unterschied im
Leben von Menschen machen. In Zukunft möchten wir Krebs
nicht nur behandeln, sondern ihn auch heilen und an seiner
Entstehung hindern können.

Unsere Vision ist eine Welt ohne Krebs.

janssen.com/germany

Johnson & Johnson

Mitglieder der Programmkomitees

Absenger G., Aebi S. P., Ahrens M., Al-Batran S., Alt-Epping B., Andritsch E., Angelillo-Scherrer A., Arber C., Arnold D., Asemissen A., Augustin M., Auner H., Ayuk F. A., Bacher V., Bader P., Baldus C., Balic M., Bartsch R., Bassermann F., Bauernhofer T., Baumann W., Behringer K., Beke-Niedersüß D., Berghoff A., Bethge W., Bettelheim P., Beutel G., Beyer J., Beyer-Westendorf J., Bikovsek B., Binder M., Bleckmann A., Blum S., Böhm A., Bokemeyer C., Böll B., Bommer M., Bonadies N., Borchmann P., Borgmann-Staudt A., Borner M. M., Bornhäuser M., Böttcher S., Braess J., Brossart P., Brüggemann M., Brümmendorf T. H., Bücklein V. L., Bug G., Bullinger L., Busch E., Buske C., Busse A., Buxhofer-Ausch V., Cario H., Cathomas R., Chalandon Y., Chapuy B., Chapuy C., Chiche J.-D., Clausen J., Cornely O. A., Coym A., de Wit M., Dieing A., Dierks C., Dietrich S., Dirksen U., Döhner H., Döhner K., Dreger P., Dreyling M., Driessen C., Düll J., Eberhardt W., Egle A., Eicher M., Eichhorst B., Einsele H., Eisterer W., Engelhardt M., Ernst T., Eucker J., Falkenhorst J., Fehse B., Feistritz C., Feldmann G., Fiedler W., Finke J., Flatz L., Flörcken A., Fluck M., Folprecht G., Frick M., Fritsch R., Füreder T., Gagelmann N., Gaiger A., Gauler T., Gerger A., Germing U., Gerull S., Giagounidis A., Glaß B., Goede V., Gökbüget N., Goldschmidt H., Götze K., Graeven U., Greil R., Greil-Ressler S., Greinix H., Griesinger F., Griebhammer M., Grünberger B., Gründel M., Grünwald V., Haase D., Habel J.-P., Haferlach T., Hallek M., Halter J., Hamacher R., Hammersen F., Harbeck N., Hasenkamp J., Hegewisch-Becker S., Heidel F. H., Heidenreich A., Heim D., Heine A., Heinemann V., Heintel D., Heinzlmann V., Held G., Hellberg-Naegele M., Heller G., Hentrich M., Herr W., Heuser M., Heußner P., Hilbe W., Hilgendorf I., Hitz F., Hochhaus A., Höchsmann B., Hofer S., Hoferer A., Hoffmann J., Hoffmann W., Hofheinz R., Hofmann W., Holbro A., Holstein K., Holzner B., Honecker F., Hudecek M., Ilhan-Mutlu A., Illerhaus G., Illmer T., Jäger U., Jahn F., Jahn-Kuch D., Jordan K., Jost E., Jost P., Junghanß C., Kaiser U., Kalusche-Bontemps E.-M., Kasenda B., Kasper B., Kasper-Virchow S., Keil F., Keilholz U., Keller U., Kern W., Kiehl M., Kiesewetter-Wiederkehr B., Klamroth R., Klier J., Klinghammer K., Kloke M., Knöbl P., Knop S., Köberle D., Koch R., Köhler M., Köhne C.-H., Kollar A., König J., König V., Kortüm M., Koschmieder S., Kraus S., Krause S., Krauth M., Kreye G., Kröger N., Krönke J., Kroschinsky F., Kudlich T., Kühn T., Künkele A., Kunzmann V., Kurreck A., La Rosée P., Lamm W., Lang F., Langer F., le Coutre P., Lengerke C., Lenz G., Letsch A., Lindner L., Löffler J., Loges S., Lorch A., Lordick F., Lübbert M., Lück C., Lüftner D., Maatouk I., Machherndl-Spandl S., Mackensen A., Mamot C., Mann J., Manz M. G., Marschner N., Maschmeyer G., Masel E. K., Mathas S., Matzdorf A., Mauti L., Melchardt T., Meran J., Metzeler K., Metzelmacher M., Metzgeroth G., Meyer S., Mielke S., Minichsdorfer C., Modest D., Mönig S. P., Mößner U., Mougialakos D., Müldür E., Müller A. M., Müller L., Müller-Tidow C., Mumm F., Na I., Naumann R., Naveiras O., Nestor K., Neubauer A., Neumeister P., Nickelsen M., Novak U., Ochsenbein A.-F., Oechsle K., Oettle H., Oing C., Overbeck T., Pahl H., Panse J., Paradies K., Passweg J., Pavel M., Pelzer U., Penack O., Petermann-Meyer A., Petzer V., Pfeilstöcker M., Pircher A., Platzbecker U., Podar K., Pogorzelski M., Pott C., Prager G., Preusser M., Prochazka K., Pukrop T., Raab M., Raderer M., Rauch D., Reck M., Reichardt P., Reimer P., Reinacher-Schick A., Reinhardt C., Reinmuth N., Reiter A., Reiter F., Reuß-Borst M., Rick O., Riedner C., Rieger C., Riess H., Rinnerthaler G., Röllig C., Rösler W., Rossi D., Rössig C., Roth P., Röth A., Rothermundt C., Rothschild S., Rovó A., Rudzki J., Rumpold H., Sandherr M., Sandoval J., Sasse S., Saußele S., Schadendorf D., Schäfer N., Schäfer-Eckart K., Schafhausen P., Schanz J., Scheid C., Schellongowski P., Scherer F., Schetelig J., Schildmann J., Schilling G., Schmid S., Schmidinger M., Schmidt A., Schmitt C. A., Schmitt M., Schneidawind D., Schnetzke U., Scholl S., Scholz C., Schrenk K., Schrezenmeier H., Schubert J., Schuler M., Schuler M., Schuler U., Schulz E., Schulz H., Sillaber C., Sinn M., Skokova J., Sormann S., Spataro V., Sperr W., Staber P., Stauch T., Stauder R., Stäudle J., Steimann M., Stein A., Steiner N., Stilgenbauer S., Stintzing S., Strasser F., Strasser-Weippl K., Striefeler J., Strohscheer I., Studt J.-D., Stüssi G., Subklewe M., Szkandera J., Szuszies C. J., Terbuch A., Tesch H., Theobald M., Theocharides A., Theurich S., Thiede C., Thol F., Thomas M., Thomas S., Thurner L., Thuß-Patience P., Tichelli A., Tiede A., Titzer H., Topp M., Trautmann-Grill K., Treiber H., Trepel M., Troch M., Trojan A., Trümper L., Unseld M., Valent P., Vetter M., Viardot A., Vogel A., Vollmer K., von Amsberg G., von Bergwelt-Baildon M., von Lilienfeld-Toal M., von Tresckow B., Wahida A., Waldschmidt D., Wäsch R., Wedding U., Weich A., Weigert O., Weisel K., Weiss L., Weißinger F., Welt A., Weltermann A., Wendtner C., Westermann J., Weyrer W., Wicki A., Widmer C., Willenbacher W., Winder T., Winkler E., Wirp B., Wolf D., Wolf J., Wolff D., Wölfler A., Wöll E., Wörmann B., Wulf G., Zaman K., Zebisch A., Zeerleder S., Zeiser R., Zenz T., Zettl F., Zojer N., Zucca E., Zwahlen D.

– Angaben ohne Gewähr –

Official Journal of DGHO e.V.



Oncology

Oncology Research and Treatment



OeGHO

AIO

SGKSJH



DISCOVER



karger.com/ort

RESEARCH

Karger



Oncology

RESEARCH

Karger

Wir danken allen Abstractgutachtern für ihre Unterstützung:

Absenger G., Aebi S., Al-Batran S., Alt-Epping B., Andritsch E., Anja L., Arber C., Arnold D., Ay C., Bader P., Balabanov S., Baldus C., Bastian L., Bauernhofer T., Baumann W., Behringer K., Bethge W., Beutel G., Beyer J., Beyer-Westendorf J., Binder M., Bleckmann A., Blum S., Böhm A., Bokemeyer C., Böll B., Borchmann P., Borgmann A., Borner M. M., Böttcher S., Bourquin J.-P., Braess J., Brüggemann M., Brümmendorf T. H., Bug G., Bullinger L., Burchert A., Buske C., Cathomas R., Chapuy C., Chapuy B., Chiche J.-D., Cornely O. A., Coym A., Damm F., Daskalakis M., Dierks C., Dirksen U., Dreger P., Egle A., Eicher M., Eichhorst B., Einsele H., Eisterer W., Eucker J., Feldmann G., Flatz L., Fluck M., Folprecht G., Freistritzer C., Frick M., Fritsch R., Füreder T., Gaiger A., Gauler T., Gerger A., Gerull S., Giagounidis A., Glaß B., Goede V., Goldschmidt H., Göthert J., Götze K., Graeven U., Greinix H., Greming U., Grünberger B., Gründel M., Grünwald V., Haase D., Hallek M., Halter J., Hammersen F. J., Hasenkamp J., Heim D., Heine A., Hellberg-Naegle M., Heller G., Heuser M., Heussner P., Hochhaus A., Hofer S., Hoffmann J., Hoffmann W., Högner A., Holstein K., Honecker F., Hudecek M., Illerhaus G., Jäger U., Jahn F., Jahn-Kuch D., Jordan K., Jost P., Junghanss C., Kaiser U., Kalusche-Bontemps E.-M., Kasenda B., Kasper B., Kasper-Virchow S., Kather J. N., Katja W., Keil F., Keilholz U., Kiesewetter-Wiederkehr B., Klamroth R., Klier J., Kloke M., Knöbl P., Köberle D., Köhne C.-H., Kollar A., König J., Krause S., Kreye G., Kühn M., Kunzmann V., Lengerke C., Lenz G., Lordick F., Lüftner D., Maatouk I., Mackensen A., de Wit M., Schmidinger M., Manz M. G., Maschmeyer G., Masel E. K., Mathas S., Melchardt T., Metzgeroth G., Minichsdorfer C., Mönig S., Mössner U., Mougiakakos D., Müldür E., Mumm F., Novak U., Oing C., Oldenburg J., Overkamp F. J., Pahl H., Paradies K., Perner F., Podar K., Pogorzelski M., Preusser M., Reck M., Reinacher A., Reinmuth N., Rieger C., Rösler W., Röth A., Rothermundt C., Rovó A., Rumpold H., Sandoval J., Saußebe S., Schäfer-Eckart K., Schalk E., Schmid S., Schmitt C. A., Scholz C., Schuler M., Schulz E., Schwaab J., Senn H.-J., Sinn M., Stintzing S., Szandera J., Theurich S., Thuß-Patience P., Troch M., Trümper L., Valent P., von Amsberg G., Weltermann A., Weyrer W., Willenbacher W., Wolf D., Zaman K., Zenz T.

– Angaben ohne Gewähr –

Adressen/Kontakte

KONGRESSORT

Congress Center Basel
Messeplatz 21
4058 Basel, Schweiz

KONGRESSPRÄSIDENTIN

Prof. Dr. med. Anne Angelillo-Scherrer
Universitätsspital Bern

KONGRESSPRÄSIDENT

Prof. Dr. Peter Brossart
Universitätsklinikum Bonn

KONGRESSESEKRETARIAT

Fabienne Hänni
E-Mail: dgho2024@insel.ch

KONGRESSORGANISATION

DGHO Service GmbH
Bauhofstraße 12
10117 Berlin, Deutschland
Telefon: +49 (0) 30 2787 6089-20
E-Mail: jahrestagung2024@dgho-service.de
www.dgho-service.de



VERANSTALTER

Veranstalter des wissenschaftlichen Kongresses der Jahrestagung 2024 ist der Verein zur Förderung der Weiterbildung in der Hämatologie und Onkologie e.V., Nürnberg.
www.wbho.org



TEILNEHMERREGISTRIERUNG

Congrex Switzerland Ltd.
Reinacherstrasse 131
4053 Basel, Schweiz
Telefon: +41 61 686 77 93
E-Mail: jahrestagung@congrex.com
www.congrex.com

Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie (DGHO)

Prof. Dr. med. Andreas Hochhaus
Geschäftsführender Vorsitzender
Jena, Deutschland
www.dgho.de



Österreichische Gesellschaft für Hämatologie & Medizinische Onkologie (OeGHO)

Prim. Univ.-Prof. Dr. Ewald Wöll
Präsident
Zams, Österreich
www.oegho.at



Schweizerische Gesellschaft für Medizinische Onkologie (SGMO)

Prof. Dr. med. Arnaud Roth
Präsident
Chêne-Bougeries, Schweiz
www.sgmo.ch



Schweizerische Gesellschaft für Hämatologie (SGH)

Prof. Dr. med. Anne Angelillo-Scherrer
Präsidentin
Bern, Schweiz
www.sgh-ssh.ch



Wissenschaftspreise

Preise der DGHO

Artur-Pappenheim-Preis

Aus Anlass des 100. Geburtstages von Artur Pappenheim hat die DGHO e. V. 1970 einen Preis gestiftet. Der Preis ist für eine wissenschaftliche Arbeit bestimmt, die sich mit klinischen, experimentellen oder theoretischen Fragen der Hämatologie befasst. Der Preis wird jährlich verliehen. Einsendeschluss für Bewerbungen ist der 31. Juli des jeweiligen Jahres. Das Preisgeld beträgt 7.500 Euro.

Vincenz-Czerny-Preis

Der Preis wird nach Vincenz Czerny benannt, der den interdisziplinären Charakter des Faches Onkologie als einer der ersten erkannt und die für die Onkologie so befruchtende Zusammenarbeit zwischen der operativen Medizin, der Strahlentherapie und der Inneren Medizin gefördert und realisiert hat. Der Preis ist für eine wissenschaftliche Arbeit bestimmt, die sich mit klinischen, experimentellen oder theoretischen Fragen der Onkologie befasst. Der Preis wird jährlich verliehen. Einsendeschluss für Bewerbungen ist der 31. Juli des jeweiligen Jahres. Das Preisgeld beträgt 7.500 Euro.

Doktoranden-Förderpreis

Die DGHO e. V. hat einen Förderpreis geschaffen, der für hervorragende Arbeiten auf dem Gebiet der Hämatologie und Internistischen Onkologie verliehen wird, die während des Studiums der Medizin, der Pharmazie oder der Biologie oder im Rahmen einer Dissertation im Bereich der genannten Disziplinen entstanden sind. Der Preis wird jährlich verliehen. Einsendeschluss für Bewerbungen ist der 31. Juli des jeweiligen Jahres. Das Preisgeld beträgt 3.000 Euro.

Die vollständigen Informationen finden Sie unter www.dgho.de.

Preise der OeGHO

Wilhelm Türk-Preis

Zur Erinnerung an den österreichischen Hämatologen Wilhelm Türk (1871–1916) wurde der Wilhelm Türk-Preis der OeGHO geschaffen, der für wissenschaftliche Arbeiten auf dem Gebiet der klinischen Hämatologie vergeben wird. Einsendeschluss für Bewerbungen ist der 1. Mai des jeweiligen Jahres. Der Preis ist mit 5.000 Euro dotiert.

Wolfgang Denk-Preis

Zur Erinnerung an den Chirurgen und Gründer des Österreichischen Krebsforschungsinstitutes Wolfgang Denk (1882–1970) wurde der so genannte Wolfgang Denk-Preis der OeGHO geschaffen. Er wird für wissenschaftliche Arbeiten auf dem Gebiet der klinischen Onkologie vergeben. Einsendeschluss für Bewerbungen ist der 1. Mai des jeweiligen Jahres. Der Preis ist mit 5.000 Euro dotiert.

Ausführliche Informationen zu den OeGHO-Preisen finden Sie unter www.oegho.at.



Die Preisvergaben erfolgen in der Plenarsitzung am
Samstag, 12.10.2024 von 10:00–11:30 Uhr im Saal Singapore.
Die Vorträge werden in der Preisträgersitzung am
Montag, 14.10.2024 von 11:45–13:15 Uhr im Saal Osaka/Samarkand präsentiert.



DGHO EHRENMITGLIEDSCHAFT

Die DGHO verleiht Personen, die sich im Bereich der Hämatologie und Medizinischen Onkologie klinisch und wissenschaftlich große Verdienste erworben und für die zukünftige Stellung des Fachs außerordentlich engagiert haben, die Ehrenmitgliedschaft.

2024 erhalten in der Plenarsitzung am **Samstag, 12.10.2024 von 10:00–11:30 Uhr** im Saal Singapore folgende Persönlichkeiten die Urkunde der DGHO Ehrenmitgliedschaft:

Prof. Dr. med. Charlotte M. Niemeyer, Freiburg i. Br. (Deutschland)

Prof. Dr. med. Ulrich R. Kleeberg, Hamburg (Deutschland)

Michel Sadelain, MD, PhD, New York (USA)

Die Laudationen und die Vorträge der Ehrenmitglieder werden am **Samstag, 12.10.2024 von 14:00–15:30 Uhr** in der Sitzung der Ehrenmitglieder in Saal Darwin präsentiert.

Alle DGHO-Ehrenmitglieder finden Sie unter
www.dgho.de/d-g-h-o/mitglieder/ehrenmitglieder

- Anzeige -



Springer Medizin

SpringerMedizin.at



memo – call for papers

Submit your
paper now!

submit online
www.editorialmanager.com/memo

Weitere Preise

Best Abstracts

Unter allen eingereichten Abstracts wurden besonders herausragende wissenschaftliche Arbeiten von einem unabhängigen Gutachterkomitee als „Best Abstracts“ ausgewählt. Diese sind mit einem Preisgeld von je 1.000 Euro verbunden.



Die Preisvergabe erfolgt im Rahmen der wissenschaftlichen Sitzung „Best Abstracts“ am **Montag, 14.10.2024 von 10:00–11:30 Uhr** in Saal Montreal.

Young Investigators' Award

Ärzte und Wissenschaftler unter 35 Jahren hatten die Möglichkeit, sich für den Young Investigators' Award durch die Einreichung eines Abstracts zu bewerben. Unter allen eingereichten Arbeiten wurden die von den Gutachtern am höchsten bewerteten Arbeiten der jungen Wissenschaftler für den Preis ausgewählt. Die Arbeiten sind mit einem Preisgeld von je 1.000 Euro verbunden.



Die Preisvergaben erfolgen im Rahmen der folgenden Sitzungen:

Samstag, 12.10.2024, 15:45–17:15 Uhr

Freier Vortrag: Multiples Myelom I, Saal Geneva 1–2

Sonntag, 13.10.2024, 08:00–09:30 Uhr

Freier Vortrag: Magen-/ Pankreas-/ Ösophaguskarzinom, Saal Geneva 1–2

Sonntag, 13.10.2024, 08:00–09:30 Uhr

Freier Vortrag: Lungenkarzinom (inkl. Pleura) I, Saal Geneva 3–4

Sonntag, 13.10.2024, 10:00–11:30 Uhr

Freier Vortrag: Akute myeloische Leukämie, Saal Geneva 1–2

Montag, 14.10.2024, 08:00–09:30 Uhr

Freier Vortrag: Neuroendokrine und Endokrine Tumore, Saal Rio

Montag, 14.10.2024, 08:00–09:30 Uhr

Freier Vortrag: Chronische lymphatische Leukämie, Saal Geneva 1–2

Posterpreise

Unter allen auf der Jahrestagung 2024 präsentierten Postern werden pro Kategorie besonders herausragende Arbeiten mit einem Preisgeld in Höhe von 500 Euro ausgezeichnet.



Die Bewertungen und Auszeichnungen der Poster erfolgen im Rahmen der Posterdiskussionen in Saal San Francisco:

Samstag, 12.10.2024 von 17:30–19:00 Uhr

Sonntag, 13.10.2024 von 17:30–19:00 Uhr

Montag, 14.10.2024 von 13:30–15:00 Uhr

ANNE-LIESE-GAEBEL-PREIS

Die Anne Liese Gaebel-Stiftung fördert die medizinische Wissenschaft auf dem Gebiet der Krebsforschung durch Vergabe eines Wissenschaftspreises für hervorragende Arbeiten, insbesondere zur Ergründung der Ursachen von Krebs. Auf Basis der Ergebnisse der Arbeiten sollen neue Maßnahmen zur Prävention und Behandlung von Krebserkrankungen umgesetzt werden können. Der diesjährige Wissenschaftspreis ist mit 3.000 Euro dotiert und wird ausschließlich aus Stiftungsmitteln finanziert.

Weitere Informationen finden Sie unter www.anne-liese-gaebel-stiftung.de.



Die Preisvergabe erfolgt im Rahmen der wissenschaftlichen Sitzung „Best Abstracts“ am **Montag, 14.10.2024 von 10:00–11:30 Uhr** in Saal Montreal.

HECTOR-FORSCHUNGSPREIS ONKOLOGIE 2024

Die H. W. & J. Hector Stiftung zu Weinheim ist eine rechtsfähige Stiftung des Bürgerlichen Rechts, die unter anderem medizinische Forschung in der Onkologie und der HIV-Medizin durch Projektförderungen und Forschungspreise fördert. Der Hector-Forschungspreis Onkologie wird für herausragende wissenschaftliche Arbeiten im Bereich der onkologischen Forschung mit einer Dotation von 30.000 Euro verliehen. Voraussetzung für eine Bewerbung sind wissenschaftliche Publikationen aus onkologischer Grundlagenforschung und klinischer Forschung, die in den letzten 2 Jahren in einem Peer-Review-Journal zur Publikation angenommen wurden. Die Auswahl erfolgt nach Empfehlung durch Medizinische Fachgutachter durch Beschluss des Kuratoriums.

Wir verweisen auch auf die Homepage der Stiftung unter www.hector-stiftung.de.



Die Preisvergabe und der zugehörige Vortrag werden in der Sitzung „Heilung beim Multiplen Myelom?“ am **Samstag, 12.10.2024 von 12:00–13:30 Uhr** in Saal Singapore präsentiert.

Promotionsstipendien

PROMOTIONSSTIPENDIEN

Fortschritt braucht neue Ideen. Aus Ideen entstehen Innovationen, und diese Innovationen tragen maßgeblich zu einer modernen Versorgung von Patienten mit hämatologischen und onkologischen Erkrankungen bei. Die DGHO als wissenschaftliche Fachgesellschaft ist dem medizinischen Fortschritt verpflichtet. Gemeinsam mit Partnerinstitutionen vergibt sie Promotionsstipendien und fördert damit gezielt den wissenschaftlichen und ärztlichen Nachwuchs im Fachgebiet.

Die Promotionsstipendien sollen es den Stipendiaten ermöglichen, ein Jahr vollzeitig an ihren Forschungsprojekten zu arbeiten und umfassen eine monatliche Fördersumme von 800 Euro über insgesamt zwölf Monate. Zusätzlich kann die Teilnahme an fachbezogenen Kongressen mit bis zu 400 Euro unterstützt werden. Auch eine vorübergehende Forschungstätigkeit im Ausland ist im Rahmen des Promotionsprojektes möglich.

Weitere Informationen unter www.dgho.de (Aktuelles).



JOSÉ CARRERAS-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Gemeinsam mit der Deutschen José Carreras Leukämie-Stiftung vergibt die DGHO Promotionsstipendien zur Förderung wissenschaftlicher Arbeiten auf dem Gebiet der Erforschung der Leukämie und verwandter Blutkrankheiten bei Erwachsenen im Rahmen der Dissertation von Studierenden der Medizin oder verwandter Fächer. Beim José Carreras-DGHO-Promotionsstipendium umfasst die monatliche Fördersumme 1.000 Euro. Pro Jahr werden bis zu zehn Promotionsstipendien vergeben.



DR. WERNER JACKSTÄDT-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Gemeinsam mit der Dr. Werner Jackstädt-Stiftung vergibt die DGHO ein Promotionsstipendium zur Förderung wissenschaftlicher Arbeiten auf dem Gebiet der geriatrischen Hämatologie und Onkologie im Rahmen der Dissertation von Studierenden der Medizin oder verwandter Fächer.



SIEGLINDE WELKER-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Gemeinsam mit der Sieglinde Welker-Stiftung vergibt die DGHO ein Promotionsstipendium zur Förderung wissenschaftlicher Arbeiten im Rahmen von grundlagen- und versorgungsorientierten Forschungsvorhaben auf dem Gebiet seltener hämatologischer Erkrankungen im Rahmen der Dissertation von Studierenden der Medizin oder verwandter Fächer.



GWT-GMIHO-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Gemeinsam mit der GWT Gesellschaft für Wissens- und Technologietransfer mbH in Zusammenarbeit mit der GMIHO Gesellschaft für Medizinische Innovation – Hämatologie und Onkologie mbH (GWT/GMIHO) vergibt die DGHO ein Promotionsstipendium zur Förderung wissenschaftlicher Arbeiten auf dem Gebiet von Klinischen Studien im Bereich der Onkologie im Rahmen der Dissertation von Studierenden der Medizin oder verwandter Fächer.

BEWERBUNGSFRISTEN

Bewerbungsfrist für die Promotionsstipendien ist der 30. Juni eines Jahres.
Das José Carreras-DGHO-Promotionsstipendium wird zweimal im Jahr ausgeschrieben.
Bewerbungsfristen sind der 15. Januar und der 30. Juni eines Jahres.

www.dgho.de/aktuelles



Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs Promotionsstipendium

Jährlich vergibt die Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs Promotionsstipendien mit dem Ziel, Wissenschaft und Forschung sowie das öffentliche Gesundheitswesen im Bereich von Krebserkrankungen bei jungen Erwachsenen zu fördern. Das Promotionsstipendium richtet sich an Studierende verschiedener Fachrichtungen (z. B. Medizin, Naturwissenschaften, Psychologie, Soziologie, Sozialwissenschaften, Kultur- oder Kommunikationswissenschaften, Jura), die gezielt Fragestellungen zum allgemeinen Themenkomplex „Krebserkrankungen bei jungen Erwachsenen im Alter von 18 bis 39 Jahren“ bearbeiten.

Die Ausschreibung erfolgt zum 15. März eines Jahres. Bewerbungsfrist für das Promotionsstipendium ist jeweils der 31. Mai eines Jahres.

<https://junge-erwachsene-mit-krebs.de/>

GUTACHTER DER DGHO-PREISE UND -STIPENDIEN

Wir danken für die Unterstützung:

Alashkar F., Baldus C., Bug G., Dierks C., Eber S., Heidel F., Illert A.L., Kaspar-Virchow S., Kather J.N., Lordick F., Mackensen A., Pukrop T., Reinacher-Schick A., Theobald M., Thol F., Trepel M., Wedding U., Weisel K.

Freitag, 11. Oktober 2024

Wissenschaftliches Programm



Best Abstracts Preisträger



Young Investigators' Award Preisträger

Namen, die unterstrichen sind, sind präsentierende Abstractautoren.

Wissenschaftliches Programm

Freitag, 11.10.

08:00–11:00

Guangzhou

Expertenseminar

Die Leaky Pipeline in der universitären Medizin: Was sind die Gründe, warum Ärztinnen in höheren Positionen untervertreten sind?

- 08:00 V5 Die Leaky Pipeline in der universitären Medizin: Was sind die Gründe, warum Ärztinnen in höheren Positionen untervertreten sind?
Seyler, Christina (Zürich, CH)

09:30–11:00

Montreal

Wissenschaftliches Symposium

Best of the Year 2024

Vorsitz: Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D), Baldus, Claudia (Kiel, D), Brossart, Peter (Bonn, D), Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH)

- 09:30 V6 Das Beste aus der Onkologie
Wolf, Dominik (Innsbruck, A)
- 10:00 V7 Das Beste aus der Hämatologie
Meyer, Sara (Bern, CH)
- 10:30 V8 Das Beste aus der Translationalen Forschung
Heine, Annkristin (Bonn, D)

09:30–11:00

Singapore

Fortbildung

Multiples Myelom – Aktuelle Therapiestrategien

Vorsitz: Brioli, Annamaria (Hannover, D), Krönke, Jan (Berlin, D)

- 09:30 V9 Erstlinientherapie: Transplantations-geeignete Patienten
Einsele, Hermann (Würzburg, D)
- 09:52 V10 Erstlinientherapie: Nicht-Transplantationsfähige Patienten
Weisel, Katja (Hamburg, D)
- 10:14 V11 Rezidivtherapie
Driessen, Christoph (St. Gallen, CH)
- 10:36 V12 Seltene Plasmazellerkrankungen
Knop, Stefan Tobias (Nürnberg, D)

09:30–11:00

Sydney

Fortbildung

CLL

Vorsitz: Hallek, Michael (Köln, D), Egle, Alexander (Salzburg, A)

- 09:30 V13 Erstlinienbehandlung in der CLL
Eichhorst, Barbara (Köln, D)
- 10:00 V14 Therapiesequenz im Lichte kovalenter und nicht-kovalenter BTK-Inhibitoren und BCL2-Inhibitoren
Zenz, Thorsten (Zürich, CH)

- 10:30 V15 Management der rezidierten und Hochrisiko-CLL
Huber, Henriette, Schneider, C., Stilgenbauer, S., Tausch, E. (Karlsruhe; Ulm, D)

09:30–11:00

Boston

Wissenschaftliches Symposium MDS und Genetik

Vorsitz: Bonadies, Nicolas (Bern, CH),
 Hofmann, Wolf-Karsten (Mannheim, D)

- 09:30 V16 Keimbahnmutationen bei MDS – häufiger als gedacht: diagnostische und therapeutische Aspekte
Damm, Frederik (Berlin, D)
- 10:00 V17 VEXAS-Syndrom – Das klinische Chamäleon, wann daran denken, wie behandeln?
Götze, Katharina (München, D)
- 10:30 V18 Klonale Hämatopoese als prä maligne Entität – wann und wie testen und bewerten?
Thol, Felicitas (Hannover, D)

09:30–11:00

Shanghai

Fortbildung Aktuelle Therapie hepatobiliärer Tumoren

Vorsitz: Siegler, Gabriele (Nürnberg, D), N.N.

- 09:30 V19 Immuntherapie zur Behandlung des hepatozellulären Karzinom – von BCLC C zu BCLC B
Weiss, Lukas (Salzburg, A)
- 10:00 V20 Therapie der biliären Tumoren: Chemotherapie mit ICI oder zielgerichtete Krebstherapie - aktuelles Standardvorgehen
Vanhoefer, Udo (Hamburg, D)
- 10:30 V21 Immuntherapie zur Behandlung des hepatozellulären Karzinom – auf dem Weg zur (Neo)adjuvanz?
Reiter, Florian (Würzburg, D)

09:30–11:00

Delhi

Wissenschaftliches Symposium Präzisionsonkologie: Von der Tumordissektion zur gezielten Intervention

Vorsitz: Loges, Sonja (Mannheim, D), Schuler, Martin (Essen, D)

- 09:30 V22 Flüssigbiopsie - bereit für die erste Stunde in der Präzisionsonkologie?
Janning, Melanie (Heidelberg, D)
- 10:00 V23 Einzelzellanalyse der Immun-Mikroumgebung von Tumoren
Hölzel, Michael (Bonn, D)
- 10:30 V24 Therapie der Metastasierung
 N.N.

Wissenschaftliches Programm

Freitag, 11.10.

09:30–11:00

Kairo

Wissenschaftliches Symposium

Geriatrische Onkologie: Ein Blick auf die Fakten

Vorsitz: Honecker, Friedemann (St. Gallen, CH), Stauder, Reinhard (Innsbruck, A)

- 09:30 V25 Schweizer Landschaft in der geriatrischen Onkologie – Ergebnisse einer Umfrage
Vetter, Marcus (Liestal, CH)
- 09:52 V26 CART-Zellen und bispezifische Antikörper - Erfahrungen bei älteren Patienten
Subklewe, Marion (München, D)
- 10:14 V27 Ergebnis geriatrische Frührehabilitation bei älteren tumorkranken Patienten
Goede, Valentin (Köln, D)
- 10:36 V28 Epigenetische und inflammatorische Marker bei älteren Krebspatienten
Ellegast, Jana (Zürich, CH)

09:30–11:00

Rio

Fortbildung

Belastbarkeit bei Knochenmetastasen/Osteolysen

Vorsitz: Rick, Oliver (Bad Wildungen, D), Halter, Jörg (Basel, CH)

- 09:30 V29 Sicht des Sportwissenschaftlers
Baumann, Freerk (Köln, D)
- 10:00 V30 Sicht der Orthopädin
Dapunt, Ulrike (Heidelberg, D)
- 10:30 V31 Onkologische Rehabilitation bei Knochenmetastasen /Osteolysen
Lotze, Christian (Rostock, D)

09:30–11:00

Darwin

Freier Vortrag

Adoleszente und junge Erwachsene (AYA)

Vorsitz: Hilgendorf, Inken (Jena, D), Passweg, Jakob R. (Basel, CH)

- 09:30 V32 Gesundheitspolitische Schriftenreihe „Recht auf Vergessenwerden – Benachteiligungen Krebsüberlebender beenden“ (GPSR) der DSfjEmK: Auswertung einer Online-Umfrage zu Benachteiligungen junger Betroffener mit und nach Krebs. Ein Beitrag zur EU-Kampagne #Righttobeforgotten
Lehmann, K., Pawlowski, Felix, Gutzeit, M., Schulze, J. (Berlin, D)
- 09:45 V33 JUMP_START – Optimierung der multiprofessionellen Betreuung junger Patienten mit kolorektalem Karzinom
Xu, Kaiyu, Flock, C., Schmitt, N., Walther, J., Robl, J., Mehli, K., Züger, A., Kaunath, K., Klein, E., Winnefeld, J., Kecht, M., Jäger, D., Haag, G.M., Pawlowski, F., Winkler, E., Bugaj, T.J., Köhler, B.C. (Heidelberg; Berlin, D)
- 10:00 V34 Psychosoziale Interventionen zur Unterstützung an Krebs erkrankter junger Erwachsener (AYA)
Hild, Julia, Stork, T., Löns, R., Frenzen, S., Idler, C., Kaufmann, M., Kopp, H.-G., Stäudle, J. (Ludwigsburg; Stuttgart, D)

- 10:15 V35 Analyse der speziellen pflegerischen Versorgungssituation von Adolescents und young Adults im Rahmen einer onkologischen Erkrankung
Dietrich, Melisa (Essen, D)
- 10:30 V36 Die Messung finanzieller Belastung von Krebspatienten in Deutschland. Entwicklung und Validierung des „Financial Impact of Cancer Assessment Tool“ (FIAT)
Richter, L., Pauge, S., Mehlis, Katja, Zueger, A., Mathies, V., Surmann, B., Ernst, T., Greiner, W., Menold, N., Winkler, E.C. (Dresden; Bielefeld; Heidelberg; Gießen; Jena, D)

09:30–11:00

Geneva 1–2

Freier Vortrag Mammakarzinom

Vorsitz: Habel, Jan-Piet (Berlin, D), Aebi, Stefan Paul (Luzern, CH)

- 09:30 V37 Die Analyse von Keimbahn-BRCA1/2-Mutationen und ungewöhnlichen somatischen Veränderungen bei Patientinnen mit HR+, HER2-, nodal-positivem, frühem Hochrisiko-Mammakarzinom in der monarchE Studie
Desmedt, C., Turner, N., Johnston, S., Arteaga, C.L., Sasano, H., Graff, S.L., Loi, S., Goetz, M.P., Liu, D., Rodrik-Outmezguine, V., Sireci, A., Sandoval, C., Won, H., Fernandez, M.M., Litchfield, L.M., Chandarlapaty, S., Fasching, Peter (Leuven, BE; London, GB; Dallas; Rhode Island; Minnesota; Indianapolis, US; Sendai, JP; Melbourne, AU; Erlangen, D)
- 09:45 V38 Effektivität und Sicherheit von Erdafitinib bei Erwachsenen mit Mammakarzinom und präspezifizierten Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-Veränderungen in der offenen, einarmigen Phase 2 RAGNAR-Studie
Arnold, Dirk, Carranca, O., Schuler, M., Tabernero, J., Loriot, Y., Folprecht, G., Palmer, D., Zibetti-Dal Molin, G., Gutierrez, M., Prenen, H., Lugowska, I., Cervantes, A., Sweiti, H., Hammond, C., Najimi, S., Thomas, S., Triantos, S., Crow, L., Pant, S. (Hamburg; Essen; Dresden, D; Córdoba, AR; Barcelona; Valencia, ES; Villejuif, FR; Liverpool, GB; São Paulo, BR; Hackensack; Spring House; Houston, US; Edegem, BE; Warsaw, PL)
- 10:00 V39 ASPP2kappa: Schlüsselregulator klassischer Hallmarks of Cancer in triple negativem Mamma Karzinom
Ruiba, A., Ahrens, A.-L., Aellig, V., Jochum, W., Driessen, C., Schittenhelm, M., Kampa-Schittenhelm, Kerstin (St. Gallen, CH)
- 10:15 V40 Die Häufigkeit und der prognostische Einfluss von lobulärem Brustkrebs und anderen histologischen Subtypen bei metastasiertem Brustkrebs (MBC): Ergebnisse aus dem österreichischen AGMT_MBC-Register
Gampenrieder, Simon Peter, Rinnerthaler, G., Castagnaviz, V., Pichler, A., Herz, W., Pusch, R., Dormann, C., Suppan, C., Heibl, S., Scagnetti, L., Sandholzer, M., Schmitt, C.A., Zabernigg, A.F., Egle, D., Pichler, P., Hager, C., Andel, J., Roitner, F., Strasser-Weippl, K., Bartsch, R., Jahn, S.W., Hubalek, M., Knauer, M., Singer, C.F., Greil, R. (Salzburg; Graz; Leoben; Linz; Wels; Rankweil; Kufstein; Innsbruck; St.Pölten; Dornbirn; Steyr; Baunau am Inn; Wien; Schwaz, A; St. Gallen, CH)
- 10:30 V41 MONARCH 3: Finale Gesamtüberlebensanalyse von Abemaciclib in Kombination mit einem nichtsteroidalen Aromatasehemmer als Erstlinientherapie bei HR+, HER2- fortgeschrittenem Mammakarzinom
Goetz, M.P., Toi, M., Huober, J., Sohn, J., Trédan, O., Park, I.H., Campone, M., Chen, S.-C., Manso, L.M., Paluch-Shimon, S., Freedman, O.C., O'Shaughnessy, J., Pivot, X., Tolaney, S.M., Hurvitz, S., Llombart, A., André, V., Saha, A., Hal, G.V., Shahir, A., Iwata, H., Johnston, S.R., Janni, Wolfgang (Rochester; Dallas; Boston; Seattle; India, US; Kyoto; Nagoya, JP; Ulm, D; Seoul; Goyangsi, KR; Lyon; Angers; Strasbourg, FR; Taipei, TW; Madrid; Valencia, ES; Jerusalem, IL; Ontario, CA; London, GB)

Wissenschaftliches Programm

Freitag, 11.10.

- 10:45 V42 Die prognostische Nützlichkeit der ctDNA-Detektion in der monarchE-Studie zur adjuvanten Behandlung mit Abemaciclib in Kombination mit endokriner Therapie (ET) bei HR+, HER2-, nodalpositivem, frühem Hochrisiko-Mammakarzinom
Loi, S., Johnston, S., Arteaga, C.L., Graff, S.L., Chandarlapaty, S., Goetz, M.P., Desmedt, C., Sasano, H., Liu, D., Rodrik-Outmezguine, V., Sireci, A., Sandoval, C., Won, H., Litchfield, L.M., Turner, N., Janni, Wolfgang (Melbourne, AU; London, GB; Texas, RI; New York; Indianapolis, US; Leuven, BE; Sendai, JP; Ulm, D)

09:30–11:00

Osaka/Samarkand

Freier Vortrag

Aggressive B-Zell-Lymphome I

Vorsitz: Novak, Urban (Bern, CH), Keller, Ulrich (Berlin, D)

- 09:30 V43 Kosten-Nutzen-Analyse von Interventionen des rezidivierenden oder refraktären diffus großzelligen B-Zell-Lymphoms für nicht-hochdosisfähige Patienten in Deutschland: Implikationen für die nationale Gesundheitstechnologiebewertung
Kurte, Melina Sophie, Siefen, A.-C., Poos, T., Kron, F. (Essen; Köln, D)
- 09:45 V44 Die gezielte therapeutische Ansteuerung des myeloid-monozytären Zellkompartiments durch CSF1R-Blockade verbessert das Ansprechen auf CD19-CAR T-Zell Therapie beim aggressiven B-Zell Lymphom
Stahl, David, Gödel, P., Balke-Want, H., Segbers, P., Tetenborg, L., Gholamipoorfard, R., Rose, F., Bachurski, D.S., Simon, A.G., Nill, M., Flümman, R., Riet, T., Bröckelmann, P., Jachimowicz, R., Blakemore, S., Pallasch, C., Brägelmann, J., Voltin, C.-A., Baurmann, H., Persigehl, T., Bozek, K., Hallek, M., Büttner, R., Abedpour, N., Reinhardt, C., Chmielewski, M., Borchmann, P., Ullrich, R. (Köln; Bergisch Gladbach; Essen, D)
- 10:00 V45 Minimal-invasive Identifizierung von ZNS-Lymphomen durch ctDNA-Profilung im Liquor: Implementierung in die klinische Routine
Weinschenk, Samuel, Philipp, U., Gebhard, I., Hinz, M., Müller, K.J., Kühn, J., Bleul, S., Lauer, E., Mutter, J., Fauser, J., Böckle, D., Marks, R., Wehrle, J., Chapuy, B., Wolf, D., Duyster, J., Finke, J., von Baumgarten, L., Schorb, E., Scherer, F. (Freiburg; München; Berlin, D; Innsbruck, A)
- 10:15 V46 R-GemOx plus Nivolumab vs. R-GemOx als Zweitlinientherapie des großzelligen B-Zell-Lymphoms bei Transplantations-inelegiblen Patienten: Zwischenanalyse der NIVEAU Studie, einer internationalen, randomisierten Phase-3-Studie der AGMT, GLA, HOVON, LYSA und PLRG
Poeschel, Viola, Altmann, B., Kerkhoff, A., Gastinne, T., Weber, T., Casasnovas, R.-O., Tilly, H., Gomes da Silva, M., Hoffmann, J., Tonino, S., Vigouroux, S., Dreyling, M., Safar, V., Andre, M., Mayer, S., Morschhauser, F., Feugier, P., Scholz, C.W., Dabrowska-Iwanicka, A., Gaulard, P., Molina, T.J., Rosenwald, A., Greil, R., Jäger, U., Abraham, A., Thurner, L., Maurer, S., Löffler, M., Ziepert, M., Haioun, C., Held, G., Houot, R. (Homburg; Leipzig; Muenster; Halle (Saale); Marburg; Munich; Regensburg; Berlin; Würzburg; Salzburg; Kaiserslautern, D; Nantes Cedex 1; Dijon; Rouen; La Roche Sur Yon Cedex 9; Lyon - Pierre Benite; Yvoir; Lille; Nancy; Créteil Cedex; Paris; Rennes, FR; Lisboa, PT; Amsterdam, NL; Warsaw, PL; Wien, A; Ramat Gan, IL)
- 10:30 V47 Real-Life-Daten zu Post-Transplantation-Cyclophosphamid plus Everolimus als Graft-versus-Host-Prophylaxe bei Patienten mit refraktärem Lymphom – Validierung der OCTET-EVER-Studie
Richardson, Tim, Tharmaseelan, H., Scheid, C., Gillissen, S., Braun, T., Simon, F., Hallek, M., Holtick, U. (Köln, D)

- 10:45 V48 Nachweis und klinische Bedeutung von subklonalen TP53-Mutationen bei Patienten mit MCL: Ergebnisse des EU-MCL-Netzwerkes
Feddersen, Sarina, Khouja, M., Jiang, L., Dreyling, M., Hoster, E., Pott, C. (Kiel; München, D)

09:30–11:00

Studio 1–2

Fortbildung**Neue Therapiestrategien bei Patienten mit metastasiertem Prostatakarzinom**

Vorsitz: Klier, Jörg (Köln, D), Müldür, Ercan (Wien, A)

- 09:30 V49 Das oligometastasierte Prostatakarzinom – Zeit zur De-Eskalation?
Vogl, Ursula (Bellinzona, CH)
- 10:00 V50 mCRPC first-line: Stellenwert von PARP-Inhibitoren & Co.
Zschäbitz, Stefanie (Heidelberg, D)
- 10:30 V51 Lutetium-PSMA-Radioligandentherapie bei mCRPC: Was ist die beste Sequenz?
Essler, Markus (Bonn, D)

09:30–11:00

Studio 3–5

Freier Vortrag**ZNS-Tumoren**

Vorsitz: Schorb, Elisabeth (Freiburg, D), Illerhaus, Gerald (Stuttgart, D)

- 09:30 V52 Was man säht, erntet man? Oder – Membranlipide extrazellulärer Vesikel benigner Hirnzellen haben einen Einfluss auf die Invasivität des Glioblastoma in vitro
Büntzel, Judith, Schulz, M. (Göttingen, D)
- 09:45 V53 H3 K27-alteriertes Mittelliniengliom erwachsener Patienten. Pathologische und klinische Eigenschaften in einer bevölkerungsbezogenen Kohorte
Winzler, Claudia, Koy, A.-L., Surovtsova, I., Kokh, D., Morakis, P. (Stuttgart, D)
- 10:00 V54 Umfassende molekulare Charakterisierung und Biomarker-gestützte Therapieoptionen in Patienten mit primären Hirntumoren
Kuehn, Julia, Metzger, P., Neidert, N., Matysiak, U., Gräßel, L., Philipp, U., Bleul, S., Pauli, T., Falkenstein, J., Bertemes, H., Cysar, S., Hess, M., Frey, A.V., Duque-Afonso, J., Schorb, E., Machein, M., Beck, J., Schnell, O., von Bubnoff, N., Illert, A.L., Peters, C., Brummer, T., Prinz, M., Miething, C., Becker, H., Lassmann, S., Werner, M., Boerries, M., Duyster, J., Heiland, D.H., Sankowski, R., Scherer, F. (Freiburg; Erlangen; Lübeck; München, D)
- 10:15 V55 Temozolomid versus PCV-Chemotherapie bei Oligodendrogliomen: Unterschiede im klinischen Outcome anhand von Krebsregisterdaten
Schirmer, Markus A., Mätzke, G., Morakis, P. (Stuttgart, D)
- 10:30 V56 Einsatz hypofraktionierter Radiotherapie bei älteren Patienten mit Glioblastom in der klinischen Praxis – eine retrospektive, populationsbasierte Registerstudie
Kim-Wanner, Soo-Zin, Neuser, P., Bernhardt, K., Uhl, E., Deinsberger, W., Jensen, A., Brandts, C., Weiss, C., Rödel, C., Middeke, M., Steinbach, J.P., Vorwerk, H., Adeberg, S. (Frankfurt am Main; Giessen; Kassel; Fulda; Darmstadt; Marburg, D)

Wissenschaftliches Programm

Freitag, 11.10.

13:30–15:00

Montreal

Fortbildung

Kurative Behandlung des Pankreaskarzinoms

Vorsitz: Oettle, Helmut (Friedrichshafen, D), Feldmann, Georg (Bonn, D)

- 13:30 V57 Prädisposition, Screening und Früherkennung: Standards und neue Ansätze
Doleschal, Bernhard (Linz, A)
- 13:52 V58 Diagnostik und kurative Therapie resektabler und borderline-resektabler Pankreaskarzinome
Winder, Thomas (Feldkirch, A)
- 14:14 V59 Pankreaskarzinomchirurgie - mehr Heilung durch bessere Chirurgie?
Wittel, Uwe (Weiden, D)
- 14:36 V60 Zwischen Kuration und Palliation: Das Oligo-Metastasierte Pankreaskarzinom
Pelzer, Uwe (Berlin, D)

13:30–15:00

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Aktuelles beim Hodenkarzinom

Vorsitz: Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D), Terbuch, Angelika (Graz, A)

- 13:30 V61 Residuen nach Chemotherapie: was muss wie und wann reseziert werden? Was tun bei inoperablen Residuen?
Heidenreich, Axel (Köln, D)
- 13:52 V62 Gibt es einen Stellenwert für den Einsatz der miRNA-Bestimmung beim Hodenkarzinom im klinischen Alltag?
Hentrich, Marcus (München, D)
- 14:14 V63 Rezidive nach Hochdosistherapie: Sind CAR-T-Zellen eine Option für die Zukunft?
Lüke, Florian (Regensburg, D)
- 14:36 V64 Nachsorge bei Keimzelltumoren unter Berücksichtigung von Langzeittoxizitäten
Oing, Christoph (Newcastle, GB)

13:30–15:00

Sydney

Fortbildung

Neue Therapiealgorithmen bei aggressiven Lymphomen

Vorsitz: Novak, Urban (Bern, CH), Nickelsen, Maike (Hamburg, D)

- 13:30 V65 Updates zum diffus großzelligen B-Zell-Lymphom Therapiealgorithmus
Lenz, Georg (Münster, D)
- 14:00 V66 Auto, Allo, neue Substanzen bei den T-Zell-Lymphomen – wer qualifiziert für welche Strategie?
Wulf, Gerald (Göttingen, D)
- 14:30 V67 Rezidivtherapie
Schmitt, Clemens (Linz, A)

13:30–15:00

Boston

Fortbildung**Erworbene Hämostasesstörungen**

Vorsitz: Knöbl, Paul (Wien, A), Casini, Alessandro (Geneva, CH)

- 13:30 V68 Gerinnungsprobleme bei Myeloproliferativen Neoplasien
Hart, Christina (Regensburg, D)
- 14:00 V69 Paraprotein-assoziierte Gerinnungsstörungen
Feistritzer, Clemens (Innsbruck, A)
- 14:30 V70 Paradigmenwechsel im Management der erworbenen Hämophilie
Holstein, Katharina (Hamburg, D)

13:30–15:00

Shanghai

Wissenschaftliches Symposium**AML Therapieresistenz**

Vorsitz: Pabst, Caroline (Heidelberg, D), Zebisch, Armin (Graz, A)

- 13:30 V71 Strategien zur MRD Konversion bei AML Patienten
Rautenberg, Christina (Essen, D)
- 14:00 V72 Resistenz gegen zielgerichtete Therapien bei AML
Mecklenbrauck, Rabea, Heuser, M. (Hannover, D)
- 14:30 V73 Warum hat zielgerichtete Immuntherapie bisher versagt?
N.N.

13:30–15:00

Delhi

Fortbildung**Therapie des metastasierten Mammakarzinoms**

Vorsitz: Köhne, Claus-Henning (Oldenburg, D), Aebi, Stefan Paul (Luzern, CH)

- 13:30 V74 Endokrine Therapiesequenz vor dem Hintergrund der Resistenzentwicklung
Lüftner, Diana (Buckow, D)
- 14:00 V75 Aktuelle Rolle der Antikörper-Drug-Konjugate bei metastasiertem Brustkrebs
Bartsch, Rupert (Wien, A)
- 14:30 V76 Praxisrelevantes vom ASCO und ESMO in der metastasierten Situation
Eucker, Jan (Berlin, D)

13:30–15:00

Kairo

Wissenschaftliches Symposium**Antikörperbasierte Immuntherapien**

Vorsitz: Düll, Johannes (Würzburg, D), Müller, Antonia Maria Susanne (Wien, A)

- 13:30 V77 Makrophagen als Effektorzellen in der Immuntherapie / Forschungspreis der Eckart Buddecke-Stiftung
Tauber, Rudolf (Berlin, D), Bruns, Heiko (Erlangen, D)

Wissenschaftliches Programm

Freitag, 11.10.

- 14:00 V78 Nebenwirkungen und Management nicht zellulärer Immuntherapien
Wolf, Dominik (Innsbruck, A)
- 14:30 V79 Resistenzmechanismen und sinnvolle Sequenzierung von Therapien
Rasche, Leo (Würzburg, D)

13:30–15:00

Osaka/Samarkand

Freier Vortrag

Big Data und Digitale Medizin / Künstliche Intelligenz (KI) I

Vorsitz: Rösler, Wiebke (Zürich, CH), Eckardt, Jan-Niklas (Dresden, D)

- 13:30 V80 Verwendung der umfassenden Sprachverarbeitungsfähigkeiten von ChatGPT zur Erstellung von Empfehlungen für molekulare Tumorboards – eine kritische Bewertung anhand von realen Daten
Schmutz, Maximilian, Sommer, S., Sander, J., Raffler, J., Soto-Rey, I., Schmidt, L., Unkelbach, L.P., Ortak, L., Schaller, T., Jordan, F., Trepel, M., Hinske, C., Claus, R. (Augsburg, D)
- 13:45 V81 Digitale Entscheidungshilfe zur strukturellen Verbesserung von Tumorboards für Lungenkrebs: Mit Standardfällen den Arbeitsablauf optimieren
Gross-Ophoff-Mueller, Carolin, Hoier, D., Oden, A., Hallek, M., Greeske, A., Heidelberg, J., Elter, T. (Köln; Duesseldorf; Koeln, D)
- 14:00 V82 Von Patienten berichtete Daten in der Gesundheitsforschung: Analyse der „onqo“-App für nicht-kleinzelligen Lungenkrebs (NSCLC)
Gross-Ophoff-Mueller, Carolin, Hoier, D., Heidelberg, J., Kofahl, C., Redaelli, M., Hallek, M., Griesinger, F., Elter, T. (Köln; Düsseldorf; Koeln; Hamburg; Oldenburg, D)
- 14:15 V83 Der CINDERELLA-APProach: Künstliche Intelligenz unterstützt die gemeinsame Entscheidungsfindung in der Brustkrebschirurgie
Schinköthe, Timo, Bonci, E.-A., Kaidar-Person, O., Antunes, M., Ciani, O., Cruz, H., Di Micco, R., Gentilini, O., Heil, J., Kabata, P., Romariz, M., Gonçalves, T., Martins, H., Borsoi, L., Mika, M., Pfob, A., Romem, N., Silva, G., Bobowicz, M., Cardoso, M.-J. (Neubiberg; Heidelberg; München, D; Lisboa; Porto, PT; Ramat Gan, IL; Milano, IT; Gdańsk, PL)
- 14:30 V84 Beurteilung der Sarkopenie mit Hilfe einer künstlichen Intelligenz-basierten 3D-Muskelsegmentierung in der Ganzkörper-Computertomographie bei Patienten mit Multiplem Myelom
Dapunt, Ulrike, Nonnenmacher, T., Zschaebitz, S., Burghardt, M., Hajjiyanni, M., Mai, E.K., Raab, M.-S., Müller-Tidow, C., Kauczor, H.-U., Goldschmidt, H., Do, T.D. (Heidelberg, D)
- 14:45 V85 Genomische Klassifikation von Patienten mit akuter myeloischer Leukämie über zwei unterschiedliche hierarchische Dirichlet Modelle mit Daten der HARMONY Alliance Big Data Platform
Turki, Amin T., Dall'Olio, D., Carota, L., Tettero, J., Sträng, E., Tur Giménez, L., Abáigar Alvarado, M., Martínez-Elicegui, J., Villaverde-Ramiro, A., Hernandez, A., Sobas, M., Döhner, K., Valk, P.J., Versluis, J., Martínez-López, J., Ayala Diaz, R.A.D., Metzeler, K.H., Sierra, J., Damm, F., Thomas, A., Haferlach, T., Lehmann, S., Mills, K., Thiede, C., Benner, A., Huntly, B., Hernández Rivas, J.M., Ossenkoppele, G., Döhner, H., Castellani, G., Bullinger, L. (Herne; Berlin; Ulm; Leipzig; München; Dresden; Heidelberg, D; Bologna, IT; Amsterdam; Rotterdam, NL; Madrid; Salamanca; Barcelona, ES; Wroclaw, PL; Cardiff; Belfast; Cambridge, GB; Stockholm, SE)

13:30–15:00

Rio

Fortbildung**Junge Erwachsene mit Krebs - Recht auf Vergessenwerden**

Vorsitz: Böhm, Alexandra (Wien, A), Passweg, Jakob R. (Basel, CH)

- 13:30 V86 European initiative – Right to be forgotten for cancer survivors
Dommel, Lutz (Brüssel, B)
- 14:00 V87 Die Sicht der Betroffenen – persönliche Erfahrungsberichte junger Betroffener
DSfjEmK mit Videobeiträgen junger Betroffener (Berlin, D)
- 14:30 V88 Benachteiligung nach Krebs – Einzelfälle oder nicht? Aktivitäten der Stiftung und Entwicklungen in Deutschland
Hilgendorf, Inken (Jena, D)

13:30–15:00

Darwin

Freier Vortrag**Supportive Therapien**

Vorsitz: Mayer, Karin (Bonn, D), Weißinger, Florian (Bielefeld, D)

- 13:30 V89 Patientenindividuelle Risikofaktoren für das Auftreten von Chemotherapie-induzierter Übelkeit und Erbrechen – Analyse der Charakteristika der Patienten, die für die MyRisk-Studie in Deutschland aufgenommen wurden
Karthaus, Meinolf, Christoph, D., Lux, M., Hofheinz, R.-D., Jordan, K. (München; Essen; Paderborn/Salzkotten; Mannheim; Potsdam, D)
- 13:40 V90 Eine orthopädische Beratung und Trainingsintervention während der Induktionstherapie für Patienten mit Multiplem Myelom: die randomisierte kontrollierte Studie GMMG-HD8-INDEX
Dapunt, Ulrike, Burghardt, M., Hajjiyanni, M., Mai, E.K., Raab, M.-S., Müller-Tidow, C., Wiskemann, J., Jäger, D., Gaida, M.M., Goldschmidt, H. (Heidelberg; Mainz, D)
- 13:50 V91 Analyse der T-Zell-Spezifitäten sowie Veränderungen immunmodulatorischer Serummarker vor und nach high-intensity aerobem Sport (INHALE)
Leuchte, Katharina, Luu, T.V., Fresnillo Salo, S., Olsen, L.R., Skadborg, S.K., Kemming, J.S., Vinther, A., Hadrup, S.R., thor Straten, P., Olofsson, G. (Herlev; Kongens Lyngby, DK)
- 14:00 V92 Zentral versus peripher eingebrachte zentrale Venenkatheter bei Patienten mit akuter Leukämie: eine retrospektive Single-Center-Studie
Ehrlich, Sabine, Aytan, F., Doedens, D., Seidensticker, M., von Bergwelt-Baildon, M., Spiekermann, K. (München, D)
- 14:10 V93 Erfassung psychosozialer Belastung sowie belastender Symptome als onkologisches Basisscreening in einer onkologischen Facharztpraxis (ONCOSCREEN)
Medlin, Julia, Hamm, A.F., Letsch, A., Stoelzel, F., Ratjen, I., Khandanpour, C. (Lübeck; Kiel, D)
- 14:20 V94 Erythrozytentransfusionen bei ambulanten Patienten: Eine retrospektive Analyse
Hemesath, N., Marx-Hofmann, A., Höchsmann, B., Kroll, C., Weinstock, C., Schrezenmeier, H., Körper, Sixten (Ulm, D)

Wissenschaftliches Programm

Freitag, 11.10.

13:30–15:00

Guangzhou

Round Table

Integrative Onkologie – Diskussion zu praxisrelevanten und sektorenübergreifenden Aspekten

Vorsitz: Lampe, Hans (Rostock, D), Löffler, Claudia (Würzburg, D)

- 13:30 V95 Komplementärverfahren in der Versorgung Onkologischer Patienten – Einführung
Löffler, Claudia (Würzburg, D)
- 13:35 V96 Kognitive Dysfunktion im Rahmen einer Krebserkrankung – komplementärmedizinische Therapieansätze
Rostock, Matthias (Hamburg, D)
- 13:40 V97 Integrative Onkologie in der Palliativmedizin
Junghanß, Christian (Rostock, D)
- 13:45 V98 Interprofessionalität in der Komplementären Onkologie – neue Sektorenübergreifende Modelle aus dem CCC integrativ Projekt
Schmitt, Andreas (Tübingen, D)
- 13:50 V99 Diskussion und interaktiver Austausch

13:30–15:00

Geneva 1–2

Freier Vortrag

Chronische myeloproliferative Neoplasien

Vorsitz: Meyer, Sara (Bern, CH), Griebhammer, Martin (Minden, D)

- 13:30 V100 Prognose der fortgeschrittenen systemischen Mastozytose im Zeitalter von KIT Inhibitoren
Lübke, Johannes, Naumann, N., Metzgeroth, G., Horny, H.-P., Sotlar, K., Rudelius, M., Fabarius, A., Hofmann, W.-K., Schwaab, J., Reiter, A. (Mannheim; Munich, D; Salzburg, A)
- 13:45 V101 CSF3R^{T618I} wird durch Calnexin stabilisiert und induziert Unfolded Protein Response (UPR) und ER-Phagie: eine Überlebensstrategie für onkogene, fehlgefaltete CSF3R Proteine in Chronischer Neutrophilen-Leukämie (CNL)
Hartke, Alessandra, Klotz, J., Künstner, A., Fähnrich, A., Busch, H., Gemoll, T., Osius, J., Koschmieder, S., Pahl, H.L., Heidel, F., Döhner, K., Griesshammer, M., Reiter, A., Duyster, J., von Bubnoff, N.C.C., Gorantla, S.P. (Lübeck; Aachen; Freiburg; Hannover; Ulm; Minden; Mannheim, D)
- 14:00 V102 Sicherheit und Wirksamkeit von Pelabresib in Kombination mit Ruxolitinib für JAK-Inhibitor-behandlungsnaive Patienten mit Myelofibrose: Neueste Daten aus der Phase-3-Studie MANIFEST-2
Schaffhausen, Philippe, Rampal, R., Grosicki, S., Chraniuk, D., Abruzzese, E., Bose, P., Gerd, A., Vannucchi, A., Palandri, F., Lee, S.-E., Gupta, V., Lucchesi, A., Oh, S., Kuykendall, A., Patriarca, A., Álvarez-Larrán, A., Mesa, R., Kiladjian, J.-J., Talpaz, M., Lavie, D., Devos, T., Harris, M., Kays, S.-K., Jegg, A.M., Wu, M., Brown, B., Harrison, C., Mascarenhas, J. (Hamburg; Planegg, D; New York; Houston; Cleveland; St. Louis; Tampa; Winston-Salem; Ann Arbor; Boston, US; Katowice; Toruń, PL; Rome; Florence; Bologna; Meldola (FC); Novara, IT; Seoul, KR; Toronto, CA; Barcelona, ES; Paris, FR; Jerusalem, IL; Leuven, BE; London, GB)
- 14:15 V103 Pelabresib Plus Ruxolitinib Kombinationstherapie bei JAK-Inhibitor-naiven Patienten mit Myelofibrose in der Phase-3- Studie MANIFEST-2: Hinweise auf Knochenmarkregeneration

Schafhausen, Philippe, Rampal, R., Vannucchi, A., Gupta, V., Oh, S., Kuykendall, A., Mesa, R., Kiladjian, J.-J., Talpaz, M., Kremyanskaya, M., Scandura, J., Devos, T., Kräft, T., Eliane, J.-P., Chang, T.-W., Cui, J., Kuffer, C., Boxhammer, R., Harrison, C., Mascarenhas, J. (Hamburg; Planegg, D; New York; St. Louis; Tampa; Winston-Salem; Ann Arbor; Boston, US; Florence, IT; Toronto, CA; Paris, FR; Leuven, BE; London, GB)

- 14:30 V104 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- 14:45 V105 MoReLife (Momelotinib in Real Life) – die erste Real-Life Analyse belegt das Potential von Momelotinib (Mo) als wirksame und sichere Therapie bei 60 anämischen Patienten mit primärer und sekundärer Myelofibrose
Petrides, Petro E., Schwaab, J., Sockel, K., Crodal, C., Brückl, V., Stegelmann, F., Jentsch, M., Sasca, D., Moyses, M., Fuhrmann, S., Gundel, D., Caduc, M., Teichmann, L., Heidel, F., Al-Ali, H., Jilg, S. (München; Mannheim; Dresden; Jena; Erlangen; Ulm; Leipzig; Mainz; Tübingen; Berlin; Würzburg; Aachen; Bonn; Hannover; Halle, D)

13:30–15:00

Geneva 3–4

Freier Vortrag COVID-19 und Krebs / Impfungen

Vorsitz: Wehr, Claudia (Freiburg, D), N.N.

- 13:30 V106 Omicron-Neutralisierung bei Patienten mit gastrointestinalen Krebserkrankungen – warum eine Auffrischung mit variantenangepassten SARS-CoV-2-Impfstoffen empfohlen werden sollte
Monin, Malte Benedikt, Berger, M., Schmitz, A., Zhou, T., Zhou, X., Anhalt, T., Mahn, R., Linnemann, T., Gorny, J., Baier, L., Sadeghlar, F., Möhring, C., Rockstroh, J., Boesecke, C., Strassburg, C., Eis-Hübinger, A.-M., Gonzalez Carmona, M.A. (Bonn, D)
- 13:45 V107 Virale Atemwegsinfektionen neben SARS-CoV-2 bei Menschen mit Krebserkrankungen: Vorläufige Ergebnisse einer monozentrischen Subgruppenanalyse des OncoReVir Registers
Rüthrich, Maria Madeleine, Saleh, M., Bauer, J., Buchholz, H., Koswig, S., Seltmann, A., Wittek, J., Yomade, O., Hochhaus, A., von Lilienfeld-Toal, M. (Berlin; Zwickau; Jena; Bochum, D)
- 14:00 V108 Impfungen zur Prävention von Infektionen bei erwachsenen Krebspatienten: zwei systematische Cochrane Reviews
Hirsch, Caroline, Zorger, A.-M., Baumann, M., Feldmann, M., Park, Y.S., Mellinghoff, S., Bröckelmann, P., Monsef, I., Skoetz, N., Kreuzberger, N. (Cologne, D)
- 14:15 V109 Störungen des immunmodulatorischen Metaboloms bei Krebspatienten mit schwerem COVID-19 tragen zu verminderter Immunreaktion und schlechten Outcomes bei
Perl, Markus, Hiergeist, A., Haedenkamp, T., Kunz, S., Siska, P., Herfeld, K., Luu, M., Renner, K., Heinrich, P., Henneberg, A., Poschet, G., Kellner, K.-H., Knodler, L., Fante, M.A., Herr, W., Kreutz, M., Kleigrewe, K., Gessner, A., Opitz, C.A., Poeck, H., Hau, P. (Regensburg; Würzburg; Heidelberg; Karlsruhe; Munich, D)
- 14:30 V110 Erfassung der T-Zell-vermittelten, SARS-CoV-2-spezifischen Immunantwort bei Patienten nach allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation – eine prospektive Diagnostikstudie
Steinhilper, Michaela, Amersbach, M., Frietsch, J., Ruckdeschel, A., Hock, L., Blasberg, C., Sahiti, F., Eder, K., Kanis, F., Einsele, H., Löffler, J., Teschner, D. (Würzburg; Regensburg, D)

13:30–15:00

Studio 1–2

Freier Vortrag

Hämatopoetische Stammzellen

Vorsitz: Herr, Wolfgang (Regensburg, D), Lengerke, Claudia (Tübingen, D)

- 13:30 V111 Spender KIR-Liganden Gruppe C1 Unterlegenheit ist mit einer erhöhten Sterblichkeit bei haploidentischer hämatopoetischer Stammzelltransplantation (HSCT) mit post-transplant Cyclophosphamid (PTCy) assoziiert
Nikoloudis, Alexander, Bauhofer, A., Binder, M., Milanov, R., Buxhofer-Ausch, V., Strassl, I., Machherndl-Spandl, S., Weltermann, A., Clausen, J. (Linz, A)
- 13:42 V112 Daratumumab in der Induktionstherapie verschlechtert die Stammzell Mobilisation bei Myelom Patienten und verlängert die hämatologische Erholung nach autologer Transplantation
Mehl, Julian, Akhoundova, D., Bacher, U., Jeker, B., Rhyner, G., Ruefer, A., Soltermann, S., Soekler, M., Winkler, A., Daskalakis, M., Pabst, T. (Bern; Fribourg; Luzern; Solothurn; Thun; Biel, CH)
- 13:54 V113 Frühe und geschlechtsspezifische dynamische Veränderungen des immunometabolischen Scores mGPS korrelieren mit Überlebensraten und Immuntoxizitäten bei Patienten nach allogener Stammzelltransplantation
Thurisch, Hannah, Althoff, K., von Bergwelt-Baildon, M., Holtick, U., Scheid, C., Theurich, S. (München; Köln, D)
- 14:06 V114 Identifikation von CD4+ T-Zellen gerichtet gegen DM-sensitive Antigene, präsentiert auf mismatched HLA-DP Allelen, als Vermittler eines selektiven Transplantat-gegen-Leukämie-Effektes
Korn, Katharina, Koch, T., Lang, V., Götz, K., Wagner, A., Graw, F., Rehli, M., Thomas, S., Winkler, J., Völkl, S., Mackensen, A., Kremer, A., Reimann, H. (Erlangen; Regensburg, D)
- 14:18 V115 COMMODORE 1 und COMMODORE 2 Phase-III-Studien: Behandlungszufriedenheit und -präferenz bei Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie (PNH), die mit Crovalimab und Eculizumab oder Ravulizumab behandelt werden
Röth, Alexander, Kulasekararaj, A., Fernandez, F.A., Scheinberg, P., Straetmans, N., Ueda, Y., Gentile, B., Stefani, J., Uguen, M. (Essen, D; London, GB; Madrid, ES; São Paulo, BR; Brussels, BE; Suita, JP; South San Francisco, US; Basel, CH)
- 14:30 V116 Der Einfluss von Metabolismus auf Epigenetik, Commitment und Differenzierung hämatopoetischer Stammzellen
Heil, Sofie, Cross, M., Krauß, S.M., Metzeler, K.H., Platzbecker, U., Stein, A. (Leipzig, D)
- 14:42 V117 Klonale Hämatopoese bei akuter lymphatischer Leukämie mittels EuroClonality-NGS DNA Capture Panels
Weßels, Wiebke, Bozzetti, C., Khouja, M., Horns, J.-M., Bufe, S., Bendig, S., Kässens, J.C., Proske, C., Chitadze, G., Biehl-Kotrova, M., Darzentas, N., Pott, C., Baldus, C., Brüggemann, M. (Kiel, D)

13:30–15:00

Studio 3–5

Junge Hämatologie und Onkologie

Perspektiven der „Jungen Hämatologie und Onkologie“ – Gemeinsame Sitzung der DGHO und der EHA

Vorsitz: Döhner, Konstanze (Ulm, D), Hochhaus, Andreas (Jena, D), Wahida, Adam (München, D)

- 13:30 V1176 Nachwuchsförderung der EHA
Döhner, Konstanze (Ulm, D)
- 13:40 V1177 Chancen für junge Hämatologen
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 13:50 V1178 Möglichkeiten eines „Clinician Scientists“
Wahida, Adam (München, D)
- 14:00 V1179 Offenes Forum

17:15–19:00

Singapore

Plenarsitzung Eröffnung

Vorsitz: Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH), Brossart, Peter (Bonn, D)

- 17:15 V118 Begrüßung der Kongresspräsidenten
Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH), Brossart, Peter (Bonn, D)
- 17:25 V119 Grußworte der Fachgesellschaften: DGHO
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 17:35 V120 Grußworte der Fachgesellschaften: OeGHO
Wöll, Ewald (Zams, A)
- 17:45 V121 Grußworte der Fachgesellschaften: SGMO
Roth, Arnaud (Chêne-Bougeries, CH)
- 17:55 V122 Grußworte der Fachgesellschaften: SGH
Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH)
- 18:05 V123 Wissenschaft im KI-Zeitalter
Salathé, Marcel (Lausanne, CH)

19:00–21:00

Foyer 2. Stock

Welcome Reception

Samstag, 12. Oktober 2024

Wissenschaftliches Programm



Best Abstracts Preisträger



Young Investigators' Award Preisträger

Namen, die unterstrichen sind, sind präsentierende Abstractautoren.

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Montreal

Fortbildung

Lungenkarzinom: Therapeutische Herausforderungen

Vorsitz: Wolf, Jürgen (Köln, D), Jost, Philipp (Graz, A)

- 08:00 V124 Molekulare Marker im metastasierten Setting: Challenges für das Tumorboard?
Pircher, Andreas (Innsbruck, A)
- 08:30 V125 EGFR-mutiertes NSCLC - Neue Therapieansätze in der kurativen und der palliativen Situation
Loges, Sonja (Mannheim, D)
- 09:00 V126 Therapie des kleinzelligen Bronchialkarzinom: Endlich Bewegung?
Absenger, Gudrun (Graz, A)

08:00–09:30

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Aktuelle Herausforderungen bei indolenten Hochrisiko-Lymphomen

Vorsitz: Pott, Christiane (Kiel, D), Reimer, Peter (Essen, D)

- 08:00 V127 Follikuläres Hochrisiko-Lymphom
Pasqualucci, Laura (New York, USA)
- 08:30 V128 Hochrisiko-Marginalzonen-Lymphom
Rossi, Davide (Bellinzona, CH)
- 09:00 V129 Hochrisiko-Mantelzell-Lymphom
Dietrich, Sascha (Düsseldorf, D)

08:00–09:30

Sydney

Wissenschaftliches Symposium

Biologie und Therapieresistenz in der CML

Vorsitz: Heim, Dominik (Basel, CH), Koschmieder, Steffen (Aachen, D)

- 08:00 V130 Molekulare und zytogenetische Entwicklung der chronischen myeloischen Leukämie
Tchinda Ndjuike, Joëlle (Bern, CH)
- 08:30 V131 Hyperinflammation und Markfibrose
Schemionek, Mirle (Aachen, D)
- 09:00 V132 Resistenzmodelle zu STAMP-Inhibitoren
Leske, Inga (Marburg, D)

08:00–09:30

Shanghai

Wissenschaftliches Symposium

Anämien

Vorsitz: Sillaber, Christian (Wien, A), Rovó, Alicia (Bern, CH)

- 08:00 V133 Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie, extravasale Hämolyse und Komplementinhibitoren
Schubert, Jörg (Riesa, D)

Samstag, 12.10.

- 08:30 V134 Seltene korpuskuläre Anämien
Kager, Leo (Wien, A)
- 09:00 V135 Autoimmunhämolyse vom Kälteantikörpertyp: Diagnose und Therapie
Röth, Alexander (Essen, D)

08:00–09:30

Delhi

Fortbildung Update Sarkome

Vorsitz: Hamacher, Rainer (Essen, D), Schrenk, Karin (Jena, D)

- 08:00 V136 Update Desmoide
Kasper, Bernd (Mannheim, D)
- 08:18 V137 Out of Age Sarkome
Hofer, Silvia (Zürich, CH)
- 08:36 V138 Neues zur Systemtherapie bei Knochentumoren
Flörcken, Anne (Berlin, D)
- 08:54 V139 Update Gastrointestinale Stromatumoren
Ahrens, Marit (Frankfurt, D)
- 09:12 V140 GIST Preis 2024 der GIST-Gruppe Schweiz
Montemurro, Michael (Grenolier, CH), Schöffski, Patrick (Leuven, B)

08:00–09:30

Rio

Wissenschaftliches Symposium Gezielte Immunonkologie bei soliden Tumoren

Vorsitz: Binder, Mascha (Basel, CH), Müller, Antonia Maria Susanne (Wien, A)

- 08:00 V147 Neue Ansätze in der TIL-Therapie
Busse, Antonia (Berlin, D)
- 08:30 V148 CAR-T-Zell-Verstärkung durch Ko-Vakzinierung
Mackensen, Andreas (Erlangen, D)
- 09:00 V149 Optimierung bispezifischer T-Zell-Engager und -Aktivatoren in der Therapie solider Tumore
Salih, Helmut Rainer (Tübingen, D)

08:00–09:30

Lima

Fortbildung Supportivtherapie: Alte bekannte und neue Herausforderungen

Vorsitz: Sandherr, Michael (Weilheim, D), Weißinger, Florian (Bielefeld, D)

- 08:00 V150 Bispezifischer Antikörper – Supportive Behandlungskonzepte
Link, Hartmut (Kaiserslautern, D)
- 08:30 V151 Fatigue
Hübner, Jutta (Jena, D)
- 09:00 V152 Hämatopoetische Insuffizienz - Aktuelle Vorgehensweise
Sockel, Katja (Dresden, D)

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Darwin

Wissenschaftliches Symposium

Ethik in der Onkologie – Aktuelle Themen aus Versorgung und Forschung

Vorsitz: von Lilienfeld-Toal, Marie (Bochum, D), Masel, Eva (Wien, A)

- 08:00 V153 Global Health in der onkologischen Versorgung
Henke, Oliver (Bonn, D)
- 08:22 V154 Qualität und Effizienz ein Widerspruch? Zur Zukunft exzellenter Krebsversorgung in wirtschaftlich herausfordernden Zeiten
Mellinghoff, Sibylle (Köln, D)
- 08:44 V155 Assistierte Selbsttötung in der Onkologie - Standards einer verantwortbaren Praxis
Schildmann, Jan (Halle/S., D)
- 09:06 V156 Metaresearch: Wie reproduzierbar ist unsere klinische Forschung?
Schorr, Susanne Gabriele (Berlin, D)

08:00–09:30

Guangzhou

Round Table

Darmkrebs bei jungen Erwachsenen – Diskussion der verschiedenen Studien

Moderation: Dazert-Klebsattel, Eva (Lübeck, D)

- 08:00 V157 Einleitung und Überblick
von Bubnoff, Nikolas (Lübeck, D), Vondran, Daniel (Lübeck, D)
- 08:10 V158 Mi-EOCRC-Konsortium
Zeißig, Sebastian (Dresden, D)
- 08:20 V159 PEARL-Konsortium: Prävention von Darmkrebs bei jungen Erwachsenen
Brenner, Hermann (Heidelberg, D)
- 08:30 V160 PerMiCCion-Konsortium
Bleckmann, Annalen (Münster, D)
- 08:40 V161 Patientenvertretung / OUTLIVE-CRC / DSfjEmK
Behrsing, Silke (Lübeck, D), Lill, Cassandra (Lübeck, D), Hilgendorf, Inken (Jena, D), Pawlowski, Felix (Berlin, D)
- 08:50 V162 Diskussion

08:00–09:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag

Akute lymphatische Leukämie

Vorsitz: Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D), Junghanß, Christian (Rostock, D)

- 08:00 V163 Quantifizierung der minimalen Resterkrankung bei erwachsenen Patienten mit KMT2A-rearrangierter akuter lymphoblastischer Leukämie
Ströh, Arint-Steffen, Kehden, B., Trautmann, H., Meyer, C., Larghero, P., Schwartz, S., Steffen, B., Spriewald, B., Heinicke, T., Häkel, N., Westermann, J., Nachtkamp, K., Viardot, A., Topp, M., Neumann, M., Marschalek, R., Baldus, C., Gökbuget, N., Brüggemann, M., Burmeister, T. (Kiel; Frankfurt; Berlin; Erlangen; Magdeburg; Halle Saale; Düsseldorf; Ulm; Würzburg, D)

- 08:15 V164 QuANTUM-First: Die Negativität der FMS-ähnliche Tyrosinkinase-3-interne Tandem-Duplikation (FLT3-ITD)–spezifischen messbaren Resterkrankung (MRD), bewertet während Induktion und Konsolidierung, ist assoziiert mit einem verbesserten Gesamtüberleben bei neu diagnostizierten FLT3-IDT+ AML-Patienten
Schlenk, Richard F., Perl, A.E., Erba, H.P., Montesinos, P., Vrhovac, R., Patkowska, E., Kim, H.-J., Zak, P., Wang, P.-N., Connolly Rohrbach, J.E., Chang, K.C.N., Liu, L., Mostafa Kamel, Y., Imadalou, K., Lesegretain, A., Cortes, J., Sekeres, M.A., Dombret, H., Amadori, S., Wang, J., Levis, M.J. (Heidelberg, D; Philadelphia; Durham; Basking Ridge; Augusta; Miami; Baltimore, US; Valencia, ES; Zagreb, HR; Warsaw, PL; Seoul, KR; Hradec Kralove, CZ; Linkou, TW; Paris, FR; Rome, IT; Tianjin, CN)
- 08:30 V165 Identifikation Resistenz-vermittelnder Faktoren in Venetoclax-behandelten Patienten-abgeleiteten Xenograft-Modellen der akuten lymphatischen Leukämie
Richter, Anna, Lange, S., Trakooljul, N., Hadlich, F., Kinsky, L., Sekora, A., Knuebel, G., Krohn, S., Murua Escobar, H., Junghanss, C. (Rostock; Dummerstorf, D)
- 08:45 V166 Decitabin verstärkt den Venetoclax-induzierten anti-leukämischen Effekt in präklinischen Modellen der akuten lymphatischen Leukämie mit KMT2A-Translokationen
Richter, Anna, Lange, S., Schreiber, T., Kumstel, S., Sekora, A., Knuebel, G., Schmidt, C., Vollmar, B., Junghanss, C. (Rostock, D)
- 09:00 V167 Metabolische Schwachstellen von Therapie-resistenten Klonen in B-Vorläufer-ALL
Mönnig, Maximilian, Pajonk, M., Beneyto-Calabuig, S., Marot-Lassauzaie, V., Haghverdi, L., Müller-Tidow, C., Velten, L., Raffel, S. (Heidelberg; Berlin, D; Barcelona, ES)
- 09:15 V168 Allogene Stammzelltransplantation nach Salvage-Therapie mit Inotuzumab Ozogamicin: Reale Daten aus dem Deutschen Register für Stammzelltransplantation DRST
Alakel, Nael, Faul, C., Holtick, U., Kraus, S., Sala, E., Nachbauer, D., Wolf, D., Hänel, M., Krüger, W., Hilgendorf, I., Klein, S., Holderried, T., Trappe, R.U., Baermann, B.-N., Stelljes, M. (Dresden; Tübingen; Köln; Würzburg; Ulm; Regensburg; Chemnitz; Greifswald; Jena; Mannheim; Bonn; Bremen; Düsseldorf; Münster, D; Innsbruck, A)

08:00–09:30

Geneva 3–4

Freier Vortrag CAR-T Zellen

Vorsitz: Schmitt, Michael (Heidelberg, D), Penack, Olaf (Berlin, D)

- 08:00 V169 Effekte von CD19 CAR T Zellen in Patienten mit diffuser systemischer Sklerose
Müller, Fabian, Völkl, S., Auth, J., Distler, J., Atzinger, A., Eckstein, M., Liphardt, A.-M., Bäuerle, T., Aigner, M., Kretschmann, S., Wirsching, A., Taubmann, J., Hagen, M., Kharboutli, S., Spörl, S., Dees, C., Rothe, T., Harrer, T., Bozec, A., Grieshaber-Bouyer, R., Fuchs, F., Berking, C., Horch, R., Schett, G., Mackensen, A., Bergmann, C. (Erlangen; Düsseldorf, D)
- 08:15 V170 Endotheliale Dysfunktion und Hyperinflammation sind mit schwerer Hämatotoxizität nach CAR-T Therapie verbunden
Scheller, Lukas, Zhou, X., Löffler-Wirth, H., Kreuz, M., Schimanski, S., Hornburger, H., Kadel, S.-K., Ruckdeschel, A., Mersi, J., Kortüm, K.M., Waldschmidt, J., Köhl, U., Düll, J., Topp, M.S., Rasche, L., Einsele, H., Reiche, K., Hudecek, M., Alb, M. (Würzburg; Leipzig; Leipzig, D)

Wissenschaftliches Programm

- 08:30 V171 Klinische Remission der Idiopathischen Inflammatorischen Myositis nach CD19-CAR T-Zell Therapie zeigt keinen Einfluss auf klonal expandierte T-Zellen mit zytotoxischer Funktion
Müller, F., Schwingen, N.R., Aigner, M., Taubmann, J., Kretschmann, S., Reimann, H., Lutzny-Geier, G., Kharboutli, S., Scholz, J., Rothe, T., Hagen, M., Bozec, A., Bruns, H., Grieshaber-Bouyer, R., Graw, F., Schett, G., Mackensen, A., Völkl, Simon (Erlangen, D)
- 08:45 V172 Sicherheit der CD19-gerichteten CAR T-Zell Therapie beim refraktären systemischen Lupus erythematodes versus B-Zell Lymphom – Erfahrungen eines Zentrums
Schwingen, Nora Rebecca, Müller, F., Scholz, J., Aigner, M., Taubmann, J., Kretschmann, S., Reimann, H., Lutzny-Geier, G., Kharboutli, S., Rothe, T., Hagen, M., Wirsching, A., Bruns, H., Grieshaber-Bouyer, R., Graw, F., Schett, G., Mackensen, A., Völkl, S. (Erlangen, D)
- 09:00 V173 Zwischenanalyse des Phase-I-Sicherheitslaufs in der Kohorte der monozentrischen Studie „CD19-CAR-T-Zellen bei systemischer B-Zell-vermittelter Autoimmunerkrankung“ (CASTLE)
Kharboutli, Soraya, Müller, F., Taubmann, J., Spörl, S., Hagen, M., Wirsching, A., Bohr, D., Bergmann, C., Kretschmann, S., Vasova, I., Grieshaber-Bouyer, R., Munoz, L., Völkl, S., Aigner, M., Schett, G., Mackensen, A. (Erlangen, D)
- 09:15 V174 Prospektive Kohortenstudie zur Beurteilung der Gesamtmortalität und der kardiovaskulären Sicherheit bei Patienten, die eine Behandlung mit chimären Antigenrezeptor-T-Zellen erhalten
Korell, Felix, Entenmann, L., Romann, S., Giannitsis, E., Schmitt, A., Müller-Tidow, C., Frey, N., Dreger, P., Schmitt, M., Lehmann, L. (Heidelberg, D)

08:00–09:30

Studio 1–2

Wissenschaftliches Symposium Immuntherapien beim Ovarialkarzinom

Vorsitz: Letsch, Anne (Kiel, D), Strasser-Weippl, Kathrin (Wien, A)

- 08:00 V175 Es ist nur eine Frage des Prädiktors
N.N.
- 08:30 V176 Es ist nur eine Frage der optimalen Kombination
Heinzelmann, Viola (Basel, CH)
- 09:00 V177 Zelluläre Therapien beim Ovarialkarzinom
Busse, Antonia (Berlin, D)

08:00–09:30

Studio 3–5

Fortbildung Neuheiten im Bereich Thrombose

Vorsitz: Trautmann-Grill, Karolin (Dresden, D),
Eichinger-Hasenauer, Sabine (Wien, A)

- 08:00 V141 Update zur neuen venösen Thromboembolie-Leitlinie
Linnemann, Birgit (Frankfurt/M., D)
- 08:22 V142 Tumorsuche nach venöser Thromboembolie: Bei wem und – wenn ja – womit?
Riess, Hanno (Berlin, D)
- 08:44 V143 Hämostaseologische Komplikationen unter CART's und ICI's
Studt, Jan-Dirk (Zürich, CH)

09:06 V144 Update Prophylaxe bei soliden Tumoren
Weltermann, Ansgar (Linz, A)

10:00–11:30

Singapore

Plenarsitzung mit Preisvergabe

Vorsitz: Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH), Brossart, Peter (Bonn, D)

10:00 V181 Genomics of CLL: From Driver Discovery to Functional Interrogation
Wu, Catherine J. (Boston, USA)

10:30 V182 Treating Melanoma with the Immune System
Ribas, Antoni (Los Angeles, USA)

11:00 V183 Preisvergaben der DGHO und OeGHO

11:15 V184 Verleihung der Ehrenmitgliedschaften der DGHO

12:00–13:30

Montreal

Fortbildung

Metastasierte Ösophagus-/ Magenkarzinome

Vorsitz: Heinrich, Kathrin (München, D), Ilhan-Mutlu, Ayşegül (Wien, A)

12:00 V200 Biomarker-basierte Therapie für das metastasierte Plattenepithelkarzinom des Ösophagus
Götze, Thorsten (Frankfurt/M., D)

12:22 V201 Therapiestratifikation in der Erstlinientherapie ösophagogastraler Adenokarzinome
Ilhan-Mutlu, Ayşegül (Wien, A)

12:44 V202 Neue Daten zur Therapiesequenz bei therapierefraktären metastasiertem Adenokarzinom
Lorenzen, Sylvie (München, D)

13:06 V203 Palliative Therapie von ösophagogastralen Tumoren
Thuss-Patience, Peter (Berlin, D)

12:00–13:30

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Heilung beim Multiplen Myelom?

Vorsitz: Gerull, Sabine (Aarau, CH), Merz, Maximilian (Leipzig, D)

12:00 V204 Definition einer Heilung beim Multiplen Myelom
Podar, Klaus (Krems an der Donau, A)

12:22 V205 Personalisierte Medizin als Ansatz zur Heilung des Multiplen Myeloms?
Leyoldt, Lisa (Hamburg, D)

12:44 V206 Immuntherapie als kurativer Ansatz beim Multiplen Myelom
Scheid, Christof (Köln, D)

13:06 V207 Gibt es Heilung nach Stammzelltransplantation? / Vergabe Hector-Forschungspreis Onkologie 2024
Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D)

Samstag, 12.10.

Wissenschaftliches Programm

12:00–13:30

Sydney

Fortbildung

AML Therapie 2024

Vorsitz: Chalandon, Yves (Genf, CH), Zebisch, Armin (Graz, A)

- 12:00 V208 Therapiekonzepte bei jüngeren AML-Patienten
Bullinger, Lars (Berlin, D)
- 12:22 V209 Therapiekonzepte bei älteren AML-Patienten: Jenseits von HMA/VEN
Kühn, Michael (Mainz, D)
- 12:44 V210 Toxizität der AML Therapie: Vorhersage und Management
Braess, Jan (Regensburg, D)
- 13:06 V211 Refraktäre/rezidierte AML: Von zielgerichteter Therapie bis direkte Transplantation
Bug, Gesine (Frankfurt/M., D)

12:00–13:30

Delhi

Wissenschaftliches Symposium

Palliativmedizin in der Onkologie

Vorsitz: Löffler, Claudia (Würzburg, D), Wedding, Ulrich (Jena, D)

- 12:00 V212 Zeitnahe oder frühe Integration von palliative Care: Gemeinsamkeiten, Unterschiede und Qualität der Studien
Schuler, Ulrich (Dresden, D)
- 12:30 V213 Allgemeine Palliativversorgung als Aufgabe aller Onkologinnen und Onkolgen: Eine Utopie?
Letsch, Anne (Kiel, D)
- 13:00 V214 Wer ist „zu krank“ für weitere Systemtherapie? Erste Ergebnisse eines Konsensprozesses
Alt-Epping, Bernd (Heidelberg, D)

12:00–13:30

Rio

Fortbildung

Im Blickpunkt: CUP-Syndrom

Vorsitz: Hempel, Louisa (Zürich, CH), Krämer, Alwin (Heidelberg, D)

- 12:00 V222 Klinische Fallpräsentation
Weiss, Lena (München, D)
- 12:13 V223 CUP-Syndrom – Diagnostik aus Sicht der Pathologie?
Pauli, Chantal (Zürich, CH)
- 12:26 V224 Molekulare/Multiomics Profile beim CUP-Syndrom
Möhrmann, Lino (Dresden, D)
- 12:39 V225 Colon-like CUP
Pouyiorou, Maria (Heidelberg, D)
- 12:52 V226 Aktuelle Studienergebnisse und neue Studienkonzepte
Bochtler, Tilmann (Heidelberg, D)
- 13:05 V227 Diskussion

Wissenschaftliches Symposium**Delegation ärztlicher Leistungen im Ländervergleich**

Vorsitz: Schulz, Carsten-Oliver (Berlin, D), Vetter, Friederike (Zürich, CH)

- 12:00 V228 Deutschland
Engelhardt, Monika, Naegele, M., Mößner, U., Leppla, L., Ketterer, S., Reinhardt, H., Braun, M., Löffler, H., Krauth, M., Müller, A., Driessen, C., Wäsch, R. (Freiburg, D; St. Gallen, CH; Wien, A)
- 12:30 V229 Österreich
Weltermann, Ansgar (Linz, A)
- 13:00 V230 Schweiz
Vollmer, Kathrin (Thun, CH)

Freier Vortrag**Kolon-/ Rektumkarzinom**

Vorsitz: Prager, Gerald (Wien, A), Trarbach, Tanja (Bad Zwischenahn, D)

- 12:00 V231 Aflibercept und 5-FU vs. Dosis-reduziertes FOLFOX als 1st line Therapie für ältere oder gebrechliche Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom – Finale Ergebnisse der AIO KRK 0117 / IKF629 „Elderly“ Studie
Hofheinz, Ralf-Dieter, Fischer von Weikerstahl, L., Dechow, T., Depenbusch, R., Müller, C., Götze, T.O., Becker, S., Kiani, A., Ettrich, T., Schmittel, A., Schulz, H., Sookthai, D., Pauligk, C., Al-Batran, S., Lorenzen, S. (Mannheim; Amberg; Ravensburg; Gütersloh; Essen; Frankfurt; Bayreuth; Ulm; Berlin; Köln; München, D)
- 12:15 V232 Nivolumab (NIVO) plus Ipilimumab (IPI) im Vergleich zu Chemotherapie als Erstlinientherapie für metastasierende kolorektale Karzinome (KRK) mit hochgradiger Mikrosatelliteninstabilität/Mismatch-Reparatur-Defizienz (MSI-H/dMMR). Erste Ergebnisse der CheckMate 8HW-Studie
Folprecht, Gunnar, Andre, T., Elez, E., Van Cutsem, E., Jensen, L.H., Bennouna, J., Mendez, G.A., Schenker, M., de la Fouchardiere, C., Limon, M.L., Yoshino, T., Li, J., Lenz, H.-J., Mozo, J.M., Tortora, G., Garcia-Carbonero, R., Cela, E., Yang, Y., Lei, M., Jin, L., Lonardi, S. (Dresden, D; Paris; Nantes; Lyon Cedex, FR; Barcelona; Sevilla; Badalona; Madrid, ES; Leuven, BE; Vejle, DK; Buenos Aires, AR; Craiova, RO; Chiba, JP; Shanghai, CN; Los Angeles; Princeton, US; Rom; Padua, IT)
- 12:30 V233 Auswirkung einer BRAF-Mutation, des MSI-Status und der adjuvanten Chemotherapie auf den Outcome bei nicht-metastasiertem kolorektalem Karzinom: Erkenntnisse aus Real-World Daten
Surovtsova, Irina, Winzler, C., Kokh, D.B., Morakis, P. (Stuttgart, D)
- 12:45 V234 Klinische Entwicklung eines optimierten bispezifischen B7H3xCD3 Antikörpers zur Behandlung des kolorektalen Karzinoms und anderen Tumoren
Heitmann, Jonas S., Schlenk, R.F., Bitzer, M., Jung, S., Walz, J.S., Hackenbruch, C., Roland Pinzo, S.S., Jung, G., Salih, H.R. (Tübingen; Heidelberg; Tübingendeut, D)
- 13:00 V235 Inzidenztrends und relatives Überleben kolorektaler neuroendokriner Neoplasmen – Eine bevölkerungsbezogene Studie mit Daten aus deutschen Krebsregistern
Szentkirályi, András, Möller, L., Eisfeld, C., Wellmann, I., Claaßen, K., Rees, F., Kajüter, H., Stang, A. (Bochum, D)

Wissenschaftliches Programm

- 13:15 V236 Die Kombination des Toll-like Rezeptoragonists Vesatolimod zusammen mit dem HDAC Inhibitor Romidepsin als neue Option im Kolorektalen Karzinom
Strumberg, Dirk, Asif, R.H., Acikelli, A.H., Noa-Bolaño, A., D'Souza, F., Klein, J., Turki, A.T., Díaz-Carballo, D. (Herne, D)

12:00–13:30

Guangzhou

Expertenseminar Hämophilie

- 12:00 V237 Hämophilie
Holstein, Katharina (Hamburg, D)

12:00–13:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag Immuntherapie (exkl. CAR-T-Zellen)

Vorsitz: Körber, Ruth-Miriam (Bonn, D), Radsak, Markus Philipp (Mainz, D)

- 12:00 V238 CD7-D-vcMMAE – Ein neuartiges Fc-optimiertes Antikörper-Wirkstoff-Konjugat zeigt therapeutische Effekte in präklinischen Modellen der T-ALL
Gehlert, C.L., Schewe, D.M., Klausz, K., Krohn, S., Winterberg, D., Vogiatzi, F., Boje, A.S., Lux, A., Nimmerjahn, F., Scherließ, R., Humpe, A., Schrappe, M., Cario, G., Valerius, T., Fransecky, L., Brüggemann, M., Baldus, C.D., Gramatzki, M., Lenk, L., Kellner, C., Peipp, Matthias (Kiel; Magdeburg; Erlangen; Munich, D)
- 12:15 V239 Prädiktoren für immunbedingte Nebenwirkungen einer antitumoralen Therapie mit Immuncheckpoint-Inhibitoren – Eine gepoolte Analyse der RAMONA, INTEGA, OPTIM, ELDORANDO, FORCE, TITAN-RCC und TITAN-TCC Studien der deutschen AIO-Studiengruppe
Pogorzelski, Michael, Wiest, I.C., Keller, R., Marin-Galiano, M., Tintelnot, J., Grimm, M.-O., Bozorgmehr, F., Christopoulos, P., Rieken, S., Stein, A., Binder, M., Klinghammer, K., Ebert, M.P., Grünwald, V. (Essen; Mannheim; Berlin; Düsseldorf; Hamburg; Jena; Heidelberg; Göttingen, D; Basel, CH)
- 12:30 V240 Gezielte Modulation der NKG2D-Achse zur Verbesserung der NK Zell- und T Zell-Antwort bei Leukämien und Lymphomen
Winterberg, Dorothee, Lutz, S., Sternberg, S., Gehlert, C.L., Krohn, S., Boje, A.S., Andreas, S., Kellner, C., Peipp, M., Klausz, K. (Kiel; Munich, D)
- 12:45 V241 Eine neuartige Methode zur NK-Zell-Expansion mithilfe eines multifunktionalen Fusionsproteins zur Entwicklung zellbasierter Immuntherapien
Boje, Ammelie Svea, Langner, A., Gehlert, C.L., Reitingner, C., Nimmerjahn, F., Murga Penas, E.M., Bendig, S., Chitadze, G., Brüggemann, M., Diemer, K., Winterberg, D., Baum, N., Krohn, S., Valerius, T., Stölzel, F., Gramatzki, M., Klausz, K., Kellner, C., Peipp, M. (Kiel; Erlangen; Munich, D)
- 13:00 V242 Differenzierung von myeloiden Progenitorzellen aus neuartigen Tankyrase-inhibitor regulierten naiven (TIRN) pluripotenten Stammzellen mit verbesserter Einnistung und in vivo Funktionalität und Adaptation zu klinischer Qualität und guter Herstellungspraxis
Buys, Willem, Zimmerlin, L., Zambidis, E.T. (Baltimore, MD, US)
- 13:15 V243 Lösliches und EV-gebundenes CD27 wirken als antagonistische Biomarker bei Patienten mit soliden Tumoren unter Immuntherapie
Gorgulho, Joao, Loosen, S.H., Masood, R., Buescher, G., Giehren, F., Pagani, F., Kochheise, L., Joerg, V., Schmidt, C., Schulze, K., Roderburg, C., Kinkel, E., Fritzsche, B., Wehmeyer, S., Schmidt, B., Kachel, P., Rolling, C.,

Götze, J., Busch, A., Sinn, M., Pereira-Veiga, T., Wikman, H., Geffken, M., Peine, S., Matschl, U., Altfeld, M., Huber, S., Lohse, A.W., Bokemeyer, C., Luedde, T., von Felden, J. (Hamburg; Düsseldorf, D)

12:00–13:30

Geneva 3–4

Freier Vortrag
Indolente B-Zell-Lymphome

Vorsitz: Prochazka, Katharina (Graz, A), Heß, Georg (Mainz, D)

- 12:00 V244 Phänotypen bei reifen B-Zell-Neoplasien mit Verdacht auf Haarzell-Leukämie und ihre Korrelation mit BRAF-Mutationen
Ecker, Veronika, Walter, W., Lenk, M., Meggendorfer, M., Müller, M.-L., Haferlach, C., Haferlach, T., Kern, W. (Munich, D)
- 12:15 V245 Die Kombinationsbehandlung (tx) mit dem neuen BCL2-Inhibitor Sonrotoclax (sonro; BGB-11417) und Zanubrutinib (zanu) induziert eine hohe Rate kompletter Remissionen bei Patienten (pts) mit rezidiviertem/refraktärem (R/R) Mantelzell-Lymphom (MCL)
Stilgenbauer, Stephan, Tam, C.S., Opat, S., Hoffmann, M., Soumerai, J.D., Lasica, M., Epperla, N., Hou, J.-Z., García-Sanz, R., Schetelig, J., Weinkove, R., Fang, Y., Patel, S., Ding, W., Guo, H., Cordoba, R. (Ulm; Dresden, D; Melbourne; Clayton; Fitzroy, AU; Kansas City; Boston; Columbus; Pittsburgh; San Mateo, US; Salamanca; Madrid, ES; Wellington, NZ; Beijing; Shanghai, CN)
- 12:30 V246 Identifizierung von Ikaros als neuer Interaktionspartner von Cyclin D1/CDK4 in MCL
Sun, Xiaoyang, de Bra, S., Schmitz, T., Tholen, S., Andrieux, G., Martens, U.S., Boerries, M., Schilling, O., Duyster, J., Miething, C. (Freiburg im Breisgau, D)
- 12:45 V247 Ökonomische Bewertung der CXCR4-gerichteten molekularen Bildgebung bei hämatologischen Erkrankungen: Eine Cost-of-Illness-Analyse
Camacho, Luisa, Kurte, M., Rupprecht, C., Dengler, R., Schlötelburg, W., Duell, J., Buck, A.K., Kron, F. (Köln; Essen; Nittendorf; Würzburg, D)
- 13:00 V248 Auswirkung der Brückentherapie auf die Behandlung mit Lisocabtagen maraleucel (Liso-cel) bei Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem folliculärem Lymphom (FL)
Dreyling, Martin, Ortega, J.L.R., Martin Garcia-Sancho, A., Kuruvilla, J., Izutsu, K., Barbui, A.M., Borchmann, P., Mielke, S., Palomba, M.L., Cartron, G., Ghesquieres, H., Goto, H., Varadarajan, I., Farazi, T., Kao, G.S.H., Vedal, M., Nishii, R., Papuga, J., Morschhauser, F. (München; Köln, D; Seville; Salamanca, ES; Toronto, CA; Tokyo; Sapporo, JP; Bergamo, IT; Stockholm, SE; New York; Charlottesville; Brisbane; Cambridge; Princeton, US; Montpellier; Lyon; Lille, FR; Boudry, CH)
- 13:15 V249 Vorläufige Wirksamkeit und Sicherheit des Bruton-Tyrosin-Kinase (BTK)-Degraders BGB-16673 bei Patienten (pts) mit rezidiviertem oder refraktärem (R/R) indolentem NHL: Ergebnisse der Phase-1-Studie BGB-16673-101
Dreyling, Martin, Cheah, C.Y., Seymour, J.F., Lasica, M., Eradat, H., Frustaci, A.M., Allan, J.N., Lin, V.T.G., Trotman, J., Advani, R., Chen, X., By, K., Fabre, S., Paik, J.C., Agarwal, A., Tam, C.S. (Munich, D; Nedlands; Melbourne; Fitzroy; Concord, AU; Los Angeles; New York; Baton Rouge; Stanford; San Mateo, US; Milano, IT; Shanghai, CN)

Samstag, 12.10.

Wissenschaftliches Programm

12:00–13:30

Studio 3–5

Fortbildung

Komplikationsmanagement auf der Intensivstation

- Vorsitz: Kiehl, Michael (Frankfurt/O., D), Lück, Catherina (Hamburg, D)
- 12:00 V215 Transfusionen und assoziierte Probleme
Knöbl, Paul (Wien, A)
- 12:22 V216 Hyperinflammation: Diagnostische Hürden und Therapie
La Rosée, Paul Graf (Villingen-Schwenningen, D)
- 12:44 V217 Infektionen bei CART / Bispezifische mAbs
Novak, Urban (Bern, CH)
- 13:06 V218 Organversagen im Rahmen der GvHD: Management
Wolf, Dominik (Innsbruck, A)

14:00–15:30

Montreal

Fortbildung

Therapiesteuerung von Kopf-Hals-Tumoren unter molekularen Gesichtspunkten

- Vorsitz: Keil, Felix (Wien, A), Siano, Marco (Biel, CH)
- 14:00 V250 Molekular informierte Therapiesteuerung des Kopf-Hals-Karzinom
Klinghammer, Konrad (Berlin, D)
- 14:30 V251 Molekulare Therapien und Redifferenzierungstherapien des Schilddrüsenkarzinoms
Dierks, Christine (Halle/S., D)
- 15:00 V252 Therapiekonzepte des Nasopharynxkarzinoms
Pogorzelski, Michael (Essen, D)

14:00–15:30

Singapore

Fortbildung

Kolorektales Karzinom: Lokalisierte Erkrankung

- Vorsitz: Reinacher-Schick, Anke (Bochum, D), Wicki, Andreas (Zürich, CH)
- 14:00 V253 Neoadjuvante Therapie beim Rektumkarzinom: Was für wen?
Hofheinz, Ralf-Dieter (Mannheim, D)
- 14:30 V254 Checkpointblockade beim kolorektalen Karzinom: Breiter Einsatz als „Standard“ bereits gerechtfertigt
Weiss, Lukas (Salzburg, A)
- 15:00 V255 ctDNA-gesteuerte adjuvante vs. neoadjuvante Therapie beim lokalisierten Kolonkarzinom
Folprecht, Gunnar (Dresden, D)

14:00–15:30

Sydney

Wissenschaftliches Symposium

ALL: Zielgerichtete Therapien und immune Mikroumgebung

Vorsitz: Schulz, Eduard (Graz, A), Krämer, Alwin (Heidelberg, D)

- 14:00 V256 Drug Response Profiling 2.0
Bourquin, Jean-Pierre (Zürich, CH)
- 14:30 V257 Molekulare Subtypen innerhalb der BCR::ABL1 positiven ALL
Bastian, Lorenz (Kiel, D)
- 15:00 V258 Immuntherapie der ALL: Prädiktoren des Therapieansprechens
Chitadze, Guranda (Kiel, D)

14:00–15:30

Delhi

Wissenschaftliches Symposium KI in der Medizin

Vorsitz: Kather, Jakob Nikolas (Dresden, D), Rösler, Wiebke (Zürich, CH)

- 14:00 V260 KI in der Laboratoriumsmedizin: Bedarf und Anwendungsbeispiele
Kriegsmann, Katharina (Frankfurt/M., D)
- 14:22 V261 KI in der Tumorpathologie
Klauschen, Frederick (München, D)
- 14:44 V262 Multimodale KI in der Krebsforschung
Schneider, Carolin (Aachen, D)
- 15:06 V263 KI in der hämatologischen Morphologie
Haferlach, Torsten (München, D)

14:00–15:30

Darwin

Wissenschaftliches Symposium Sitzung der Ehrenmitglieder der DGHO

Vorsitz: Hochhaus, Andreas (Jena, D), Duyster, Justus (Freiburg, D)

- 14:00 V269 Laudatio
Einsele, Hermann (Würzburg, D)
- 14:10 V270 Ehrenmitglied: Prof. Dr. med. Michel Sadelain
Sadelain, Michel (New York, USA)
- 14:30 V271 Laudatio
Schmitz, Stephan (Köln, D)
- 14:40 V272 Ehrenmitglied: Prof. Dr. med. Ulrich Kleeberg
Kleeberg, Ulrich R. (Hamburg, D)
- 15:00 V273 Laudatio
Hofmann, Wolf-Karsten (Mannheim, D)
- 15:10 V274 Ehrenmitglied: Prof. Dr. med. Charlotte Niemeyer
Niemeyer, Charlotte (Freiburg, D)

Wissenschaftliches Programm

14:00–15:30

Guangzhou

Expertenseminar Komplementäre Medizin

14:00 V275 Komplementäre Medizin
Hübner, Jutta (Jena, D)

14:00–15:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag Gerinnung und Thrombozyten

Vorsitz: Bakchoul, Tamam (Tübingen, D), Studt, Jan-Dirk (Zürich, CH)

14:00 V276 Merkmale von Megakaryozyten im Alter: eine Einzelzell-Transkriptomstudie
Lee, Pratintip, Saravi, S.S., Allemann, M., Balbi, C., Wang, T., Wolfrum, C., Beer, J.H. (Schlieren; Zurich, CH)

14:15 V277 Überexpression von HIF-regulierten und thrombo-inflammatorischen Genen bei Patienten mit BCR::ABL1-negativen myeloproliferativen Neoplasien und Thrombose
Morath, Olga, Wolfrum, T., Crodel, C., Schilling, K., Rinke, J., Hochhaus, A., Ernst, T. (Jena, D)

14:30 V278 Erworbenes von Willebrand Syndrom: klinische und laborchemische Charakterisierung von 32 Fällen aus zwei universitären hämato-onkologischen Zentren
Chlebowski, Filip, Pfrepper, C., Scholz, U., Schuler, U., Bornhäuser M., Tiebel, O., Trautmann-Grill, K. (Dresden; Leipzig, D)

14:45 V279 Thromboembolische Komplikationen unter Immuncheckpoint-Inhibitoren
Schaeffers, Christoph, Bohorquez Manjarres, M., Poch, A., Forstreuter, A., Langer, F., Bokemeyer, C., Seidel, C., Rolling, C. (Hamburg, D)

15:00 V280 Aktivierte Thrombozyten und Monozyten exprimieren Immuncheckpoints
Rolling, Christina, Lewirt, S., Beckmann, L., Lehr, C., Regehard, J., Schulenkorf, A., Bokemeyer, C., Langer, F. (Hamburg, D)

15:15 V281 Präklinische Tumormodelle zur Untersuchung der zellulären Koagulopathie und der Sekretion prokoagulanter Vesikel bei Glioblastomen
Wolff, Annabell, Zunke, E., Bergmann-Ewert, W., Dubinski, D., Oehmcke-Hecht, S., Junghans, C., Maletzki, C. (Rostock, D)

14:00–15:30

Geneva 3–4

Freier Vortrag Hodgkin-Lymphom

Vorsitz: Fuchs, Michael (Köln, D), Melchardt, Thomas (Salzburg, A)

14:00 V282 Die GHSg HD21 Studie zeigt überlegene Wirksamkeit und Verträglichkeit von BrECADD gegenüber BEACOPP für die Behandlung des klassischen Hodgkin Lymphoms im fortgeschrittenen Stadium
Ferdinandus, Justin, Moccia, A., Greil, R., Schneider, G., Schaub, V., Hüttmann, A., Dierlamm, J., Hänel, M., Novak, U., Meissner, J., Zimmermann, A., Mathas, S., Viardot, A., Hertenstein, B., Martin, S., Fuchs, M., Rosenwald, A., Klapper, W., Eich, H.-T., Baues, C., Hallek, M., Dietlein, M., Kobe, C., Diehl, V., Borchmann, P. (Köln; Tübingen; Essen; Hamburg; Chemnitz; Bern; Heidelberg; Leverkusen; Berlin; Ulm; Bremen; Stuttgart; Würzburg; Kiel; Münster; Bochum; Cologne, D; Bern, CH; Salzburg, A)

- 14:12 V283 Metabolisches Tumolvolumen nach zwei Zyklen Chemotherapie bei Patienten mit fortgeschrittenem Hodgkin Lymphom: Eine Analyse der German Hodgkin Study Group Phase III HD18 und HD21 Studien
Ferdinandus, Justin, Kaul, H., Schneider, G., Fuchs, M., Eich, H.-T., Rosenbrock, J., Baues, C., Roth, K., Drzezga, A., van Heek, L., Dietlein, M., Borchmann, P., Kobe, C. (Köln; Münster; Cologne; Bochum, D)
- 14:24 V284 Erschließung von Mutationsmerkmalen und ihrer Längsschnittdynamik beim rezidierten und refraktären klassischen Hodgkin-Lymphom
Witte, Hanno, Künstner, A., Hahn, T., Bernard, V., Stölting, S., Kusch, K., Nagarathinam, K., Khandanpour, C., von Bubnoff, N., Bauer, A., Grunert, M., Hartung, S., Arndt, A., Steinestel, K., Merz, H., Busch, H., Feller, A., Gebauer, N. (Ulm; Lübeck, D)
- 14:36 V285 Korrelation zwischen progressionsfreiem Überleben und Gesamtüberleben bei Patienten mit rezidiertem Hodgkin Lymphom: Eine Analyse individueller Patientendaten aus randomisierten GHSG-Studien
von Tresckow, Bastian, Müller, H., Gillessen, S., Jacob, A.S., Momotow, J., Ferdinandus, J., Yang, X., Fuchs, M., Kobe, C., Eich, H.T., Engert, A., Borchmann, P., Broeckelmann, P.J. (Essen; Köln; Muenster, D; Rahway, NJ, US)
- 14:48 V286 Behandlungsstrategien bei älteren Patienten mit Hodgkin-Lymphom in Deutschland von 2000 bis 2022 – eine retrospektive, populationsbasierte Registerstudie
Kim-Wanner, Soo-Zin, Neuser, P., Sackmann, A., Schneider, C., Hartwig, S., Robers, G., Kleihues-van Tol, K., Klinkhammer-Schalke, M., Brunnberg, U. (Frankfurt am Main; Cottbus; Halle (Saale); Greifswald; Berlin, D)
- 15:00 V287 Polypöse Manifestation des Hodgkin Lymphoms im terminalen Ileum – Heilung ohne Chemotherapie
Memili, Suzan, Racek, R., Westheider, J., Rosenwald, A., Holzkamp, I., Michaelis, M., Runde, V. (Goch; Würzburg; Geldern, D)
- 15:12 V288 Nahezu vollständige Remission ohne Komplikationen nach einmaliger Anwendung von ABVD bei einem Patienten mit klassischem Hodgkin-Lymphom im Stadium IV-A und Infiltration des Hauptbronchus

14:00–15:30

Rio

Fortbildung**Neue Therapieansätze in der Onkologie**

Vorsitz: Wäsch, Ralph (Freiburg, D), Arber, Caroline (Lausanne, CH)

- 14:00 V264 Innovation in der soliden Onkologie (Targets and more)
Jost, Philipp (Graz, A)
- 14:30 V265 Impfung gegen Krebs
Rammensee, Hans-Georg (Tübingen, D)
- 15:00 V266 Darm Mikrobiom und Immuntherapie
Poeck, Hendrik (Regensburg, D)

15:45–17:15

Montreal

Wissenschaftliches Symposium**CLL: Richter-Transformation**

Vorsitz: Stilgenbauer, Stephan (Ulm, D), Rossi, Davide (Bellinzona, CH)

- 15:45 V289 Pathogenese der Richter-Transformation
Egle, Alexander (Salzburg, A)

Wissenschaftliches Programm

16:15 V290 Zelluläre Therapien
Wendtner, Clemens-Martin (München, D)

16:45 V291 Innovative Therapien für die Richter-Transformation
Eichhorst, Barbara (Köln, D)

15:45–17:15

Singapore

Fortbildung

Personalisierte Lymphomtherapie

Vorsitz: Schmitt, Clemens (Linz, A), Auner, Holger (Lausanne, CH)

15:45 V292 Spatial single-cell omics und AI-basierte Mustererkennung:
Hype oder praxis-relevante Revolution?
Dietrich, Sascha (Düsseldorf, D)

16:15 V293 Response-Monitoring: ctDNA plus PET/CT reif für die Primetime?
Scherer, Florian (Freiburg i. Br., D)

16:45 V294 Neuartige zelluläre Therapien: Im Fokus onkogene Pfade mit adoptivem
T-Zell-Transfer bei Lymphomen
Busse, Antonia (Berlin, D)

15:45–17:15

Sydney

Wissenschaftliches Symposium

Hepatobiliäre Tumoren

Vorsitz: Stintzing, Sebastian (Berlin, D), Djanani, Angela (Innsbruck, A)

15:45 V295 ICCA, ECCA und Gallenblasenkarzinom: Alles eine Entität?
Weiss, Lukas (Salzburg, A)

16:15 V296 Immuntherapie im Kontext der Lebertransplantation
Ehmer, Ursula (München, D)

16:45 V297 Stellenwert lokaler Therapien beim hepatozellulären Karzinom
Schaefer, Niklaus (Lausanne, CH)

15:45–17:15

Shanghai

Fortbildung

MDS Management im klinischen Alltag

Vorsitz: Giagounidis, Aristoteles (Düsseldorf, D), Pfeilstöcker, Michael (Wien, A)

15:45 V298 WHO, ICC, IPSS-R und -M – Wie nutzen wir Klassifikationen und
Prognosescores im Alltag?
Schulz, Felicitas (Düsseldorf, D)

15:55 V299 Therapiemanagement MDS – mehr Optionen, schwierigere Entscheidungen?
Platzbecker, Uwe (Leipzig, D)

16:25 V300 Differentialdiagnose MDS – interaktive Fälle und Konsequenzen im Klinikalltag
Parmentier, Stefani (Basel, CH)

15:45–17:15

Delhi

Fortbildung

Chronische GVHD – Prophylaxe, Therapie und Supportive care

Vorsitz: Halter, Jörg (Basel, CH), Dreger, Peter (Heidelberg, D)

- 15:45 V301 cGVHD Prophylaxe mit ATG vs PTCy vs Abatacept
Schetelig, Johannes (Dresden, D)
- 16:15 V302 Therapie der chronischen GVHD – Kinase Hemmung und Antikörper
Zeiser, Robert (Freiburg i. Br., D)
- 16:45 V303 Mangelernährung bei Patienten mit chronischer GVHD
Rautenberg, Christina (Essen, D)

15:45–17:15

Rio

Wissenschaftliches Symposium**Nachsorge von jungen Erwachsenen mit Krebs**

Vorsitz: Hilgendorf, Inken (Jena, D), Borgmann-Staudt, Anja (Berlin, D)

- 15:45 V309 Wie kann der Informationsbedarf optimal gedeckt werden?
Behringer, Karolin (Köln, D)
- 16:15 V310 Langfristige Nachsorge und Herausforderungen beim Übergang von Krebsüberlebenden im Kindesalter in die Erwachsenenversorgung – Erfahrungen aus der Schweiz
Ott, Maria, Kroiss-Benninger, S., Scheinemann, K. (Zürich; St. Gallen, CH)
- 16:45 V311 Fertilität in der Nachsorge
Balcerek, Magdalena (Berlin, D)

15:45–17:15

Lima

Freier Vortrag**Komplementärmedizin**

Vorsitz: Löffler, Claudia (Würzburg, D), Klein, Michael (Recklinghausen, D)

- 15:45 V312 Systematische Bewertung des Einflusses der Qualität von Studien zur Mistel in der Krebsbehandlung auf die Ergebnisse einer Meta-Analyse zum Gesamtüberleben
Wendt, Jorina, Kaesmann, L., Buentzel, J., Scharpenberg, M., Hübner, J. (Jena; München; Nordhausen; Bremen, D)
- 16:00 V313 Inanspruchnahme von komplementärmedizinischen Maßnahmen bei hämatologischen im Vergleich zu onkologischen Patienten in einem ambulanten Patientenkollektiv - KompleMed Studie
Lemke, Floria Marlene, Wulf, G., Overbeck, T., Hohloch, K. (Göttingen, D; Zürich, CH)
- 16:15 V314 Systematische Überprüfung und Meta-Analyse pflanzlicher Monomere der traditionellen chinesischen Medizin und ihrer potenziellen Rolle bei der Überwindung der Therapieresistenz gegen platinbasierte Zytostatika in der Behandlung von Eierstockkrebs
Lu, Shuang'er, Lampe, H., Gazizova, A., Oppermann, C., Murua Escobar, H., Stubert, J., Sterenczak, K.A. (Rostock, D)
- 16:30 V315 Von den Leitlinien zu ernährungsmedizinischen Behandlungspfaden in der Onkologie – ein multidisziplinärer Ansatz
Arends, Jann, Klein, M., Meißner, C., Heubrock, S., Wendt, S. (Freiburg; Recklinghausen; Magdeburg; Düsseldorf; Hamburg, D)
- 16:45 V316 Überwachung des Vitamin-D-Spiegels von Tumorpatienten während einer radioonkologischen Behandlung
Lubgan, Dorota, Sommer, M., Donaubaue, A.-J., Frey, B., Haderlein, M., Lettmaier, S., Schubert, P., Semrau, S., Gaip, U.S., Fietkau, R. (Erlangen, D)

Wissenschaftliches Programm

- 17:00 V317 Hand auf's Herz – wie steht es um die Kenntnis von kardial wirksamen Heilpflanzen bei onkologischem Personal?
Heuberger, Paul Hendrik, Büntzel, J. (Göttingen, D)

15:45–17:15

Darwin

Freier Vortrag Kopf-Hals-Tumoren

- Vorsitz: Bauernfeind, Franz-Georg (Bonn, D), Chapuy, Claudia Ilse (Göttingen, D)
- 15:45 V318 Randomisierte Phase-3-Studie mit Selpercatinib vs. Cabozantinib oder Vandetanib bei fortgeschrittenem, TKI-naivem, RET-mutiertem, medullärem Schilddrüsenkrebs
Hadoux, J., Elisei, R., Brose, M.S., Hoff, A.O., Robinson, B.G., Gao, M., Jarzab, B., Isaev, P., Kopeckova, K., Wadsley, J., Führer, D., Keam, B., Sherman, E.J., Tahara, M., Hu, M.I., Lin, Y., Maeda, P., Wirth, L.J., Capdevila, J., Kreissl, Michael C (Villejuif Cedex, FR; Pisa, IT; Philadelphia; New York; Huston; Indianapolis; Boston; Barcelona, US; São Paulo, BR; New South Wales, AU; Tianjin, CN; Gliwice, PL; Obninsk, RU; Prague, CZ; Sheffield, GB; Essen; Magdeburg, D; Seoul, KR; Kashiwa, JP)
- 16:00 V319 Veränderung in Prognose und Therapie bei Schilddrüsenkarzinomen in der Präimmuntherapieära (2010-2013) versus Immunkinaseinhibitortherapien (2019-2022)
Kauert, Leonhard, Schneider, R., Lorenz, K., Dierks, C. (Halle (Saale), D)
- 16:15 V320 Update zur Sicherheit und Wirksamkeit von Selpercatinib bei Patienten (pts) mit RET-alteriertem Schilddrüsenkrebs: Daten aus LIBRETTO-001
Wirth, L.J., Subbiah, V., Worden, F., Solomon, B.J., Robinson, B., Hadoux, J., Tomasini, P., Weiler, D., Deschler-Baier, Barbara, Tan, D., Lin, Y., Bayt, T.M., Maeda, P., Drilon, A., Cassier, P. (Boston; Texas; Michigan; Indianapolis; New York, US; Melbourne; Sydney, AU; Villejuif; Marseille; Lyon, FR; Luzern, CH; Würzburg, D; Singapore, SG)
- 16:30 V321 Wirksamkeit zielgerichteter Therapien in der Behandlung von Ameloblastom-Patienten im Rahmen einer prospektiven Beobachtungsstudie zur Präzisionsonkologie
Schmidt, Max, Abu-Sirhan, S., Pestana, A., Heiland, M., Kreutzer, K., Elsholtz, F., Piwonski, I., Fenske, B., Busch, C.-J., Keller, U., Keilholz, U., Knödler, M., Klinghammer, K., Rieke, D. (Berlin; Greifswald, D)
- 16:45 V322 P16-Status bei Plattenepithelkarzinomen im HNO-Bereich (HNSCC): Einfluss auf Prognose in Abhängigkeit unterschiedlicher Lokalisationen und Risiko für das Auftreten ösophagealer Zweitumore
Schirmer, Markus A., Surovtsova, I., Kokh, D.B., Morakis, P. (Stuttgart, D)
- 17:00 V323 Der Einsatz von Smartwatches bei Patienten mit Kopf-Hals Krebs zur Erhöhung der körperliche Aktivität – eine Machbarkeitsstudie (PUSH-Studie)
Vietinghoff, Karl, Fischer, S., Kriesen, U., Strüder, D., Ulbricht, S., Junghanss, C., Felser, S. (Rostock; Greifswald, D)

15:45–17:15

Guangzhou

Expertenseminar Gentherapie bei Thalassämie und Sichelzellerkrankheit

- 15:45 V324 Gentherapie bei Thalassämie und Sichelzellerkrankheit
Alashkar, Ferras (Essen, D)

Freier Vortrag

Multiples Myelom I

Vorsitz: Driessen, Christoph (St. Gallen, CH), Röllig, Christoph (Dresden, D)

- 15:45 V325  Wirksamkeit von CAR-T-Zell-Therapien bei Patienten mit Multiplem Myelom und vorheriger Exposition gegenüber bispezifischen Antikörpern – Ergebnisse einer multizentrischen retrospektiven Untersuchung in Deutschland
Waldschmidt, Johannes M., Vucinic, V., Wäsch, R., Nogai, A., Brioli, A., Shumilov, E., Alsdorf, W., Müller, F., Teipel, R., Gagelmann, N., Engelhardt, M., Krönke, J., Mersi, J., Hudecek, M., Kortüm, K.M., Rasche, L., Platzbecker, U., Einsele, H., Topp, M.S., Merz, M. (Würzburg; Leipzig; Freiburg; Berlin; Greifswald; Münster; Hamburg; Erlangen; Dresden, D)
- 16:00 V326 Isa-KRd Quadruplet induziert hohe Raten an sustained MRD-Negativität bei neu diagnostiziertem Hochrisiko-Multiplem Myelom: Erweiterte Follow-up-Daten der GMMG-CONCEPT Studie
Leypoldt, Lisa, Besemer, B., Hänel, M., Raab, M.S., Mann, C., Michel, C.S., Reinhardt, H.C., Blau, I.W., Görner, M., Ko, Y.-D., de Wit, M., Salwender, H., Scheid, C., Graeven, U., Peceny, R., Staib, P., Dieing, A., Einsele, H., Jauch, A., Hundemer, M., Zago, M., Požek, E., Benner, A., Bokemeyer, C., Goldschmidt, H., Weisel, K. (Hamburg; Tübingen; Chemnitz; Heidelberg; Marburg; Mainz; Essen; Berlin; Bielefeld; Bonn; Köln; Mönchengladbach; Osnabrück; Eschweiler; Würzburg, D)
- 16:15 V327 Multiples Myelom und Mutationen in Genen, die bei klonaler Hämatopoese von unbestimmtem Potential mutiert sind – gleichzeitiges Auftreten innerhalb eines Klons oder doch zwei separate Ereignisse?
Wobst, Jana, Wossidlo, N., Huber, S., Truger, M., Baer, C., Meggendorfer, M., Kern, W., Haferlach, T., Haferlach, C. (Munich, D)
- 16:30 V328 Idecabtagen vicleuceel (Ide-cel) Behandlung von Patienten mit multiplen Myelom (MM) mit klinischem Hochrisiko-Frührezidiv ohne autologe Stammzelltransplantation (ASCT) in der Erstlinie: Kohorte 2b aus der KarMMA-2-Studie
Einsele, Hermann, Leleu, X., Chung, A., Raje, N., Mohan, M., Benjamin, R., Sperling, A., Anderson, L.D., Dhodapkar, M., Richard, S., Kivovich, V., Johnston, S., Wu, F., Basudhar, D., Thompson, E., Dhanda, D., Eliason, L., Tran, S., Chaudhry, M., Alsina, M. (Würzburg, D; Poitiers, FR; San Francisco; Boston; Milwaukee; Dallas; Atlanta; New York; Cambridge; Princeton; Tampa, US; London, GB)
- 16:45 V329 Wirksamkeit und Sicherheit bei Patienten mit Lenalidomid-refraktärem multiplen Myelom und 1–3 vorangegangenen Therapielinien, die eine einzelne Infusion von Ciltacabtagene Autoleuceel als Studienbehandlung in der Phase-3-Studie CARTITUDE-4 erhielten
Einsele, Hermann, Sidiqi, M.H., Corradini, P., Purtill, D., Dhakal, B., Karlin, L., Manier, S., Iida, S., Giebel, S., Harrison, S.J., Lipe, B., Khan, A.M., Schecter, J.M., Jackson, C.C., Yeh, T.-M., Banerjee, A., Deraedt, W., Lendvai, N., Lonardi, C., Slaughter, A., Li, K., Chen, D., Gilbert, J., Rocchia, T., Zhao, M., Patel, N., Florendo, E., Koneru, M., Costa Filho, O., Geng, D., San-Miguel, J., Yong, K. (Würzburg, D; Perth, WA; Melbourne, AU; Milan, IT; Milwaukee, WI; Rochester, NY; Columbus, OH; Raritan, NJ; Spring House, PA; Somerset, NJ; Piscataway, NJ, US; Pierre-Bénite, Lille, FR; Nagoya, JP; Gliwice, PL; Beerse, BE; Buenos Aires, AR; Zug, CH; Shanghai, CN; High Wycombe; London, GB; Pamplona, ES)
- 17:00 V330 Finale Analyse von Daratumumab plus Lenalidomid und Dexamethason versus Lenalidomid und Dexamethason bei transplantationsungeeigneten Patientinnen mit neu diagnostiziertem Multiplem Myelom (NDMM): Gesamtüberleben in der MAIA-Studie

Goldschmidt, Hartmut, Facon, T., Kumar, S.K., Orlowski, R.Z., Bahlis, N., Moreau, P., Basu, S., Hulin, C., Zweegman, S., Weisel, K., Perrot, A., Jacquet, C., Raje, N., Manier, S., Chari, A., Hansson, M., Mohty, M., Delforge, M., Plesner, T., Cook, G., Leleu, X., Quach, H., Venner, C.P., Tiab, M., Macro, M., Frenzel, L., Wang, G., Pei, H., Bolyard, K., Carson, R., Borgsten, F., Usmani, S.Z. (Heidelberg; Hamburg, D; Lille; Nantes; Pessac; Toulouse; Nancy; Paris; Poitiers; La Roche sur Yon; Caen, FR; Rochester, MN; Houston, TX; Boston, MA; New York, NY; Spring House, PA; Titusville, NJ; Raritan, NJ, US; Calgary, AB; Edmonton, AB, CA; Wolverhampton; Leeds, GB; Amsterdam, NL; Lund, SE; Leuven, BE; Vejle, DK; Melbourne, AU)

15:45–17:15

Geneva 3–4

Freier Vortrag Sarkome

Vorsitz: Reichardt, Peter (Berlin, D), N.N.

- 15:45 V331 Aktualisierte Wirksamkeit und Sicherheit von Larotrectinib bei erwachsenen Patienten mit TRK-Fusionssarkomen
Kaspar, Bernd, McDermott, R., Kummar, S., Hong, D.S., Tan, D.S.W., Norenberg, R., Burcoveanu, D.-I., Mussi, C.E., Drilon, A., Shen, L. (Mannheim; Essen, D; Dublin, IE; Portland, OR; Houston, Texas; New York, NY, US; Singapur, SG; Basel, CH; Mailand, IT; Beijing, CN)
- 16:00 V332 Aktualisierte Gesamtüberlebens- und Sicherheitsdaten zu Ripretinib vs. Sunitinib bei Patienten mit fortgeschrittenem gastrointestinalen Stromatumor mit KIT-Exon-11 + 17/18-Mutationen nach Vorbehandlung mit Imatinib: ctDNA-Analyse von INTRIGUE
Hamacher, Rainer, Blay, J.-Y., Jones, R.L., Gelderblom, H., George, S., Schöffski, P., von Mehren, M., Zalcberg, J.R., Kang, Y.-K., Razak, A.A., Trent, J., Attia, S., Le Cesne, A., Davis, E., Sprott, K., Cox, P., Sherman, M.L., Ruiz-Soto, R., Heinrich, M.C., Bauer, S. (Essen, D; Lyon; Villejuif, FR; London, GB; Leiden, NL; Boston; Philadelphia; Toronto; Miami; Jacksonville; Waltham; Portland, US; Leuven, BE; Melbourne, AU; Seoul, KR)
- 16:15 V333 Wirksamkeit, Sicherheit und Patient-Reported Outcomes von Vimseltinib bei Patienten mit tenosynovialen Riesenzelltumor: Ergebnisse der Phase-3 MOTION-Studie
Hamacher, Rainer, Tap, W.D., Bhadri, V., Stacchiotti, S., Bauer, S., Wagner, A.J., van de Sande, M., Bernthal, N.M., López Pousa, A., Razak, A.A., Italiano, A., Ahmed, M., Le Cesne, A., Tait, C., Zarins, F., Harrow, B., Sharma, M.G., Ruiz-Soto, R., Sherman, M.L., Blay, J.-Y., Gelderblom, H. (Essen, D; New York; Boston; Los Angeles; Toronto; Waltham, US; Camperdown, AU; Milano, IT; Leiden, NL; Barcelona, ES; Bordeaux; Villejuif; Lyon, FR; London, GB)
- 16:30 V334 Gesamtüberleben und Langzeitsicherheit von Ripretinib vs. Sunitinib bei Patienten mit fortgeschrittenem gastrointestinalen Stromatumor nach Vorbehandlung mit Imatinib: Finale Analysen von INTRIGUE
Hamacher, Rainer, Zalcberg, J.R., Jones, R.L., Blay, J.-Y., George, S., Gelderblom, H., Schöffski, P., von Mehren, M., Kang, Y.-K., Razak, A.A., Trent, J., Attia, S., Le Cesne, A., Davis, E., Achour, H., Sherman, M.L., Ruiz-Soto, R., Bauer, S., Heinrich, M.C. (Essen, D; Melbourne, AU; London, GB; Lyon; Villejuif, FR; Boston; Philadelphia; Toronto; Miami; Jacksonville; Waltham; Portland, US; Leiden, NL; Leuven, BE; Seoul, KR)
- 16:45 V335 Verbesserung der Behandlungsstrategie bei Sarkomen: Erkenntnisse aus dem Molekularen und Familiären Tumorboard
Weinfurter, Christoph, Marienfeld, R., Gerstenmaier, U., Dahlum, S., Beer, A., Thaiss, W., Mayer-Steinacker, R., Beer, M., Barth, T.F.E., Seufferlein, T., Gaisa, N.T., Wittau, M., Stilgenbauer, S., Schultheiß, M., Siebert, R., Döhner, H., Gaidzik, V.I. (Ulm, D)

- 17:00 V336 Kinderwunsch bei Sarkom-Patienten – Erkenntnisse aus einer bundesweiten Querschnittsbeobachtungsstudie (PROSa)
Abels, Christoph M., Schuler, M.K., Hentschel, L., Richter, S., Hohenberger, P., Kasper, B., Andreou, D., Pink, D., Arndt, K., Bornhäuser, M., Schmitt, J., Eichler, M. (Berlin; Dresden; Mannheim; Münster; Greifswald; Woelfersheim, D)

15:45–17:15

Studio 3–5

Wissenschaftliches Symposium

Update Infektionen / Symposium der AGIHO

Vorsitz: Cornely, Oliver A. (Köln, D), Rieger, Christina (München, D)

- 15:45 V304 SARS-CoV-2 und andere Viren – was haben wir in der Behandlung Krebserkrankter aus der Pandemie gelernt?
Giesen, Nicola (Stuttgart, D)
- 16:15 V305 Infektiologische Biomarker in der Hämatologie – was ist für wen sinnvoll?
Lass-Flörl, Cornelia (Innsbruck, A)
- 16:45 V306 Infektionsprävention bei Therapie mit bispezifischen Antikörpern
Teschner, Daniel (Würzburg, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Mammakarzinom und gynäkologische Malignome

Vorsitz: Lüftner, Diana (Buckow, D), Harbeck, Nadia (München, D)

- 17:30 P338 Real World Daten zur pathologischen Komplettremission nach neoadjuvanter Therapie mit bzw. ohne Anthrazyklinen von Patientinnen mit HER2-positivem Mammakarzinom – Daten aus der Registerplattform OPAL
Zahn, Mark-Oliver, Decker, T., Stickeler, E., Zaiss, M., Fietz, T., Nusch, A., Peters, N., Wende, C., Beurer, B., Jänicke, M., Lennartz, C., Kruggel, L., Harbeck, N., Wöckel, A., Thill, M., Welt, A., Marschner, N., Gratzke, K. (Goslar; Ravensburg; Aachen; Freiburg; Singen (Hohentwiel); Ratingen; Arnsberg-Hüsten; Reutlingen; Potsdam; München; Würzburg; Frankfurt a.M.; Essen, D)
- 17:36 P339 Sicherheitsanalyse von gepoolten Daten zu Sacituzumab govitecan (Sg) bei verschiedenen Arten von soliden Tumoren
Lübbe, Kristina, Rugo, H.S., Tolaney, S.M., Bardia, A., Cortés, J., Marmé, F., Schmid, P., Carey, L.A., Loibl, S., Kalinsky, K., O’Shaughnessy, J., Hurvitz, S.A., Valdez, T., Meng, Y., Verret, W., Tagawa, S.T. (Hannover; Heidelberg; Frankfurt, D; San Francisco; Boston; Los Angeles; Chapel Hill; Atlanta; Dallas; Seattle; Foster City; New York, US; Barcelona, ES; London, GB)
- 17:42 P340 Bedeutung von Vertrauen entlang des Behandlungspfads von Frauen mit Brust- und gynäkologischer Krebserkrankung: Eine Mixed-Methods-Studie
Baum, Leonore, Bernhardsgrütter, D., Engst, R., Maurer, C., Ebnetter, J., Zenklusen, A., Wartlsteiner, B., Barandun, L., Neher, A., Koller, A., Kobleder, A. (St.Gallen; Brig; Sion; Luzern; Bern, CH)
- 17:48 P341 Behandlung von älteren Patientinnen mit metastasiertem Mammakarzinom: Daten aus der Registerplattform OPAL
Decker, Thomas, Zahn, M.-O., Thill, M., Welt, A., Nusch, A., Schröder, J., Kasper, C., Kaltenecker, G., Engelken, K., Strittmatter, H.-J., Jänicke, M., Ringwald, K., Kruggel, L., Harbeck, N., Stickeler, E., Wöckel, A., Marschner, N., Gratzke, K. (Ravensburg; Goslar; Frankfurt a.M.; Essen; Ratingen; Mülheim a.d.R.; Hof; Karlsruhe; Stade; Winnenden; Freiburg; München; Aachen; Würzburg, D)

Wissenschaftliches Programm

- 17:54 P342 Konditionelles progressionsfreies Überleben bei Patientinnen mit einem HR+/HER2- lokal fortgeschrittenen/metastasierten Brustkrebs behandelt mit Ribociclib in Kombination mit endokriner Therapie – Real-World-Daten aus der RIBANNA Studie
Decker, Thomas, Brucker, C., Engel, A., Fasching, P.A., Göhler, T., Jackisch, C., Janssen, J., Köhler, A., Lüdtke-Heckenkamp, K., Lüftner, D., Marmé, F., van Mackelenbergh, M., Rautenberg, B., Reimer, T., Schmidt, M., Weide, R., Wimberger, P., Dawkins, L.S.M., Voronina, N., Wöckel, A. (Ravensburg; Nürnberg; Erlangen; Dresden; Essen; Westerstede; Langen; Georgsmarienhütte; Rüdersdorf bei Berlin; Mannheim; Kiel; Freiburg; Rostock; Mainz; Koblenz; Würzburg, D)
- 18:00 P343 Tucatinib bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem HER2-positiven Mammakarzinom, die zuvor mit mindestens zwei anti-HER2-basierten Therapieregimen behandelt wurden: Studiendesign der nicht-interventionellen Studie TRACE in Deutschland und Österreich
Nusch, Arnd, Angerer, M., Kreiss-Sender, J., Radosa, J., Uleer, C., Wrobel, D., Balic, M., Egle, D., Harbeck, N., Müller, V., Schumacher-Wulf, E., de Buhr, R., Glasstetter, M., Hanselmann, J., Salb, C., Marschner, N., Gratzke, K., Bartsch, R., Welt, A. (Ratingen; Fürth; Braunschweig; Homburg (Saar); Hildesheim; Bamberg; München; Hamburg; Köln; Freiburg im Breisgau; Essen, D; Graz; Innsbruck; Wien, A)
- 18:06 P344 Real-world Wirksamkeit der Behandlung mit Palbociclib + endokriner Therapie bei Patientinnen mit HR+/HER2-fortgeschrittenem Brustkrebs (ABC): Zwischenergebnisse zur Gesamtpopulation und spezifischen Subgruppen aus der PERFORM-Studie
Pfeiler, Georg, Korell, M., Radosa, J., Decker, T., Deryal, M., Fietz, T., Köhler, A., Schöttker, B., Wilke, J., Knoblich, J., Petersen, V., Dietrich, M., Gabrysiak, T., Cubas Cordova, M., Buder, A., Adams, A., Glasstetter, M., Serrer, L., Lux, M.P., Bartsch, R. (Wien, A; Neuss; Homburg (Saar); Ravensburg; Saarbrücken; Singen; Langen; Würzburg; Fürth; Lörrach; Heidenheim a.d.B; Marktredwitz; Wolfsburg; Berlin; Freiburg; Paderborn, D)
- 18:12 P345 Chemotherapie-induzierte Polyneuropathie (CIPN) bei Brustkrebs-Patientinnen – Inzidenz, prädiktive Faktoren und psychosoziale Folgen
Hass, Holger G., Seywald, M., Kunzmann, V., Wöckel, A. (Scheidegg; Würzburg, D)
- 18:18 P346 Gesundheitsökonomische Aspekte beim Mammakarzinom: eine Kosten-Erlös Analyse entlang der Patient-Journey
Camacho, Luisa, Maurus, T., Nachtigall, J., Lührig, U., Kron, F. (Köln, D)
- 18:24 P347 Eine Meta-Analyse der gesundheitsbezogenen Lebensqualitätsergebnisse von Sacituzumab Govitecan im Vergleich zur Behandlung nach Wahl des Arztes aus den Phase-III-Studien TROPiCS-02 und EVER-132-002
Gluz, Oleg, Xu, B., Dasgupta, A., Kaushik, A., Verret, W., Finzsch, M., Hack, M., Sharma, A., Rugo, H.S. (Moenchengladbach, Germany; Germany, D; Beijing, CN; Foster City, CA; San Francisco, US; SAS Nagar, PB, IN)
- 18:30 P348 Bedeutung Molekularer Tumor Boards für Patienten mit Brustkrebs und gynäkologischen Tumoren und Sarkomen – Erkenntnisse aus Real-world Daten einer deutschen, monozentrischen Registerstudie im Bereich personalisierte Medizin (MTB-FR)
Gräßel, Linda, Jung, J., Metzger, P., Jakob, D., Mathis, M., Pauli, T., Kühn, J., Kruszewski, M., Yücel, M., Bossart, M., Erbes, T., Lassmann, S., Matysiak, U., Miething, C., Becker, H., Juhasz-Böss, I., Werner, M., Duyster, J., MTB-FR Network, Taran, F.-A., Boerries, M., Illert, A.L. (Freiburg, D)
- 18:36 P349 Behandlungsrealität und Biomarker-Testung bei Patientinnen mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Endometriumkarzinom in Deutschland – Ergebnisse der deutschen Registerplattform SMARAGD
Gratzke, Katja, Decker, T., Juhasz-Böss, I., Zaiss, M., Papatthemelis, T.,

Flade, F., Haus, A., Jaenicke, M., Winter, S., Georganoudis, N., Marschner, N., Stickeler, E., Welt, A., Watermann, D., Wöckel, A. (Freiburg; Ravensburg; Amberg; Leipzig; Rüsselsheim; Aachen; Essen; Würzburg, D)

- 18:42 P350 Sekundäre akute lymphatische Leukämie bei Brustkrebspatientinnen nach Behandlung mit Poly(ADP-Ribose)-Polymerase-Inhibitoren: Eine Fallserie
Burkhard-Meier, Clara, Beckmann, L., Nieper, P.P., Hallek, M., Böll, B., Frenzel, L.P. (Köln, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion Multiples Myelom I

Vorsitz: Einsele, Hermann (Würzburg, D), Renner, Christoph (Zürich, CH)

- 17:30 P351 Expression der onkogenen ASPP Proteine – inhibitory (i)ASPP und ASPP-2kappa – beim Multiplen Myelom: Regulatoren von Therapieresistenz
Aldinger, L., Ruiba, A., Schittenhelm, M., Driessen, C., Kampa-Schittenhelm, Kerstin (St. Gallen, CH)
- 17:36 P352 DREAMM-7: Subgruppenanalysen der Phase-3 Studie Belantamab-Mafodotin (Belamaf) + Bortezomib und Dexamethason vs Daratumumab, Bortezomib und Dexamethason bei rezidiviertem/refraktärem Multiplen Myelom
Kortüm, Martin, María, V.M., Robak, P., Hus, M., Fu, C., Zherebtsova, V., Ward, C., Ho, P.J., de Ribas, A.C., Hajek, R., Kim, K., Dimopoulos, M.A., Cerchione, C., Pirooz, N., McKeown, A., Kazeem, B., Baig, H., Eccersley, L., Roy-Ghanta, S., Opalinska, J., Hungria, V. (Würzburg, D; Salamanca, ES; Lodz; Lublin, PL; Suzhou, CN; Moscow, RU; Sydney; Camperdown, AU; Florianópolis; São Paulo, BR; Ostrava, CZ; Seoul, KR; Athens, GR; Meldola, IT; PA, US; Stevenage; London, GB; ON, CA)
- 17:42 P353 Frühe Suppression der freien Leichtketten nach BCMA-CAR-T-Therapie beim multiplen Myelom als prädiktiver Biomarker für die Remissionsdauer
Richardson, Tim, Holtick, U., Flümman, R., Steven, P., Braun, T., Fürstenau, M., al-sawaf, O., Cruz Aguilar, M.R., Nieper, P., Hallek, M., Scheid, C. (Köln, D)
- 17:48 P354 Flüssigbiopsien für die nicht-invasive molekulare Charakterisierung und MRD Analyse im progredienten multiplen Myelom
Schilhabel, Anke, Khouja, M., Neumann, S., Stadler, T., Ahmed, H.M.M., Wigger, J., Dazert, E., Gemoll, T., Günther, U., König, I.R., Kotrova, M., Busch, H., Baldus, C., Pott, C., von Bubnoff, N.C.C., Brüggemann, M., Khandanpour, C. (Kiel; Lübeck, D)
- 17:54 P355 Die synergistische Wirkung von Proteasom-Inhibitoren und immunmodulatorischen Substanzen beim Multiplen Myelom beruht auf der zellulären Reaktion auf ungefaltete Proteine
Tietje, Marlene, Glaisner, N., Högner, M., Bassermann, F. (München, D)
- 18:00 P356 Was ist die optimale Behandlungsdauer für BCMA bispezifische Antikörper beim Multiplen Myelom?
Afrin, Nazia, Eisele, F., Stanojkovska, E., John, M., Helal, M., Grundheber, L., Weis, P., Riedhammer, C., Kadel, S., Düll, J., Waldschmidt, J.M., Einsele, H., Riedel, A., Kortüm, K.M., Rasche, L. (Würzburg, D)
- 18:06 P357 Der Einsatz bispezifischer Antikörper beim Myelom mit ZNS-Befall oder bei chronischer Hämodialysepflicht
Mersi, Julia, Eisele, F., Heidemeier, A., Stanojkovska, E., Afrin, N., Riedhammer, C., Waldschmidt, J., Kortüm, M., Einsele, H., Rasche, L. (Würzburg, D)
- 18:12 P358 CDK9-abhängige Transkriptionsregulation von BCMA beim multiplen Myelom: rationale Kombinationstherapien

Wissenschaftliches Programm

Aksoy, Osman, Lind, J., Sunder-Plassmann¹, V., Vallet, S., Pecherstorfer, M., Podar, K. (Krems an der donau, A)

- 18:18 P359 Geringere Paraprotein-Reaktivitäten gegen HSP90-SUMO1 und SLP2 als erwartet und keine Assoziation mit klinischen Charakteristika oder Outcome in der GMMG-HD6-Studie
Papakonstantinou, Marios, Fadle, N., Scheid, C., Preuss, K.-D., Menis, E., Besemer, B., Salwender, H., Hänel, M., Fenk, R., Munder, M., Dürig, J., Goldschmidt, H., Weinhold, N., Thurner, L. (Homburg; Köln; Heidelberg; Tübingen; Hamburg; Chemnitz; Düsseldorf; Mainz; Essen, D)
- 18:24 P360 Real-world Therapieadhärenz bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem multiplem Myelom, die eine Carfilzomib-basierte Therapie erhalten – Ergebnisse der nicht-interventionellen Studie CARO
Knauf, Wolfgang, Uhlig, J., von der Heyde, E., Losem, C., Ammon, A., Nusch, A., Schlag, R., Schulz, H., Siebenbach, H.U., Serrer, L., Fischer, F., Woerner, S.M., Potthoff, K. (Frankfurt am Main; Naunhof; Hannover; Grevenbroich; Göttingen; Ratingen; Würzburg; Frechen; Freiburg, D)
- 18:30 P361 SARS-CoV-2 Immunantworten bei Patienten mit Multiplen Myelom unter Lenalidomid Erhaltungstherapie im Vergleich zu gesunden Kontrollen.
Beer, Sina, Martac, I., Schenk, A., Ahmad, O., Maier, C.-P., Demirel, G., Klein, R., Stanger, A., Besemer, B., Lengerke, C., Hensen, L. (Tübingen, D)
- 18:36 P362 Einzelzell multiomics zur klonale nachverfolgung in multiple myeloma identifiziert smm klone, die sich zu mm weiterentwickeln, und rare mm klone mit rezistenzmerkmalen, die eine präzisere anwendung gezielter therapien ermöglichen
Fuerte, Gema, Sciambi, A., Mendoza, D., Dos Santos, C., Chopra, V.S., Nixon, M., Nouet, Y.N., Druley, T.E., Avet-Loiseau, H. (South San Francisco, US; Basel, CH; Toulouse, FR)
- 18:42 P363 Gezieltes Screening mittels einer Short-Hairpin-RNA-Bibliothek identifiziert NFL3 als neues therapeutisches Ziel beim multiplen Myelom
Cheng, Wen-Hui, Maichl, D., Kirner, J., Schmidt, S., Ade, C., Taranets, L., Popov, N., Jundt, F. (Würzburg; Tübingen, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion Tumor-/Zellbiologie

Vorsitz: Bassermann, Florian (München, D), Pahl, Heike (Freiburg, D)

- 17:30 P364 NIPA ist in den frühen Teil des FA Signalweges eingebunden
Yacob, Salome, Andrieux, G., Müller-Rudorf, A., Gengenbacher, A., Kreutmair, S., Zwick, M., Poggio, T., Pfeifer, D., Boerries, M., Duyster, J., Illert, L. (München; Freiburg, D)
- 17:36 P365 Der zytoplasmatische Anteil von SOX2 ist ein autonomer Impulsgeber der Onkogenese
Schaefer, Thorsten, Mittal, N., Ataman, M., Wang, H., Candido, S., Lötscher, J., Velychko, S., Tintignac, L., Bock, T., Börsch, A., Baßler, J., Nageswara Rao, T., Zmajkovic, J., Roffeis, S., Lölliger, J., Jacob, F., Dumlin, A., Schürch, C., Schmidt, A., Skoda, R.C., Hess, C., Schöler, H.R., Zaehres, H., Hurt, E., Zavolan, M., Lengerke, C. (Basel; St. Gallen, CH; Shanghai, CN; Münster; Heidelberg; Bochum; Tübingen, D; Wien, A)
- 17:42 P366 Pyruvatkinase M1/2 als neuer Marker zur Detektion und Charakterisierung von zirkulierenden Tumorzellen beim nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom
Wiegand, Karen, Ruff, L., Rieckmann, L.-M., Spohn, M., Otto, G., O'Reilly, R., Boch, T., Michaeli, T., Galuba, J., Collienne, M., Wuchter, P., Loges, S., Janning, M. (Mannheim; Hamburg, D)

- 17:48 P367 CRISPR-TOF Plattform: Dynamisches Tracking der Kinasenaktivität in Immunsignalwegen primärer T-Zellen
Holzem, Alessandra, Rovira-Clavé, X., Drainas, A., Reinhardt, C., Sage, J. (Essen, D; CA, US)
- 17:54 P368 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- 18:00 P369 Der Tumormetabolit 5'-Deoxy-5'Methylthioadenosin (MTA) hemmt durch Störung der Antigen-Crosspräsentation die T-Zell-Stimulationskapazität dendritischer Zellen
Brummer, Christina, Singer, K. (Regensburg, D)
- 18:06 P370 Lipid-metabolische Gensignaturen sagen Überleben der Nierenzellkarzinompatienten voraus und deuten auf eine Regulation der T-Zellen durch den Tumor-Lipidmetabolismus hin
Siska, Peter J., Simeth, J., Engelmann, S., Mayr, R., Kaelble, S., Weber, F., Pichler, R., Dettmer, K., Oefner, P.J., Höring, M., Symeou, L., Freitag, K., Pagallies, J., Burger, M., Herr, W., Kreutz, M., Spang, R., Liebisch, G. (Regensburg, D; Innsbruck, A)
- 18:12 P371 TLR9-abhängige Autophagie und IGF1R-Hemmung beeinflussen Apoptose und Stammzellphänotyp in der HT29-Zelllinie
Sipos, Ferenc, Bohusné Barta, B., Múzes, G. (Budapest, HU)
- 18:18 P372 Prävalenz des GF11-36N SNP bei Patienten mit soliden Tumoren in MTB-UCCSH
Ahmed, Helal, Künster, A., Leitner, T., Fliedner, S., vonBubnoff, N., Busch, H., Khandanpour, C. (Lübeck, D)
- 18:24 P373 Der neuartige Tumorsuppressor RFX7 ist ein potenzieller Mediator für die Differenzierungstherapie bei Akuter Myeloischer Leukämie
Özcan, Setenay Gupse, Stanko, C., Schwab, K., Ghazvini Zadegan, F., Hoffmann, S., Schenk, T., Fischer, M. (Jena, D)
- 18:30 P374 JAK/STAT Aktivierung überwindet Proliferationsnachteil durch SETD2 Verlust in lymphoiden Malignomen
Groß, Elisabeth, Schümann, F.L., Bräuer-Hartmann, D., Dierks, C., Weber, T. (Halle (Saale), D)
- 18:36 P375 Identifikation des onkogenen Potentials und der Sensitivität gegenüber Tyrosinkinaseinhibitoren (TKI) von Varianten unbekannter Signifikanz (VUS) der Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptoren (FGFR)
Hommerich, Louisa Maxine, Naveja, J., Adler, H., Luck, K., Kindler, T., Loges, S., Ziegler, M. (Mannheim; Mainz, D)
- 18:42 P376 Etablierung von CRISPR/Cas9-basierten humanen CML- und B-ALL-Zellmodellen
Parshenkov, Aleksei, Radszuweit, P., Menchaca Muñiz, Á., G. Manz, M., Schneidawind, D., Schneidawind, C. (Schlieren, CH)
- 18:48 P377 Kurz- und mittelfristige Effekte von Hypothermie auf humane T-Zellen
Gerisch, Melvin, Funk, M., Oganessian, S., Hadzic, A., Tischmacher, A., Tu, J., Carboniero, A., Vona, L., Muschik, L., Thurisch, H., Cordas dos Santos, D., von Bergwelt-Baildon, M., Kirmaier, M., Theurich, S. (München, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Urogenitale Tumoren und Keimzelltumoren

Vorsitz: Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D), Grünwald, Viktor (Essen, D)

- 17:30 P378 Das nationale Register Urothelkarzinom (UroNAT) von d-uo: Erste Tumordaten
Eichenauer, R., von Amsberg, G., Dr. Klier, J., Schönfelder, R., König, F., Johannsen, M., Schröder, J., Hempel, E., Doehn, Christian (Berlin; Hamburg, D)
- 17:40 P379 Wie oft werden neoadjuvante Chemotherapie vor Zystektomie bzw. simultane Chemotherapie während einer Radiatio beim Urothelkarzinom tatsächlich durchgeführt? Daten aus der VERSUS-Studie von d-uo
Eichenauer, R., Dr. Klier, J., Schönfelder, R., König, F., Johannsen, M., Schröder, J., Hempel, E., Doehn, Christian (Berlin, D)
- 17:50 P380 Therapieverträglichkeit und -ansprechen von Enfortumab Vedotin plus Pembrolizumab bei fortgeschrittenem Urothelkarzinom in Abhängigkeit der Patientenkomorbiditäten – eine Analyse des österreichischen Enfortumab-Registers
Mayrhofer, Karl, Tädcke, R., Krauter, J., Gust, K., Shariat, S., Pichler, R., Rauter, D., Kiesl, D., Luger, F., Aufderklamm, S., Schnabel, S., Gampenrieder, S., Vallet, S., Stoiber, F., Weibrecht, S., Spiegelberg, J.A., Barth, D., Andalibi, H., Banner, A., Hilbe, W., Niedersüß-Beke, D. (Wien; Innsbruck; Klagenfurt; Linz; Bregenz; Salzburg; Krens; Vöcklabruck; Graz, A)
- 18:00 P381 Ergebnisse aus Patientenbefragungen (Patient Reported Outcomes, PROs) aus einer randomisierten Phase-3-Studie mit Enfortumab Vedotin plus Pembrolizumab (EV+P) im Vergleich zu platin-basierter Chemotherapie (PBC) bei zuvor unbehandeltem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom
Gupta, S., Lorient, Y., Michiel, M., Bedke, Jens, Valderrama, B., Kikuchi, E., Flechon, A., Petrylak, D.P., De Santis, M., Galsky, M., Lee, J.-L., Swami, U., Sridhar, S.S., De Giorgi, U., Wright, P., Lu, Y.-T., Guan, X., Dillon, R., Moreno, B.H., Powles, T. (Cleveland; New Haven; New York; Salt Lake City; Bothell; Northbrook; Rahway, US; Villejuif; Lyon, FR; Amsterdam, NL; Stuttgart; Berlin, D; Seville, ES; Kanagawa, JP; Seoul, KR; Toronto, CA; Meldola, IT; London, GB)
- 18:10 P382 Expression und therapeutisches Potenzial von TROP-2 bei Cisplatin-resistenten nicht-seminomatösen Keimzelltumoren
Sperber, L., von Brandenstein, M., Kessler, C., Storz, E., Tolkach, Y., Bernhardt, M., Eckstein, M., Nestler, T., Wirtz, R., Krausewitz, P., Klümper, N., Paffenholz, P., Pfister, D., Heidenreich, A., Weiten, Richard (Cologne; Bonn; Erlangen; Koblenz, D)
- 18:20 P383 Intensive Radio-/Chemotherapie zur Kontrolle Opiat-refraktärer Schmerzen bei metastasiertem Keimzelltumor mit infauster Prognose
Schmitz, Karin, Reible, M., Blach, R.M., Trappe, R.U., Sonnhoff, M. (Bremen; Hannover, D)
- 18:30 P384 Sequenzielle Hochdosis-Chemotherapie mit 4 Zyklen Paclitaxel, Ifosfamid, Carboplatin und Etoposid (P-ICE) mit Stammzell-Reinfusion bei rezidivierten oder refraktären Keimzelltumoren: Finale Ergebnisse nach 15,8 Jahren Follow-up
Schmoll, Hans-Joachim, Kegel, T., Meinert, F.M., Jordan, K., Hammad, K.

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Chronische lymphatische Leukämie I

Vorsitz: Kern, Wolfgang (München, D), Kutsch, Nadine (Köln, DE)

- 17:30 P385 Eine schnelle Response auf Obinutuzumab und Venetoclax bei Patienten mit nephrotischem Syndrom der i.R des CLLs: ein Bericht über zwei Fälle
Abdullayev, Emin, Bieringer, M., Schneider, W., Glaß, B., Janjetovic, S. (Berlin, D)
- 17:37 P386 Pirtobrutinib in Relapsed/Refractory CLL/SLL: Ergebnisse der BTKi-naiven Kohorte in der Phase 1/2 BRUIN Studie
Eyre, T.A., Lech-Maranda, E., Roeker, L.E., Patel, M., Fukuhara, N., Woyach, J.A., Wierda, W.G., Brown, J.R., Patel, K., Tam, C.S., Fahkri, B., Abada, P., Tsai, D., Sizelove, R., Jurczak, W., Stilgenbauer, Stephan (Oxford, GB; Warsaw; Krakow, PL; New York; Florida; OHIO; Texas; MA; WA; CA; Indianapolis, US; Sendai, JP; Melbourne, AU; Ulm, D)
- 17:44 P387 Entwicklung eines modularen Patient-Reported-Outcome-Instruments zu Patientenzielen und Behandlungsnutzen bei CLL (PBI-CLL)
Voigtländer, Minna Johanne, Hester, B., von Tresckow, J., Welslau, M., Beckmann, H., Rusch, J., Blome, C. (Hamburg; Essen; Aschaffenburg, D)
- 17:51 P388 Sicherheit und Wirksamkeit bei R/R CLL-Patienten, die mit Venetoclax in Kombination mit Rituximab unter real-world Bedingungen in Österreich, Deutschland und der Schweiz behandelt werden
Schwaner, Ingo, Hebart, H., Losem, C., Wolff, T., Lehmann, C., Hülsenbeck, J., Schmidt, B., Pichler, P., Rossi, D. (Berlin; Mutlangen; Niederrhein; Hamburg; Wiesbaden; München-Passing, D; St. Poelten, A; Bellinzona, CH)
- 17:58 P389 2 Jahre Zanubrutinib in Deutschland: eine retrospektive Kohortenstudie
Düll, Johannes, Mohseninejad, L. (Würzburg, D; Amsterdam, NL)
- 18:05 P390 Zanubrutinib bei chronischer lymphatischer Leukämie mit globaler Aphasie und Apraxie, die einer Lyme-Neuroborreliose ähnelt – Ein Fallbericht
Schmidt, Christian, Böttcher, S., Junghanß, C. (Rostock, D)
- 18:12 P391 Aplastische Anämie nach Behandlung mit dem Bruton-Tyrosinkinaseinhibitor Acalabrutinib bei einem Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie
Crodel, Carl Claudius, Yomade, O., Hochhaus, A., Schnetzke, U. (Jena, D)
- 18:19 P392 Eine kurzzeitige Ernährungsumstellung auf eine vollwertige pflanzenbasierte Kost reduziert die Lymphozytenzahlen von Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie
Knauer, Manuel, Herr, A., Abril, M., Mayr, A., Fiorentini, C., Kurzen, L., Madl, B., Halle, M., Eichner, R., Buchner, M. (München, D)
- 18:26 P393 Klinische und genetische Parameter im Zusammenhang mit einem aggressiven klinischen Verlauf der chronisch lymphatischen Leukämie
Schubert, Florian, Scherf-Clavel, S., Zanker, M., Greinix, H., Neumeister, P., Prochazka, K.T., Deutsch, A. (Graz, A)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion**Versorgungsforschung**

Vorsitz: Strasser-Weippl, Kathrin (Wien, A), Wild, Claudia (Wien, A)

- 17:30 P394 Gründe für eine fehlende Zuweisung von Krebspatienten in zertifizierte Krebszentren in ländlichen Regionen: Ergebnisse einer Umfrage unter niedergelassenen Ärzten in Oberfranken
Kiani, Alexander, Schmidmer, J., Emmert, M. (Bayreuth, D)
- 17:37 P395 Auswirkungen der autologen Stammzelltransplantation auf die berufliche Tätigkeit und die Lebensqualität von Patienten mit Multiplem Myelom oder Lymphom – eine Analyse an zwei deutschen tertiären Versorgungszentren
Wenge, D.V., Loesche, Ajelet, Hamm, A.F., Lenz, G., Eisfeld, C., von Bubnoff, N., Khandanpour, C. (Boston, US; Lübeck; Münster, D)

Wissenschaftliches Programm

- 17:44 P396 Entwicklung einer Social Prescription zur Verbesserung von Tertiärprävention in der Onkologie und zur Gewährleistung optimaler, patientenorientierter Versorgung
Boyer, L., Bernardi, C., Einhell, S., Leitzmann, M., Koller, M., Heudobler, D., Schlosser, P., Pukrop, T., Herr, W., Hermann, Anne (Regensburg, D)
- 17:51 P397 Evaluierung der Erstattungsstrukturen des Next-Generation Sequencing (NGS) in Bezug auf die Cholangiokarzinom-Diagnostik – Erkenntnisse aus einer Sekundärdatenanalyse und Krankenhausumfrage
Poos, Tabea, Kurte, M.S., Siefen, A.-C., Kron, F. (Köln; Essen, D)
- 17:58 P398 Durchführung von täglichen seriellen Tumorboards zu allen Entitäten als innovatives Konzept im Vergleich zu wöchentlichen dezentral organisierten Tumorboards einzelner Entitäten
Lutz, Mathias, Schenkirsch, G., Märkl, B., Trepel, M., Hackanson, B. (Augsburg, D)
- 18:05 P399 Assoziation von kombinatorischer Immuncheckpoint-Blockade und Viscum album L. Therapie mit verbessertem Überleben bei fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkrebs, eine Real-World Data Studie
Thronicke, Anja, Grah, C., Hofheinz, R.-D., Grabowski, P., Wüstefeld, H., Matthes, H., Schad, F. (Berlin; Mannheim, D)
- 18:12 P400 Implementierung der personalisierten Onkologischen Trainings- und Bewegungstherapie (OTT[®]) an der Universitätsmedizin Rostock: eine Real-World-Datenanalyse
Felser, Sabine, Große-Thie, C., Engel, M., Kragl, B., Lampe, H., Henze, L., Albrecht, I., Rogahn, J., Fischer, S., Koch, T., Langenkamp, U., Junghanss, C. (Rostock, D)
- 18:19 P401 Entwicklung einer digitalen Informationsplattform zur Förderung des Empowerments von onkologischen Patienten und Fachpersonal in der Supportivtherapie (hier: Sport- und Bewegungstherapie) – Erste Einblicke in den Entwicklungsprozess
Wehner, Annalena, Erickson, N., Jensen, W., Lucas, A., Madl, B., Meurer, J., Rueter, J., Schmidt, H., Schminke, M.T., Zimmer, R., Zeeb, H., Leitzmann, M., Baumann, F., Theurich, S. (München; Hamburg; Kiel; Bremen; Regensburg; Halle (Saale); Köln; Essen, D)
- 18:26 P402 Komplementäre, deskriptive Analysen von Real-World-Daten zu unerwünschten Arzneimittelwirkungen (UAW) bei der Anwendung von Check-Point-Inhibitoren
Hiemer, Sonja, Dubrall, D., Schulze, S., Kopp, L., Schmid, M., Al-Ali, H.K., Kluttig, A., Sachs, B., Mentzer, D. (Halle; Bonn; Langen; Magdeburg, D)
- 18:33 P403 „Global Oncology“-Aktivitäten in Deutschland – eine Umfrage zur Evaluierung des aktuellen Standes
Rost, Maximilian, Kuhn, E., von Herder, J., Sterk, S., Henke, O. (Bonn, D)
- 18:40 P404 Wissen generierende Versorgung: Ergebnisse und Erfahrungen aus 20 Jahren eines Praxisregisters für Hämatologie und Onkologie
Kämpfe, Dietrich, Haverkamp, T., Kappelhoff, P., Knopp, A., Tiemann, M.,

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Klassische Hämatologie I

Vorsitz: Aydin, Semra (Bonn, D), von Bubnoff, Nikolas (Lübeck, D)

- 17:30 P405 Refraktäre Zytopenie des Kindesalters unter watch and wait Strategie: sicher bis zur Transition?

- Drexler, Beatrice, Schwarz-Furlan, S., Baumann, I., Rudelius, M., Noellke, P., Lebrecht, D., Ramamoorthy, S., Rotari, N., Karow, A., Hirabayashi, S., Wlodarski, M.W., Beier, F., Behrens, Y.L., Göhring, G., Kalb, R., Strahm, B., Erlacher, M., Niemeyer, C.M., Yoshimi, A. (Basel, CH; Kaufbeuren; München; Freiburg; Erlangen; Aachen; Hannover; Würzburg, D; Sapporo, JP; Memphis, US)*
- 17:37 P406 Final Phase III APPLY-PNH 48-week data: Factor B inhibition with oral iptacopan monotherapy demonstrates sustained long-term efficacy and safety in anti-C5-treated patients with persistent anemia
Panse, Jens, Peffault De Latour, R., Kulasekararaj, A., Röth, A., Scheinberg, P., Ueda, Y., de Castro, C., Di Bona, E., Griffin, M., Langemeijer, S.M., Schrezenmeier, H., Barcellini, W., Mauad, V.A., Schafhausen, P., Tavitian, S., Beggiato, E., Gaya, A., Huang, W., Kitawaki, T., Kutlar, A., Maciejewski, J.P., Notaro, R., Pullarkat, V., Schubert, J., Terriou, L., Uchiyama, M., Sicre De Fontbrune, F., Frieri, C., Alashkar, F., Gandhi, S., Kumar, R., Thorburn, C., Maitra, S., Solar-Yohay, S., Lawniczek, T., Dahlke, M., Risitano, A.M. (Aachen; Essen; Ulm; Hamburg; Riesa, D; Paris; Toulouse; Lille, FR; London; Leeds, GB; São Paulo; Santo André, BR; Osaka; Kyoto; Suwa, JP; Durham; Augusta; Cleveland; Duarte; East Hanover, US; Vicenza; Milan; Turin; Firenze; Avellino, IT; Nijmegen, NL; Barcelona, ES; Hualien, TW; Hyderabad, IN; Basel, CH)
- 17:47 P407 Langzeit Remissionen mit Daratumumab bei refraktärer Immunthrombozytopenie (ITP) – Eine Fallserie
Strüßmann, Tim, Duque Afonso, J., Heinz, J., Wäsch, R., Engelhardt, M., Duyster, J., Finke, J., Marks, R. (Freiburg im Breisgau, D)
- 17:54 P408 Durchführbarkeit und Wirksamkeit einer immunsuppressiven Behandlung mit hATG, Cyclosporin A ± Eltrombopag bei älteren Patienten mit aplastischer Anämie – eine retrospektive Registeranalyse
Walter, J., Rolles, B., Schumacher, Y., Theis, F., Hansmann, L., Heudobler, D., Radsak, M., Heuser, M., Georgi, J.-A., Schubert, J., Chromik, J., Drexler, B., Kricheldorf, K., Isfort, S., Panse, J., Brümmendorf, T.H., Beier, Fabian (Aachen; Ulm; Regensburg; Mainz; Hannover; Dresden; Frankfurt, D; Basel, CH)
- 18:01 P409 Basischarakteristika erwachsener Patienten mit vorbehandelter Immunthrombozytopenie, die in die LUNA 3 placebokontrollierte Phase-3-Studie zu Rilzabrutinib einem oralen Bruton-Tyrosinkinase-Inhibitor eingeschlossen wurden
Kuter, D.J., Ghanima, W., Cooper, N., Liebman, H.A., Zhang, L., Hu, Y., Miyakawa, Y., Morales Galindo, L.E., Basquiera, A.L., Tan, C.W., Saydam, G., Hütter-Krönke, Marie Luise, Chai-Adisaksopha, C., Almaguer, D.G., Tran, H., Shin, H.-J., da Cunha Junior, A.D., Pascual Izquierdo, C., Kirgner, I., Zaja, F., Kuzmina, G., Audia, S., Cordoba, M., Diab, R., Yao, M., Lee, M., Daak, A. (Boston; Los Angeles; Cambridge; Bridgewater, US; Oslo, NO; London, GB; Tianjin; Wuhan, CN; Saitama, JP; La Serena, CL; Cordoba, AR; Singapore, SG; Izmir, TR; Berlin, D; Chiang Mai, TH; Monterrey, MX; Frankston, AU; Busan, KR; Cascavel, BR; Madrid, ES; Tel Aviv, IL; Trieste, IT; Kryvyi Rih, UA; Dijon, FR; Rotkreuz, CH)
- 18:08 P410 Mentzer- und Huber-Herklotz-Index sind nicht ausreichend für die zuverlässige Vorhersage einer alpha-Thalassämie in einer großen real world-Kohorte
Piehler, Armin, Langsjøen, E.C., Creatore, C., Mevik, H.-T., Haferlach, T., Kern, W., Haferlach, C., Hörmann, G., Axelsen, E.W. (München, D; Oslo, NO)
- 18:15 P411 Hämatologischer Effekt von alpha-Globingen-Triplikation bei Anlageträgern von beta-Thalassämie
Piehler, Armin, Langsjøen, E.C., Creatore, C., Mevik, H.-T., Meggendorfer, M., Haferlach, T., Kern, W., Haferlach, C., Axelsen, E.W., Hörmann, G. (München, D; Oslo, NO)
- 18:22 P412 Kombinierte Sicherheitsdaten für Sutimlimab bei der Kälteagglutinin-Krankheit: Eine Post-Hoc-Analyse der Phase-3-Studien CARDINAL und CADENZA

Wissenschaftliches Programm

Röth, Alexander, Barcellini, W., Ueda, Y., Khan, U., Patel, R., Wardecki, M., Kralova, K., Srivastava, S., Broome, C.M. (Essen, D; Mailand, IT; Osaka, JP; San Diego; Boston; Bridgewater; Washington, US; Warschau, PL; Paris, FR)

- 18:29 P413 Klinische Wirksamkeit, Behandlungseinsatz, Zufriedenheit und Auswirkungen auf die Lebensqualität der Pegcetacoplan-Behandlung bei Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie (PNH)
Wilson, K., Rich, C., Hakimi, Z., Horneff, R., Fishman, J., Earl, L., Simons, A., Conyers, J., Röth, Alexander (Stockholm, SE; Waltham, MA, US; Bollington, GB; Essen, D)
- 18:36 P414 Sutimlimab bei Patienten mit Kälteagglutinin-Krankheit (CAD) – Ergebnisse des Managed Access Programs in Essen
Halberstadt, Pauline, Alashkar, F., Lenz, V., Reinhardt, C., Röth, A. (Essen, D)
- 18:43 P415 Kongenitale dyserythroetische Anämie
Joshi, Shripad Narayan, Haase, S., Tzamalidis, T., Giagounidis, P.D.M.A. (Düsseldorf, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion Palliativmedizin und Pflege

Vorsitz: Herr, Wolfgang (Regensburg, D), Bentz, Martin (Karlsruhe, D)

- 17:30 P416 Bedarfsorientierte Einbindung der onkologischen Fachpflege als Teil der allgemeinen Palliativversorgung in Behandlungsprozesse ambulanter und stationärer Patienten
Gottlieb, Timo, Spindelmann, S., Tewes, M., Skoda, E., Hosters, B., Salvador Comino, M.R. (Essen, D)
- 17:40 P417 Wie entwickeln sich Lebensqualität und Symptomlast bei Patienten nach einer Woche stationärer palliativer Begleitung? Ein Vergleich von zwei Gruppen, von der eine bereits vor Aufnahme durch ein spezialisiertes ambulantes Palliativteam begleitet wurde
Salm, Hanna, Doberschütz, F., Hallmann, F., Munzert, P., Rahm, J., Sarah, U., Daniel, P. (Greifswald; Bad Saarow, D)
- 17:50 P418 Tageshospiz Adjuvantes – Erste Zwischenergebnisse nach zwei Jahren palliativmedizinischer Versorgung im ländlichen Bereich
Hofbauer, Alexandra, Kaiser, U., Fiedler, M., Chalupper, R., Hoffmann, A., Kaiser, F., Vehling-Kaiser, U. (Vilsbiburg; Regensburg; Landshut, D)
- 18:00 P419 Einsatz von Antibiotic Stewardship Maßnahmen im Rahmen der Spezialisierten Ambulanten Palliativversorgung – Eine Interviewbasierte Untersuchung
Kaiser, Ulrich, Hitzenbichler, F., Schmidt, J., Kaiser, F., Vehling-Kaiser, U. (Regensburg; München; Landshut, D)
- 18:10 P420 IONA – Interdisziplinäre Onkologische Nachsorge Ambulanz in Wien – Update nach 4 Jahren Erfahrung
Burger, Sabine, Böhm, A., Keil, F., Bardi, E., Krottendorfer, K., Hraschan, A., Lindermann, S., Pucher, A., Schröder-Aranyosy, B., Ziomek, S. (Vienna, A)
- 18:20 P421 Beratungskonzept in der onkologischen Pflege am Universitätsklinikum Essen
Dietrich, Melisa, Gottlieb, T. (Essen, D)
- 18:30 P422 Bewertung der Herausforderungen in der onkologischen Pflege und der Wirksamkeit des Online-Schulungsprogramms OncoCoach
Ziller, Marius, Welslau, M., Ruffer, J.U. (Köln; Aschaffenburg, D)

Posterdiskussion

Myelodysplastische Neoplasien

Vorsitz: Petzer, Verena (Innsbruck, A), Metzgeroth, Georgia (Mannheim, D)

- 17:30 P423 5-Azacytidin-Resistenz und -Toxizität im NUP-HOXD13 Mausmodell für myelodysplastische Neoplasien (MDS)
Klär, Alessa, Xu, Q., Schmitt, N., Altröck, E., Rapp, F., Streuer, A., Belzer, A.-C., Demmerle, M., Klink, T., Hahn, M., Hofmann, F., Nowak, V., Obländer, J., Weimer, N., Palme, I., Göhl, M., Schröder, M., Darwich, A., Abba, M., Metzgeroth, G., Hofmann, W.-K., Nowak, D., Ryabov, V. (Mannheim, D)
- 17:37 P424 Kein prognostischer Unterschied zwischen post-zytotoxischen myelodysplastischen Syndrom (MDS) und primären MDS in den selben chromosomalen Risikokategorie nach IPSSR
El Yaouti, Malika, Kündgen, A., Strupp, C., Blum, S., Valent, P., Pfeilstöcker, M., Lübbert, M., Hildebrandt, B., Dietrich, S., Kobbe, G., Haase, D., Gattermann, N., Germing, U. (Düsseldorf; Freiburg; Göttingen, D; Lausanne, CH; Wien, A)
- 17:44 P425 Luspatercept verbessert die Hämatopoese bei Niedrigrisiko-Myelodysplastischen Syndromen (MDS): Vergleichende Biomarker-Analyse der Ring-Sideroblast-positiven und – negativen Untergruppen aus der Phase-3-Commands-Studie
Platzbecker, Uwe, Hayati, S., Aluri, S., Zeidan, A.M., Garcia-Manero, G., Ugidos, M., Verma, A.K., Hasan, M., Dongre, A., Ahsan, A., Gandhi, A.K., Suragani, R.N.V.S. (Leipzig, D; Princeton; New York; New Haven; Houston; Summit; Cambridge, US; Seville, ES)
- 17:51 P426 Behandlung von Patienten mit Niedrigrisiko-Myelodysplastischen Syndromen (MDS) in der Phase-3-COMMANDS-Studie: Vergleich des klinischen Nutzens von Luspatercept versus Epoetin Alfa im Hinblick auf Mutationslast und der individuellen Genom-Signatur der Patienten
Platzbecker, Uwe, Komrokji, R.S., Hayati, S., Ugidos, M., Garcia-Manero, G., Zeidan, A.M., Gandhi, A.K., Suragani, R.N.V.S. (Leipzig, D; Tampa; Princeton; Houston; New Haven; Summit, US; Seville, ES)
- 17:58 P427 Günstige Auswirkung der durch Durchflusszytometrie bestimmten Negativität der minimalen Resterkrankung nach allogener Stammzelltransplantation auf das Überleben bei Patienten mit myelodysplastischen Syndromen
Klyuchnikov, Evgeny, Badbaran, A., Perekhrestenko, T., Steiner, N., Massoud, R., Freiburger, P., Wolschke, C., Ayuk, F., Bacher, U., Kröger, N. (Hamburg, D; Bern, CH)
- 18:05 P428 Heterogenes Ansprechen auf ATR-Inhibition im Zelllinienmodell von Myelodysplastischen Neoplasien mit Spleißfaktormutationen
Demmerle, Marie, Schmitt, N., Streuer, A., Altröck, E., Rapp, F., Klär, A., Belzer, A.-C., Klink, T., Hahn, M., Hofmann, F., Nowak, V., Weimer, N., Obländer, J., Palme, I., Göhl, M., Schröder, M., Darwich, A., Wuchter, P., Popova, A., Abba, M., Metzgeroth, G., Hofmann, W.-K., Nowak, D., Riabov, V. (Mannheim; Karlsruhe, D)
- 18:12 P429 Einfluss genetischer Veränderungen auf Zytopenien bei MDS
Summerer, Isolde, Huber, S., Hutter, S., Baer, C., Meggendorfer, M., Hoermann, G., Kern, W., Haferlach, T., Haferlach, C. (München, D)
- 18:19 P430 Intermodale Varianz in der Quantifikation von Blasten bei Patienten mit Myelodysplastischen Neoplasien (MDS) und deren Einfluss auf Risikostratifikation und Überleben
Steiner, Laurenz, Kaur, N., Jann, J.-C., Fabarius, A., Metzgeroth, G., Meggendorfer, M., Hofmann, W.-K., Jawhar, M., Nowak, D., Streuer, A. (Mannheim; München, D)

Wissenschaftliches Programm

- 18:26 P431 Vitamin B5 Substitution zur Verbesserung der ineffektiven Hämatopoese bei einem SF3B1 mutierten MDS Patienten
Klötzer, Christina, Platzbecker, U., Kubasch, A.-S., Jentsch, M., Metzeler, K., Franke, G.-N., Vucinic, V. (Leipzig, D)
- 18:33 P432 Die Behandlung von MDS mit niedrigem Risiko: Ein Vorschlag zur Verbesserung der Oncopedia-Leitlinie
Steinmetz, H. Tilman (Köln, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Akute myeloische Leukämie I

Vorsitz: Bacher, Vera Ulrike (Bern, CH), Müller-Tidow, Carsten (Heidelberg, D)

- 17:30 P433 SIRT7 supprimiert FLT3 ITD induzierte Zelltransformation und die Entwicklung von myeloiden Stammzell-Anomalitäten
Willems, Hannah, Geisseova, P., Müller, J.P. (Jena, D)
- 17:36 P434 Die intrazelluläre Zitratkonzentration in AML Stammzellen moduliert antiapoptotische Proteine und erhöht die Empfindlichkeit gegenüber Venetoclax
Demir, Aykut, Pouya, A., Aroua, N., Mönnig, M., Souto-Carneiro, M., Poschet, G., Andresen, C., Hübschmann, D., Zamboni, N., Trumpp, A., Müller-Tidow, C., Raffel, S. (Heidelberg, D; Zurich, CH)
- 17:42 P435 Eine längerfristige Behandlung mit Decitabin und all-trans-Retinsäure ist bei älteren AML Patienten verschiedener genetischer Risikogruppen, einschließlich mutiertem TP53, durchführbar: post-hoc-Ergebnisse der DECIDER Studie
Bresser, Helena, Schmoor, C., Grishina, O., Pfeifer, D., Thomas, J., Rehman, U.-U., Hille, K., Sollner, E., Schlenk, R.F., Thol, F., Heuser, M., Brugger, W., Kündgen, A., de Wit, M., Giagounidis, A., Scholl, S., Schwaenen, C., Bug, G., Crysandt, M., Wäsch, R., Duyster, J., Plass, C., Ganser, A., Döhner, K., Döhner, H., Becker, H., Lübbert, M. (Freiburg; Heidelberg; Hannover; Planegg; Düsseldorf; Berlin; Jena; Offenburg; Frankfurt; Aachen; Ulm, D)
- 17:48 P436 Klonale Evolution und blastische plasmazytoide dendritische Zellneoplasie (BPDCN): Bösartige Erkrankungen unterschiedlicher hämatopoetischer Linien, die aus einem gemeinsamen Gründungsklon hervorgehen
Witte, Hanno, Schwarting, J., Denker, S., Künstner, A., Bernard, V., Stölting, S., Lohneis, P., Kusch, K., von Bubnoff, N., Merz, H., Busch, H., Feller, A., Gebauer, N. (Ulm; Lübeck, D)
- 17:54 P437 Pharmacoscopy generiert hoch präzise Therapieprotokolle und schließt so eine zentrale Behandlungslücke bei Patienten mit therapieresistenter AML
Schmid, Jonas, Festl, Y., Severin, Y., Bacher, U., Kronig, M.-N., Snijder, B., Pabst, T. (Bern; Zürich, CH)
- 18:00 P438 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- 18:06 P439 Die ITD-Länge und Lokalisation in der JM-Domäne von FLT3 bestimmt die FLT3-Phosphorylierung, STAT3/STAT5 Aktivierung und die Sensitivität gegenüber FLT3-Inhibitoren
Inger, Lisa, Tischner, L., Ruppert, M.L., Osius, J., Rummelt, C., Kerstein-Stähle, A., Busch, H., Gemoll, T., Duyster, J., von Bubnoff, N.C.C., Gorantla, S.P. (Lübeck; Freiburg, D)

- 18:12 P440 Funktionelle Rolle von Calnexin bei FLT3-ITD vermittelten Signalwegen und der Induktion der ungefalteten Protein-Antwort (UPR) in AML
Greinert, Dina, Hartke, A., Osius, J., Gemoll, T., von Bubnoff, N., Gorantla, S.P. (Lübeck, D)
- 18:18 P441 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- 18:24 P442 Validierung der revidierten „European LeukemiaNet“ Risikostratifikation bei erwachsenen Patienten mit akuter myeloischer Leukämie
Bill, Marius, Ruhne, L., Zukunft, S., Eckardt, J.-N., Schäfer, S., Stasik, S., Hanoun, M., Schroeder, T., Fransecky, L., Steffen, B., Krause, S.W., Scholl, S., Hochhaus, A., Sauer, T., Kraus, S., Schäfer-Eckart, K., Kaufmann, M., Jost, E., Crysandt, M., Brümmendorf, T.H., Schliemann, C., Mikesch, J.-H., Krug, U., Hänel, M., Morgner, A., Schaich, M., Neubauer, A., Repp, R., Niemann, D., Seggewiß-Bernhardt, R., Meinhardt, A., Kullmer, J., Kaiser, U., Blau, W., Kiani, A., Grigoleit, G.U., Giagounidis, A., Wurm, A., Altmann, H., Middeke, J.M., Schetelig, J., Müller-Tidow, C., Stölzel, F., Baldus, C.D., Platzbecker, U., Serve, H., Bornhäuser, M., Thiede, C., Röllig, C. (Dresden; Essen; Kiel; Frankfurt; Erlangen; Jena; Heidelberg; Würzburg; Nürnberg; Stuttgart; Aachen; Münster; Leverkusen; Chemnitz; Winnenden; Marburg; Bamberg; Rotenburg; Bremen; Hildesheim; Wiesbaden; Duisburg; Düsseldorf; Leipzig, D; Koblenz, AD)
- 18:30 P443 AML Zellen zeigen eine Überexpression von MGAT1 und sind in vitro wie in vivo von der MGAT1-vermittelten N-Glykosylierung abhängig
Nather, Cosima, Smit, P., Bühring-Uhle, C., Hadzic, A., Negraschus, A., Ludwig, R., Rivière, J., Henkel, E., Götz, K., Heinz, L., Moser, M., Haferlach, T., Theurich, S., Jeremias, I., Bassermann, F., Superti-Furga, G., Eichner, R. (München, D; Wien, A)
- 18:36 P444 Oberflächen-Desialylierung führt zu höherer Erkennung von FLT3/CD123 und steigert die Wirksamkeit der CAR-T-Zelltherapie in präklinischen AML-Modellen
Reinhardt, Louis, Sauer, U., Spieler, P., Diehl, L., Mattern, A., Dos Reis Goncalves, V., Nerreter, T., Kraus, S., Bönig, H., Einsele, H., Hudecek, M., Garitano-Trojaola, A. (Würzburg; Frankfurt am Main, D)
- 18:42 P445 Phase I Studie zur Überprüfung eines Multipeptid-Impfstoffs gegen leukämische Stamm- und Vorläuferzellen bei akuter myeloischer Leukämie – Trial in Progress
Jung, Susanne, Nelde, A., Maringer, Y., Denk, M., Zieschang, L., Kammer, C., Özbek, M., Hackenbruch, C., Heitmann, J., Salih, H., Walz, J. (Tübingen, D)
- 18:48 P446 Effektive Eliminierung von leukämischen Stammzellen mit FLT3-gerichteten Antikörper-Wirkstoff-Konjugaten
Able, Marina, Kasper, M.-A., Vick, B., Schwach, J., Gao, X., Schmitt, S., Tizazu, B., Fischer, A., Künzl, S., Leilich, M., Mai, I., Ochtrop, P., Stengl, A., de Geus, M.A.R., von Bergwelt-Baildon, M., Schumacher, D., Helma, J., Hackenberger, C.P.R., Götz, K.S., Jeremias, I., Leonhardt, H., Feuring, M., Spiekermann, K. (Munich; Berlin; Planegg-Martinsried; Ulm, D)
- 18:54 P447 Identifizierung von Biomarkern zur Stratifizierung akuter myeloischer Leukämien mit indolentem/smoldering Verlauf
Bräuer-Hartmann, Daniela, Behne, M., Hammelmann, S., Donato, E., Chernyakov, D., Skorobohatko, O., Wilscher, E., Wehde, J., Hennerdorf, T., Müller, L.P., Doehner, H., Becker, H., Lübbert, M., Trumpp, A., Dierks, C. (Halle; Freiburg; Heidelberg; Ulm, D)

Posterdiskussion

Lungenkarzinom (inkl. Pleura) I

Vorsitz: Loges, Sonja (Mannheim, D), Füreder, Thorsten (Wien, A)

- 17:30 P448 Progressionsfreies und Gesamtüberleben von Patienten mit SCLC und ECOG-Performancestatus 0-1 – Daten aus der Clinical Research platform Into molecular testing, treatment and outcome of (non-)Small cell lung carcinoma Patients (CRISP; AIO-TRK-0315)
Waller, Cornelius, Fischer, R., Reck, M., Gauler, T., Christopoulos, P., Bruch, H.-R., Grah, C., Ludwig, P., Hipper, A., Medinger, T., Tech, S., Binninger, A., Jänicke, M., Elender, C., Christoph, D.C., Griesinger, F., Thomas, M., Eberhardt, W.E.E., Sebastian, M. (Freiburg; Köln; Großhansdorf; Essen; Heidelberg; Bonn; Berlin; Dortmund; Oldenburg; Frankfurt a.M., D)
- 17:36 P449 Perioperative Durvalumab Therapie bei resektablem NSCLC: Aktualisierte Ergebnisse der Phase 3 AEGEAN Studie
Weißinger, Florian, Heymach, J.V., Harpole, D., Mitsudomi, T., Taube, J.M., Gálffy, G., Hochmair, M., Winder, T., Zukov, R., Garbaos, G., Gao, S., Kuroda, H., You, J., Lee, K.-Y., Antonuzzo, L., Aperghis, M., Doherty, G., Mann, H., Fouad, T.M., Reck, M., Schumann, C. (Bielefeld; Grosshansdorf; Kempten; D; Houston Texas; Durham; Baltimore; New York, US; Osaka-Sayama; Aichi, JP; Törökbálint, HU; Wien; Feldkirch, A; Krasnoyarsk, RU; Santa Fe, AR; Beijing; Tianjin, CN; New Taipei City, TW; Florenz, IT; Cambridge, GB)
- 17:42 P450 AIO-BNHO Präzisionsonkologische Plattform und Datenbank (CONNECT, AIO-TF-0122) in Deutschland
Collienne, Maïke, Grebhardt, S., Fischer, M., Fuxius, S., Meyer-zum-Büschelfelde, C., Reiser, M., Schuler, M., von der Heyde, E., Reinacher-Schick, A., Gökkurt, E., Knauf, W., Illmer, T., Tannapfel, A., Griesinger, F., Potthoff, K., Westphalen, C.B., Loges, S. (Heidelberg; Freiburg im Breisgau; Berlin; Karlsruhe; Köln; Hannover; Bochum; Hamburg; Frankfurt am Main; Dresden; Oldenburg; München; Mannheim, D)
- 17:48 P451 Amivantamab plus Chemotherapie vs. Chemotherapie als Erstlinienbehandlung bei EGFR Exon 20 Insertion-mutiertem fortgeschrittenem NSCLC: Analyse der Post-Progressions-Endpunkte von PAPILLON
Ruge, Lea, Felip, E., Shuh, C., Aguilar, A., Tang, K., Rosario Garcia Campelo, M., Lee, K.-Y., Delmonte, A., Sabari, J.K., Girard, N., Mansfield, A., Park, K., Zhou, C., Xia, K., Bhattacharya, A., Wade, M., Baig, M., Agrawal, T., Mahadevia, P., Knoblauch, R.E., Sanborn, R.E. (Cologne, D; Barcelona; A Coruña, ES; New York; Rochester; Spring House; High Wycombe; Raritan; Portland, US; Taipei, TW; Meldola, IT; Paris, FR; Seoul, KR; Shanghai, CN)
- 17:54 P452 Amivantamab plus Chemotherapie vs. Chemotherapie bei EGFR-mutiertem fortgeschrittenem NSCLC nach Progression unter Osimertinib: Eine Post-Progressions-Analyse von MARIPOSA-2
Tufman, Amanda, Gentzler, R., Spira, A., Melosky, B., Owen, S., Burns, T., Massarelli, E., Nagasaka, M., Fang, B., Sanborn, R.E., Arrieta, O., Card, C., Cappuzzo, F., Xia, K., Chu, P.-L., Shah, S., Diorio, B., Girvin, A., Mahadevia, P., Bauml, J.M., Reckamp, K. (München, D; Charlottesville; Fairfax; Pittsburgh; Duarte; Orange; East Brunswick; Portland; Spring House; Titusville; Raritan; Los Angeles, US; Vancouver; Montreal, Quebec; Calgary, CA; Mexico City, MX; Rom, IT)
- 18:00 P453 Molekulare und klinische Merkmale von Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkrebs (NSCLC), die eine KRAS-G12V-Mutation aufweisen
Jahn, Felix, Ruge, L., Siemanowski, J., Fassunke, J., Riedel, R., Michels, S., Scharpenseel, H., Nogova, L., Fischer, R., Rasokat, A., Schulte, W., Franke, K.-J., Graeven, U., Kappes, J., Kron, A., Siebolts, U., Merkelbach-Bruse, S.,

Büttner, R., Wolf, J., Scheffler, M. (Köln; Bonn; Siegen; Mönchengladbach; Mannheim, D)

- 18:06 P454 Nivolumab + Ipilimumab + Chemotherapie (N + I + C) als Erstlinientherapie (1L) vs C bei Patienten (pts) mit metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (mNSCLC): 5 Jahres-Update zur CheckMate 9LA
Kimmich, Martin, Reinmuth, N., Reck, M., Ciuleanu, T.-E., Schenker, M., Bordenave, S., Cobo-Dols, M., Juan-Vidal, O., Richardet, E., Felip, E., Menezes, J., Cheng, Y., Mizutani, H., Carbone, D.P., Lu, S., John, T., Aoyama, T., Mahmood, J., Hu, N., Eccles, L., Paz-Ares, L.G. (Stuttgart; Gauting; Grosshansdorf, D; Cluj-Napoca; Craiova, RO; Nantes, FR; Málaga; Valencia; Barcelona; Madrid, ES; Córdoba, AR; Porto Alegre, BR; Changchun, Jilin; Shanghai, CN; Saitama, JP; Columbus; Princeton, US; Heidelberg, AU)
- 18:12 P455 Allgemeine und altersabhängige Entwicklung der Erstlinientherapien (1L) bei Patienten mit metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinomen (NSCLC) von 2016 – 2024 im Rahmen der Standardversorgung in onkologischen Schwerpunktpraxen
Lipp, Rainer, Hedrich, H., Schmitz, S., Tamimi, O., Kraatz, S., Kessler, S. (Unterföhring; Hamburg, D)
- 18:18 P456 Wirksamkeit von PD-L1 Inhibitoren in Kombination mit Platin-Etoposid im Vergleich zu anderen therapeutischen Optionen als Erstlinientherapie bei kleinzelligem Lungenkarzinom im fortgeschrittenen Stadium („Extensive Disease“, ES)
Dimitriou, Kyriaki, Blasi, M., Bozorgmehr, F., Heussel, C.-P., Eichhorn, F., Schneider, M., Bischoff, H., Stenzinger, A., Thomas, M., Christopoulos, P. (Heidelberg, D)
- 18:24 P457 Randomisierte Phase-3-Studie zur Erstlinienbehandlung mit Selpercatinib vs. Chemotherapie und Pembrolizumab bei RET-Fusions-positivem NSCLC
Loong, H.H., Goto, K., Solomon, B.J., Park, K., Perol, M., Arriola, E., Novello, S., Cheng, Y., Ardizzoni, A., Mak, M.P., Santini, F.C., Elamin, Y.Y., Drilon, A., Wolf, J., Han, B., Han, H., Uh, M.K., Puri, T., Soldatenkova, V., Zhou, C., Rieke, Damian (Hong Kong; Changchun; Shanghai, CN; Chiba, JP; Melbourne, AU; Seoul, KR; Lyon, FR; Barcelona, ES; Turin; Bologna, IT; São Paulo, BR; New York; Texas; Indianapolis, US; Cologne; Berlin, D)
- 18:30 P458 Einfluss des BMI auf TTFelds in Patienten mit mNSCLC: eine Post-hoc-Analyse der Phase-3-Studie LUNAR und Simulationsdaten
Weiss, Lukas, Rolfo, C., Gerber, D., Kotecha, R., Ward, J., Akerley, W., Naveh, A., Shapira, N., Leal, T., Langer, C. (Salzburg, A; New York; Dallas; Miami; St. Louis, MO; Salt Lake City; Atlanta; Philadelphia, US; Haifa, IL)
- 18:36 P459 Auswirkungen von Amivantamab-Dosisunterbrechungen auf die Wirksamkeit und Sicherheit der Erstlinienbehandlung mit Amivantamab plus Lazertinib bei EGFR-mutiertem fortgeschrittenem NSCLC: Explorative Analysen der MARIPOSA-Studie
Schnorbach J., Rosario Garcia Campelo, M., Cho, B.C., Girard, N., Lu, S., Yoshioka, H., Lee, J.-S., Lee, S.-H., Liu, B., Sendur, M.A.N., Besse, B., Ostapenko, Y., Assmann, Christin (Heidelberg, D; A Coruña; Barcelona, ES; Seoul; Gyeonggi-do, Seoul, KR; Paris; Villejuif, FR; Shanghai, CN; Osaka, JP; Elizabeth City; Fairfax; New York; Raritan; Spring House, US; Ankara, TR; Chelsea, GB; Kiew, UA)
- 18:42 P460 Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) vs Docetaxel (Doce) in Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom: Finales Gesamtüberleben aus der TROPION-Lung01-Studie
Wehler, Thomas, Sands, J., Lisberg, A., Okamoto, I., Paz-Ares, L., Cornelissen, R., Girard, N., Pons-Tostivint, E., Baz, D.V., Sugawara, S., Cobo Dols, M., Pérol, M., Mascaux, C., Poddubskaya, E., Kitazono, S., Hayashi, H., Hong, M.H., Felip, E., Hall, R., Juan-Vidal, O., Brungs, D., Lu, S., Garassino, M., Alexandris, E., Zhang, Y., Howarth, P., Uema, D., Ahn, M.-J.,

Wolf, J. (Gießen; Köln, D; Boston; Los Angeles; Charlottesville; Chicago; Basking Ridge, US; Fukuoka; Sendai; Tokyo; Osaka, JP; Madrid; Sevilla; Málaga; Barcelona; Valencia, ES; Rotterdam, NL; Paris; Nantes; Lyon; Strasbourg, FR; Moscow, RU; Seoul, KR; Wollongong, AU; Shanghai, CN)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Indolente B-Zell-Lymphome

Vorsitz: Dietrich, Sascha (Düsseldorf, D), Djerbi, Nadia (Zürich, CH)

- 17:30 P461 Vorläufige Ergebnisse einer Phase-Ib/II-Studie weisen auf ein handhabbares Verträglichkeitsprofil und vielversprechende Wirksamkeit von Mosunetuzumab in Kombination mit Lenalidomid (M+Len) bei zuvor unbehandeltem (1L) follikulärem Lymphom (FL) hin
Scholz, Christian W, Morschhauser, F, Patel, K., Bobillo, S., Cordoba, R., Eyre, T.A., Bishton, M., Houot, R., Zhang, H.-L., Zou, L., Osborne, W., Galvez-Carvajal, L., Thieblemont, C., Yee, D., Knapp, A., Purev, E., Li, H., Chen, V., Banta, K., Sit, J., Bachy, E. (Berlin, D; Lille; Rennes; Paris; Lyon, FR; Seattle; South San Francisco, US; Barcelona; Madrid; Malaga, ES; Oxford; Nottingham; Newcastle, GB; Tianjin; Chengdu, CN; Basel, CH; Mississauga, CA)
- 17:37 P462 Erste Real-world Daten zur Inanspruchnahme medizinischer Ressourcen von Patienten mit Morbus Waldenström (WM), die mit Zanubrutinib behandelt werden – Ergebnisse der Interimsanalyse 1 (IA1) der nicht-interventionellen Studie ARIADNE
Greil, Richard, Melchardt, T., Thomas, D., von der Heyde, E., Thomas, I., Nusch, A., Carsten-Oliver, S., Janssen, J., Schöttker, B., Schwarzer, A., Medinger, T., Kummer, D., Woerner, S., Kisro, J., Marschner, P. (Salzburg, A; Dresden; Hannover; Ratingen; Berlin; Westerstede; Würzburg; Leipzig; Freiburg; Lübeck, D)
- 17:44 P463 RUBIN: Die prospektive, intersektorale klinische Registerplattform zur Untersuchung von Behandlungsrealität, Wirksamkeit und Erkrankungsverlauf von Patienten mit Non-Hodgkin Lymphom (NHL) in Deutschland
Marschner, Patrick, Nusch, A., von der Heyde, E., Dörfel, S., Bürkle, D., Neben, K., Hamm, N., Medinger, T., Härzschel, A., Dechow, T., Tamm, I., Claus, R., Zeiser, R., Jänicke, M. (Freiburg; Ratingen; Hannover; Dresden; Schorndorf; Baden-Baden; Ravensburg; Berlin; Augsburg, D)
- 17:51 P464 Ergebnisse zu Sicherheit und Wirksamkeit einer Phase 1-Studie des neuen BCL2-Inhibitors Sonrotoclox (sonro; BGB-11417) bei rezidivierter/refraktärer (R/R) Waldenström-Makroglobulinämie (WM)
Wendtner, Clemens-Martin, Cheah, C.Y., Tam, C.S., García-Sanz, R., Shadman, M., Leitch, S., D'Angelo, C., Scarfo, L., Fang, Y., Patel, S., Ding, W., Guo, H., Browett, P. (Munich, D; Nedlands; Melbourne, AU; Salamanca, ES; Seattle; Omaha; San Mateo, US; Wellington; Auckland, NZ; Milan, IT; Beijing; Shanghai, CN)
- 17:58 P465 Mosunetuzumab demonstrates clinically meaningful results in high-risk patients with heavily pretreated relapsed/refractory (R/R) follicular lymphoma (FL) after ≥3 years follow-up: subgroup analysis of a pivotal phase II study
von Tresckow, Bastian, Assouline, S., Bartlett, N.L., Matasa, M., Schuster, S.J., Sehn, L.H., Kuruvilla, J., Giri, P., Shadman, M., Cheah, C.Y., Dietrich, S., Fay, K., Ku, M., Nastoupil, L., Wei, M.C., Yin, S., To, I., Tracy, S., Kwan, A., Penuel, E., Budde, E.L. (Essen; Heidelberg, D; Montreal; Vancouver; Toronto, CA; St. Louis; New York; Philadelphia; Seattle; Houston; South San Francisco; Duarte, US; Adelaide; Perth; Sydney; Melbourne, AU)

- 18:05 P466 Einfluss der Knochenmarkbeteiligung auf das Ausmaß einer anti-CD20-Antikörpertherapie-vermittelten Thrombozytopenie bei follikulärem Lymphom
Haage, Tobias Ronny, Zeremski, V., Berisha, M., Jentsch-Ullrich, K., Mougiakakos, D. (Magdeburg, D)
- 18:12 P467 Langzeitremission follikulärer Lymphome unter PI3K-Inhibition
Hund, Anna-Carina, Larsen, J., Wulf, G. (Göttingen, D)
- 18:19 P468 Pirtobrutinib bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Mantelzell-Lymphom: Ergebnisse eines europäischen Compassionate Use Programms
Maulhardt, Markus, Melchardt, T., Wulf, G., Schwarz, F., Bacher, U., Rummel, M., Stiefel, O., Kerkhoff, A., Pabst, T., Lenz, G., Shumilov, E., Aydilek, E. (Göttingen; Gießen; Münster, D; Salzburg; Linz, A; Bern, CH)
- 18:26 P469 Vergleich von digitaler PCR und Next-Generation Sequencing zum Nachweis von MYD88 L265P-Mutationen in unsortierten und CD19-positiven Zellen bei hämatologischen Neoplasien
Leonard, Miriam, Brzuszkiewicz, E., Ganster, C., Dierks, S., Fischer, A., Treiber, H., Haase, D. (Göttingen, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion**B-Zell-Lymphome, aggressiv I**

Vorsitz: Nickelsen, Maike (Hamburg, D), Glaß, Bertram (Berlin, D)

- 17:30 P470 Behandlungsergebnisse bei Patienten mit primärem mediastinalem B-Zell-Lymphom in Abhängigkeit von der Wahl der Chemoimmun- und Strahlentherapie: eine retrospektive Analyse in drei deutschen Zentren
Herold, Stephanie, Wieber, C., Tilch, M., Porubsky, S., Kreft, A., Dietrich, S., Brunenberg, U., Acker, F., Hess, G. (Mainz; Düsseldorf; Frankfurt, D)
- 17:37 P471 Einfluss der Zentrumserfahrung und Behandlungslinie auf das Ergebnis der CAR-T-Zell-Behandlung des großzelligen B-Zell-Lymphoms (LBCL)
Schubert, Maria-Luisa, Schmitt, M., Bondong, A., Wegner, M., Fischer, M., Renders, S., Schmitt, A., Krämer, I., Müller-Tidow, C., Dreger, P. (Heidelberg, D)
- 17:44 P472 CAR-T-Zellen in der Zweitlinie von großzelligen B-Zell-Lymphomen (LBCL): Ist der ZUMA-7-Ansatz praxistauglich?
Schubert, Maria-Luisa, Schmitt, M., Bondong, A., Wegner, M., Fischer, M., Renders, S., Schmitt, A., Krämer, I., Müller-Tidow, C., Dreger, P. (Heidelberg, D)
- 17:51 P473 Der Effekt von Immuntherapie auf liquid biopsy Parameter bei B-Zell-Non-Hodgkin-Lymphomen
Greiner, Giovanni, Odeh, O., Ríos de los Ríos, J., Helm, D., Richter, K., Oblaender, J., Schmitt, N., Herrmann-Sim, F., Wilkesmann, L., Hofmann, W.-K., Nowak, D., Clemm von Hohenberg, K. (Mannheim; Heidelberg, D)
- 17:58 P474 CT-basierte Sarkopenia kann das Therapieansprechen bei primären ZNS Lymphomen vorhersagen
Meyer, Hans-Jonas, Surov, A. (Leipzig; Minden, D)
- 18:05 P475 Polatuzumab Vedotin Bei TP53-Mutiertem Refraktärem Burkitt-Lymphom – Ein Fallbericht
Olbermann, Birthe, Theodoropoulou, S., Dr. med. Heinsch, M. (Duisburg, D)

Wissenschaftliches Programm

- 18:12 P476 Axicabtagen Ciloleucel – Erfahrungen zur Herstellung in Deutschland
Paolillo, Michael, Flach, J., Kalideri, E., Myers, D., Zeisse, C. (Martinsried, D; Santa Monica, California, US)
- 18:19 P477 Hämophagozytische Lymphohistiozytose, Splenomegalie und lebensbedrohliches akutes Leberversagen: ein Fallbericht über ein primäres diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom der Milz mit einem atypischen klinischen Bild
Eigendorff, Farina, Gühne, F., Sayrafi, F., Biermann, A., Scholl, S., Winkens, T., Freesmeyer, M., Settmacher, U., Gaßler, N., Birmdt, S., Hochhaus, A., Schnetzke, U. (Jena, D)
- 18:26 P478 Molekulare Evaluation von zellfreier DNA aus Liquor mittels Nanopore Sequenzierung bei systemischen aggressiven Lymphomen mit Hochrisiko ZNS-IPI (≥4)
Sonnemann, Piet, Schüller, U., Voigtländer, M., Dierlamm, J., Ghandili, S., Bokemeyer, C., Weisel, K., Christopheit, M. (Hamburg, D)
- 18:33 P479 Sarkopenie in Patienten mit Mantelzelllymphom (MCL) – Eine retrospektive Analyse des Europäischen Mantelzelllymphom Registers
Tilch, Marie-Kristin, Müller, L., Polsak, M., Herold, S., Marta, B., Ohler, A., Theobald, M., Hess, G. (Mainz, D)
- 18:40 P480 Diagnosestellung eines intravaskulären B-Zell-Lymphoms mittels Nanopore Sequenzierung von zellfreier DNA aus Liquor cerebrospinalis
Schmidt, B., Afflerbach, A.-K., Ludewig, P., Dirksen, P., Paulsen, F.-O., Magnus, T., Alawi, M., Schüller, U., Weisel, K., Bokemeyer, C., Christopheit, Maximilian (Hamburg, D)
- 18:47 P481 Kontralateral rezidiertes primäres diffus großzelliges B-Zell Lymphom der Schilddrüse
Kirkgöz, Kürsat, Weidemann, S., Dierlamm, J., Bokemeyer, C., Ghandili, S. (Hamburg, D)

Sonntag, 13. Oktober 2024

Wissenschaftliches Programm



Best Abstracts Preisträger



Young Investigators' Award Preisträger

Namen, die unterstrichen sind, sind präsentierende Abstractautoren.

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Montreal

Wissenschaftliches Symposium

Multiples Myelom – Entwicklungen in der Diagnostik und Therapie

Vorsitz: Krauth, Maria-Theresa (Wien, A), Weinhold, Niels (Heidelberg, D)

- 08:00 V482 Neue prädiktive und prognostische Marker
Auner, Holger (Lausanne, CH)
- 08:22 V483 Resistenzmechanismen
Bassermann, Florian (München, D)
- 08:44 V484 Überwindung der Resistenzmechanismen
Kortüm, Martin (Würzburg, D)
- 09:06 V485 Zukünftige Therapieansätze
Engelhardt, Monika, Kortüm, M., Goldschmidt, H., Merz, M., Tonnar, X., Schinke, M., Holler, M., Zillinger, J., de Bra, S., Kus, J., Rassner, M., Karantzelis, N., Miething, C., Reinhardt, H., Braun, M., Löffler, H., Krauth, M., Auner, H., Wäsch, R. (Freiburg; Würzburg; Heidelberg; Leipzig, D; Wien, A; Lausanne, CH)

08:00–09:30

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Neue Indikationen der CAR-T Zell Therapie

Vorsitz: Schmitt, Michael (Heidelberg, D), Hudecek, Michael (Würzburg, D)

- 08:00 V486 CAR-T Zellen bei Autoimmunerkrankungen
Mougiakakos, Dimitrios (Magdeburg, D)
- 08:30 V487 CAR-T Zellen bei soliden Tumoren
Müller, Fabian (Erlangen, D)
- 09:00 V488 CAR-T Zellen bei myeloischen Neoplasien
Magnani, Chiara (Zürich, CH)

08:00–09:30

Sydney

Wissenschaftliches Symposium

AML Rezidiv nach allogener Stammzelltransplantation

Vorsitz: Bug, Gesine (Frankfurt/M., D), Müller, Lutz P. (Halle, D)

- 08:00 V489 Einfluss des Mikrobioms auf Rezidiv nach allo-HSZT/CAR Tc
Stein-Thöringer, Christoph Karl (Tübingen, D)
- 08:30 V490 Immuncheckpoint Inhibitoren und Demethylierung bei AML Rezidiv nach allo-HSZT
Apostolova, Petya (Basel, CH)
- 09:00 V491 Therapie des AML Rezidivs nach allo-HSZT – Standards und neue Studien
Zeiser, Robert (Freiburg, D)

08:00–09:30

Shanghai

Fortbildung

IDH mutierte Gliome

Vorsitz: Hofer, Silvia (Zürich, CH), Pukrop, Tobias (Regensburg, D)

- 08:00 V492 Klassifikation und Therapiestandards
Tabatabai, Ghazaleh (Tübingen, D)
- 08:30 V493 Zielgerichtete Therapie mittels IDH Inhibitoren: Klinischer Einsatz und Studienlage
Hottinger, Andreas (Lausanne, CH)
- 09:00 V494 Vakzinierungsansätze IDH
Scheffler, Björn (Essen, D)

08:00–09:30

Delhi

Fortbildung

Therapie des frühen Mammakarzinoms

Vorsitz: Welt, Anja (Essen, D), Tesch, Hans (Frankfurt/M., D)

- 08:00 V495 Optimierte endokrin-basierte Therapie für die prä- und postmenopausale Patientin
Witzel, Isabell (Zürich, CH)
- 08:30 V496 Triple negative Mammakarzinome - Balance zwischen Eskalation und Deeskalation
Rinnerthaler, Gabriel (Graz, A)
- 09:00 V497 Praxisrelevante Neuigkeiten vom ASCO und ESMO
Harbeck, Nadia (München, D)

08:00–09:30

Kairo

Wissenschaftliches Symposium

TKI-Behandlung bei systemischer Mastozytose

Vorsitz: Wortmann, Friederike (Lübeck, D), Rovó, Alicia (Bern, CH)

- 08:00 V498 Allogene Stammzelltransplantation bei fortgeschrittener systemischer Mastozytose
Lübke, Johannes, Reiter, A., Schwaab, J. (Mannheim, D)
- 08:30 V499 Indolente systemische Mastozytose - eine hämatologische Diagnose?!
Balabanov, Stefan (Zürich, CH)
- 09:00 V500 Behandlung der fortgeschrittenen systemischen Mastozytose in der TKI-Ära
Panse, Jens (Aachen, D)

08:00–09:30

Osaka/Samarkand

Wissenschaftliches Symposium

Versorgungsforschung in der Onkologie – Was ist möglich, was ist nötig?

Vorsitz: Stang, Andreas (Essen, D), Arnold, Dirk (Hamburg, D)

- 08:00 V501 Versorgungsforschung in der Onkologie: Gegenwart und Zukunft
Ernstmann, Nicole (Köln, D)
- 08:30 V502 Versorgung(sforschung) von Krebspatienten am Lebensende
Wild, Claudia (Wien, A)
- 09:00 V503 Nutzenbewertung
Wörmann, Bernhard (Berlin, D)

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Rio

Fortbildung

Onkologie und Palliativmedizin – nur miteinander funktioniert's!

Vorsitz: Steimann, Monika (Boltenhagen, D), Troch, Marlene (Wien, A)

- 08:00 V504 Heutige Definition „Palliativ“ in der Onkologie
Böhlke, Christopher (Basel, CH)
- 08:30 V505 Stellenwert von Teilhabe in der Palliativsituation In: Onkologie und Palliativmedizin – nur miteinander funktioniert's!
Leibbrand, Birgit (Bad Salzufeln, D)
- 09:00 V506 Wirksamkeit von Rehabilitationskonzepten in der onkologischen Palliativmedizin
Strohscheer, Imke (Lübeck, D)

08:00–09:30

Darwin

Wissenschaftliches Symposium

Joint session of the Japanese, German, Swiss and Austrian Societies of Hematology: Cooperative CML Research (Sitzung in englischer Sprache)

Vorsitz: Hochhaus, Andreas (Jena, D), Matsumura, Itaru (Osaka, J)

- 08:00 V507 Welcome
Hochhaus, Andreas (Jena, D), Matsumura, Itaru (Osaka, J)
- 08:06 V508 Introduction of the Joint Annual Meeting of the German, Austrian and Swiss Societies of Hematology and Medical Oncology
Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH)
- 08:12 V509 Introduction of the Japanese Society of Hematology
Matsumura, Itaru (Osaka, J)
- 08:18 V510 International Cooperation of the European Haematology Association
Almeida, Antonio (Lissabon, P)
- 08:24 V511 CML epidemiology and management in Europe
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 08:39 V512 CML epidemiology and management in Japan
Matsumura, Itaru (Osaka, J)
- 08:54 V513 Translational CML research
Wolf, Dominik (Innsbruck, A)
- 09:09 V514 Ongoing and planned clinical trials in Japan
Takahashi, Naoto (Akita, J)

08:00–09:30

Guangzhou

Expertenseminar

Knochenmarkversagen / Aplastische Anämie

- 08:00 V515 Knochenmarkversagen / Aplastische Anämie
Höchsmann, Britta (Ulm, D)

Freier Vortrag

Magen-/ Pankreas-/ Ösophaguskarzinom


Vorsitz: Fritsch, Ralph (Zürich, CH), Lorenzen, Sylvie (München, D)

- 08:00 V516  Blockade koinhibitorischer Rezeptoren als neue immuntherapeutische Strategie zur Steigerung der Phagozytose von Pankreaskarzinomzellen
Bassarab, T., Carstensen, M., Beckinger, S., Wesch, D., Sebens, S., Wandmacher, Anna Maxi (Kiel, D)
- 08:15 V517 Anhaltende Wirksamkeit von Selpercatinib bei Patienten mit soliden, RET-Fusion positiven Tumoren, mit Fokust auf GI: LIBRETTO-001
Subbiah, V., Drlon, A., Sukrithan, V., Spira, A.I., Robinson, B., Deschler-Baier, Barbara, Barker, S., Lin, Y., Szymczak, S., Ohe, Y. (Nashville; New York; OHIO; Virginia; New South Wales; Indianapolis, US; Würzburg, D; Tokyo, JP)
- 08:30 V518 Nivolumab (NIVO) + Chemotherapie im Vergleich zu Chemotherapie als Erstlinientherapie für das fortgeschrittene Magenkarzinom, Karzinom des gastroösophagealen Übergangs sowie das Ösophaguskarzinom: 4-Jahres-Nachbeobachtung der CheckMate 649
Möhler, Markus, Shitara, K., Ajani, J.A., Shen, L., Garrido, M., Gallardo, C., Wyrwicz, L., Yamaguchi, K., Cleary, J.A., Elimova, E., Bruges Maya, R.E., Karamouzis, M., Skoczylas, T., Bragagnoli, A., Liu, T., Tehfe, M., Feeney, K., Wang, R., Nathani, R., Janjigian, Y.Y. (Mainz, D; Kashiwa; Tokyo, JP; Houston; Boston; Princeton; New York, US; Beijing; Shanghai, CN; Santiago; Providencia, CL; Warschau; Lublin, PL; Toronto; Montreal, CA; Bogota, CO; Athen, GR; Barretos, BR; Murdoch, AU)
- 08:45 V519 Zentrale vs. dezentrale Testung auf PD-L1 und HER2 bei Patienten mit metastasiertem Magen- und Ösophaguskarzinom – Ergebnisse der deutschen Registerplattform SAPHIR
Lordick, Florian, Bläker, H., Dechow, T., Binninger, A., Ringwald, K., de Buhr, R., von der Heyde, E., Nusch, A., Dörfel, S., Schulz, H., Lorenzen, S., Reinacher-Schick, A., Haffner, I., Jänicke, M., Potthoff, K. (Leipzig; Ravensburg; Freiburg; Hannover; Ratingen; Dresden; Frechen; München; Bochum, D)
- 09:00 V520 SAGA – eine einarmige, multizentrische Phase-Ib/II-Studie mit Sacituzumab-Govitecan zur Behandlung von Patientinnen und Patienten mit metastasiertem, gastroösophagealem Adenokarzinom (Trial in Progress)
Kobitzsch, Benjamin, Stocker, G., Hacker, U.T., Junge, S., Pauligk, C., Al-Batran, S.-E., Götze, T.O., Lordick, F. (Leipzig; Frankfurt am Main, D)
- 09:15 V521 Pathologische Komplettremission unter FLOT allein oder mit Durvalumab beim resezierbaren Magenkarzinom oder Karzinomen des gastroösophagealen Übergangs: Subgruppenanalyse nach Region aus der randomisierten, doppelblinden Phase-III-Studie MATTERHORN
Scheck, Magdalena K., Janjigian, Y.Y., Al-Batran, S.-E., Wainberg, Z.A., Van Cutsem, E., Molena, D., Muro, K., Hyung, W.J., Wyrwicz, L., Oh, D.-Y., Omori, T., Moehler, M., Garrido, M., Oliveira, S.C., Liberman, M., Oriden, V.C., Bilici, M., Kurland, J.F., Xynos, I., Mann, H., Tabernero, J. (München; Frankfurt; Mainz, D; New York, NY, USA; Department of Gastrointestinal Medical Oncology, David Geffen School of Medicine at UCLA; Gaithersburg, US; Leuven, Belgium, BE; Nagoya, Japan; Osaka, JP; Seoul, KR; Seoul, CD; Santiago, CL; Natal, Rio Grande do Norte, Brazil, BR; Montreal, CA; Lima, PE; Erzurum, TR; Cambridge, GB; Barcelona, ES)

Freier Vortrag

Lungenkarzinom (inkl. Pleura) I

Vorsitz: Eberhardt, Wilfried Ernst Erich (Essen, D), Bleckmann, Annalen (Münster, D)

- 08:00 V522  CTNNB1 (beta-catenin) Mutationen im NSCLC: klinische und genomische Charakteristika, prognostischer Wert und prädiktive Implikationen für die EGFR-gerichtete Therapie Resistenz und Immuntherapie
Glaser, Moritz, von Levetzow, C., Raskoat, A., Nogova, L., Wömpner, C., Schmitz, J., Bitter, E., Terjung, I., Eisert, A., Fischer, R., John, F., Michels, S., Riedel, R., Ruge, L., Scharpenseel, H., Siebolts, U., Merkelbach-Bruse, S., Buettner, R., Wolf, J., Scheffler, M. (Köln, D)
- 08:15 V523 Wirksamkeit und Sicherheit von Erdaftinib bei Erwachsenen mit nicht-kleinzelligem Lungenkrebs (NSCLC) und vordefinierten Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-Veränderungen in der offenen, einarmigen Phase-2-Studie RAGNAR
Schuler, Martin, Tabernero, J., Carranza, O., Loriot, Y., Pant, S., Arnold, D., Folprecht, G., Palmer, D., Prenen, H., Zibetti-Dal Molin, G., Lugowska, I., Cervantes, A., Sweiti, H., Hammond, C., Najmi, S., Thomas, S., Triantos, S., Xia, K., Gutierrez, M. (Essen; Hamburg; Dresden, D; Barcelona; Valencia, ES; Córdoba, AR; Villejuif, FR; Houston; Spring House; Hackensack, US; Liverpool, GB; Edegem, BE; São Paulo, BR; Warsaw, PL)
- 08:30 V524 Outcome aus real world Daten im Vergleich zu Ergebnissen klinischer Studien bezogen auf Pembrolizumab beim nicht kleinzelligen Lungenkarzinom
Surovtsova, Irina, Herth, F., Morakis, P. (Stuttgart; Heidelberg, D)
- 08:45 V525 ALINA: Wirksamkeit und Sicherheit von adjuvantem Alectinib verglichen mit Chemotherapie bei Patienten mit frühem ALK+ nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC)
Assmann, Christin, Solomon, B.J., Ahn, J.S., Dziadziuszko, R., Barlesi, F., Nishio, M., Lee, D.H., Lee, J.-S., Zhong, W., Horinouchi, H., Mao, W., Hochmair, M., de Marinis, F., Migliorino, M.R., Bondarenko, I., Lohmann, T.O., Xu, T., Cardona, A., Ruf, T., Wu, Y.-L. (Heidelberg, D; Melbourne, AU; Seoul; Seongnam, KR; Gdansk, PL; Villejuif, FR; Tokyo, JP; Guangzhou; Zhejiang; Shanghai, CN; Vienna, A; Milan; Rome, IT; Dnipro, UA; Basel, CH)
- 09:00 V526 PemToxTrial: Pemetrexed-haltige Behandlungskombinationen erhöhen signifikant die Häufigkeit schwerer Hämatotoxizität und behandlungsbedingter Mortalität bei Adenokarzinomen der Lunge (NSCLC) mit Knochenmetastasen
Neumann, Christian, Riedel, C., Bauer, A., Riecke, A., Büchele, P., Steinestel, K., Gebauer, N., Arndt, A., Müller, M., Witte, H. (Ulm; Lübeck, D)
- 09:15 V527 Erstlinientherapie (1L) mit Durvalumab (D) + Platin-Etoposid (EP) für Patienten mit fortgeschrittenen SCLC im Stadium (ES-SCLC): Primärergebnisse aus der Phase-3b-LUMINANCE-Studie
Lang, Susanne, Reinmuth, N., Özgüroğlu, M., Leighl, N.B., Galetta, D., Hacibekiroğlu, I., Roubec, J., Şendur, M.A.N., Briá, E., Cicin, I., Grohé, C., Harputluoglu, H., Kilickap, S., Novello, S., Opalka, P., Riccardi, F., Ruseva, R., Hodari, M., Donner, N., De Marinis, F. (Jena; Gauting; Berlin, D; Istanbul; Sakarya; Ankara; Malatya, TR; Toronto, CA; Bari; Rom; Orbassano (TO); Naples; Milan, IT; Ostrava-Vitkovice; Prag, CZ; Panagyurishte, BG; Macclesfield; Cambridge, GB)

Freier Vortrag**Myelodysplastische Neoplasien**

Vorsitz: Hofmann, Wolf-Karsten (Mannheim, D), Parmentier, Stefani (Basel, CH)

- 08:00 V528 Sollen wir MDS-Patienten vor einer allogenen Stammzelltransplantation therapieren: Eine IPSS-R basierte Analyse von 1482 Transplantationen aus dem EBMT Register
Scheid, Christof, Eikema, D.-J., van Gelder, M., Salmenniemi, U., Maertens, J., Passweg, J., Blaise, D., Byrne, J.L., Kröger, N., Sockel, K., Chevallier, P., Bourhis, J.H., Cornelissen, J.J., Sengeloev, H., Finke, J., Snowden, J.A., Gedde-Dahl, T., Cornillon, J., Schanz, U., Koster, L., de Wreede, L.C., Hayden, P., Raj, K., Drozd-Sokolowska, J., Gurnari, C., Onida, F., McLornan, D.P., Robin, M., Yakoub-Agha, I. (Köln; Hamburg; Dresden; Freiburg, D; Leiden; Maastricht; Rotterdam, NL; Helsinki, FI; Leuven, BE; Basel; Zürich, CH; Marseille; Nantes; Villejuif; St. Etienne; Paris; Lille, FR; Nottingham; Sheffield; London, GB; Kopenhagen, DK; Oslo, NO; Dublin, IE; Warschau, PL; Rom; Mailand, IT)
- 08:15 V529 Supportive Therapien und deren Einfluss auf die Prognose von Patienten mit myelodysplastischen Syndromen
Rauhe, Katharina Anna, Kasprzak, A., Schulz, F.I., Nachtkamp, K., Strupp, C., Kündgen, A., Dietrich, S., Mayer, K., Götze, K., Hofmann, W.-K., Giagounidis, A., Gattermann, N., Germing, U. (Düsseldorf; Bonn; München; Mannheim, D)
- 08:30 V530 Mutationsmuster und klonale Hierarchie bei IDH1-mutierten MDS in Vergleich zu CMML und AML sprechen für einen Zugewinn der Mutation bei Transformation zur AML
Hoermann, Gregor, Huber, S., Koch, S., Shearer, W., Walter, W., Summerer, I., Meggendorfer, M., Pohlkamp, C., Kern, W., Haferlach, C., Haferlach, T., Kneisel, N., Delic, S. (Munich, D)
- 08:45 V531 Allogene Stammzelltransplantation bei Patienten mit MDS/MPN mit Neutrophilie: eine retrospektive Analyse im Namen der Deutschen Kooperativen Transplantationsstudienengruppe
Mohring, Annemarie, Sockel, K., Schroeder, J., Lukas, M., Werth, M., Göthert, J., Bug, G., Hecht, A., Götze, K., Reinhardt, H.C., Verbeek, M., Bethge, W., Schetelig, J., Stelljes, M., Schroeder, T., Rautenberg, C. (Essen; Dresden; Tübingen; München; Frankfurt; Münster, D)
- 09:00 V532 SRSF2-Mutationen in CCUS, MDS und AML: Eine entitätsübergreifende Studie
Ochmann, Sarah, Huber, S., Hutter, S., Baer, C., Hoermann, G., Meggendorfer, M., Kern, W., Haferlach, T., Haferlach, C., Summerer, I. (Munich, D)
- 09:15 V533 Unterschiedlich methylierte Regionen und die damit verbundene Hochregulierung der Häm-Biosynthese identifizieren eine spezifischen Subgruppe von MDS/MPN mit SF3B1-Mutation
Meggendorfer, Manja, Müller, H., Groh, S., Schwendemann, M., Kern, W., Haferlach, T., Haferlach, C., Walter, W. (Munich, D)

Junge Hämatologie und Onkologie**Lehrreiche Fälle**

Vorsitz: Oing, Christoph (Newcastle, GB), Rieger, Max (Zürich, CH)

- 08:00 V534 Multiple myeloma madness: Wie entscheiden in einem Multiversum aus Therapieoptionen?
Merz, Maximilian (Leipzig, D)

Wissenschaftliches Programm

- 08:22 V535 Die Qual der Wahl - ein CML Fall
Steichen, Janine (Innsbruck, A)
- 08:44 V536 Präzisionsonkologie - von der Diagnostik zur Therapie
Hempel, Louisa (Zürich, CH)
- 09:06 V537 Genetic Wonders- das molekulare Tumorboard
Wahida, Adam (München, D)

10:00–11:30

Montreal

Fortbildung

Schwierige Entscheidungen bei fortgeschrittenem metastasierten Prostatakarzinom

Vorsitz: Lorch, Anja (Zürich, CH), Cathomas, Richard (Chur, CH)

- 10:00 V538 Androgen-indifferentes und neuroendokrin- transdifferenzierte kleinzelliges Prostatakarzinom – Rasche Diagnose und Therapiewahl ist entscheidend
von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D)
- 10:30 V539 Liquid Biopsy zur molekularen Diagnostik bei Patienten mit mCRPC: Möglichkeiten und Grenzen zur Identifizierung neuer therapierelevanter Ziele
Bauernhofer, Thomas (Graz, A)
- 11:00 V540 Der Komorbide Patient: Umgang mit Medikamenteninteraktionen und Begleiterkrankungen
Honecker, Friedemann (St. Gallen, CH)

10:00–11:30

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Nierenzellkarzinom: Therapiestrategien im frühen und späteren Krankheitsstadium

Vorsitz: de Wit, Maïke (Berlin, D), Schmidinger, Manuela (Wien, A)

- 10:00 V541 Adjuvante Therapie und Folge-Szenarien: Wie definiert man Therapie-Versagen und wie behandelt man es?
Grünwald, Viktor (Essen, D)
- 10:30 V542 Therapeutische Realität beim nicht-klarzelligen Nierenzellkarzinom
Stenner-Liewen, Frank (Basel, CH)
- 11:00 V543 Stellenwert und potentielle Benefits einer Lokaltherapie für Metastasen im Immuntherapie-Zeitalter
Gauler, Thomas (Essen, D)

10:00–11:30

Sydney

Wissenschaftliches Symposium

Aktueller Stand epigenetischer Therapieansätze bei der AML

Vorsitz: Plass, Christoph (Heidelberg, D), Lübbert, Michael (Freiburg i. Br., D), Ullrich, Evelyn (Frankfurt, D)

- 10:00 V544 Vorhersage des Ansprechens auf Ven/AZA bei AML: „Mediators of Apoptosis Combinatorial (MAC) Score“
Trumpp, Andreas (Heidelberg, D)
- 10:22 V545 Im Fokus: Der Menin-MLL-Chromatinkomplex bei AML
Kühn, Michael (Mainz, D)

- 10:44 V546 Induktion funktioneller Neo-Antigene (TINPATs) durch Decitabin und Histon-Deacetylase-Inhibition: Epigenetische Therapie trifft auf Immuntherapie
Walz, Juliane (Tübingen, D)
- 11:06 V547 Inhibition von IDH1/2 bei AML und MDS: Neue Fortschritte
Heuser, Michael (Hannover, D)

10:00–11:30

Delhi

Wissenschaftliches Symposium Thrombozyten und Thrombose

Vorsitz: Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH),
Eichinger-Hasenauer, Sabine (Wien, A)

- 10:00 V548 100 Jahre Forschung zum Moschkowitz Syndrom: Thrombotisch-thrombozytopenische Purpura
Lämmle, Bernhard (Bolligen, CH)
- 10:30 V549 Klonale Hämatopoese und kardiovaskuläre Probleme
Schulz, Christian (Heidelberg, D)
- 11:00 V550 Eine Übersetzungsgeschichte: Von der Identifizierung eines Thrombozytenrezeptors (GPVI) bis zur Entwicklung eines potenziellen Wirkstoffes N.N.

10:00–11:30

Kairo

Fortbildung Was versprechen die neuen molekularen Targets bei gynäkologischen Karzinomen?

Vorsitz: Aebi, Stefan Paul (Luzern, CH), Strasser-Weippl, Kathrin (Wien, A)

- 10:00 V551 PD1 sein oder nicht sein – Zervixkarzinom
Strasser-Weippl, Kathrin (Wien, A)
- 10:30 V552 Von POLE bis p53 beim Endometriumkarzinom
Lüftner, Diana (Buckow, D)
- 11:00 V553 Time for Primetime mit multi-omics beim Ovarialkarzinom?
Heinzelmann, Viola (Basel, CH)

10:00–11:30

Osaka/Samarkand

Freier Vortrag Klassische Hämatologie

Vorsitz: Rovó, Alicia (Bern, CH), Reiter, Andreas (Mannheim, D)

- 10:00 V554 Exagamglogen-autotemcel bei schwerer Sichelzellanämie
Meisel, Roland, Locatelli, F., Frangoul, H., Sharma, A., Bhatia, M., Mapara, M., Molinari, L., Wall, D., Dedeken, L., Liem, R., Shah, A., Telfer, P., Corbacioglu, S., Rondelli, D., Cavazzana, M., Eckrich, M., Lobitz, S., de Montalembert, M., Steinberg, M., Walters, M., Bower, L., Imren, S., Simard, C., Xuan, F., Zhou, W., Morrow, P.K., Hobbs, W., Grupp, S. (Düsseldorf; Regensburg; Koblenz, D; Rome, IT; Nashville; Memphis; New York; San Antonio; Chicago; Palo Alto; Boston; Oakland; Cambridge; Philadelphia, US; Toronto, CA; Brussels, BE; London, GB; Paris, FR)
- 10:15 V555 Exagamglogen-autotemcel bei transfusionsabhängiger β -thalassämie
Corbacioglu, Selim, Locatelli, F., Lang, P., Meisel, R., Wall, D., Li, A., de la Fuente, J., Shah, A., Carpenter, B., Kwiatkowski, J., Mapara, M.,

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

Liem, R., Handgreiter, R., Cappellini, M.D., Kattamis, A., Sheth, S., Algeri, M., Grupp, S., Kohli, P., Shi, D., Ross, L., Bobruff, Y., Simard, C., Liu, T., Morrow, P.K., Hobbs, W., Frangoul, H. (Regensburg; Tübingen; Düsseldorf, D; Rome; Milan, IT; Toronto; Vancouver, CA; London, GB; Palo Alto; Philadelphia; New York; Chicago; Boston; Cambridge; Nashville, US; Athens, GR)

- 10:30 V556 Ravulizuman Wirksamkeit in Real World: Evizenz aus dem Internationalen PNH Register
Röth, Alexander, Patriquin, C., Szer, J., Terriou, L., Patel, A.S., Gustovic, P., Nishimura, J.-I., Brodsky, R.A. (Essen, D; Toronto, CA; Melbourne, AU; Lille, FR; Boston; Baltimore, US; Zürich, CH; Osaka, JP)
- 10:45 V557 Ravulizumab erreicht eine dauerhafte Kontrolle der intravaskulären Hämolyse und verbessert das Überleben von Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie: Langzeit-Nachbeobachtung der Studie 301 und Vergleich mit Patienten des Internationalen PNH-Registers
Schrezenmeier, Hubert, Kulasekararaj, A., Usuki, K., Kulagin, A., Gualandro, S., Notaro, R., Ogawa, M., Yu, J., Patel, Y., Füreder, W., Peffault de Latour, R., Lee, J.W., Patel, A. (Ulm, D; London, GB; Tokyo, JP; St. Petersburg, RU; Sao Paulo, BR; Florenz, IT; Boston, US; Wien, A; Paris, FR; Seoul, KR)
- 11:00 V558 Danicopan als Zusatztherapie zu Ravulizumab oder Eculizumab im Vergleich zu Placebo bei Patienten mit Paroxysmaler Nächtlicher Hämoglobinurie und klinisch signifikanter extravaskulärer Hämolyse: Phase-3-Langzeitdaten
Schrezenmeier, Hubert, Kulasekararaj, A., Griffin, M., Piatek, C., Shammo, J., Nishimura, J.-I., Patriquin, C., Gaya, A., Patel, Y., Liu, P., Filippov, G., Sicre de Fontbrune, F., Risitano, A., Lee, J.W. (Ulm, D; London; Leeds, GB; Los Angeles; Chicago; Boston, US; Osaka, JP; Toronto, CA; Barcelona, ES; Paris, FR; Neapel, IT; Seoul, KR)
- 11:15 V559 Ansprechen und Ergebnisse von Patienten mit Aplastischer Anämie auf dem Boden einer erworbenen amegakaryozytären Thrombozytopenie
Schumacher, Yannic, Walter, J., Krichendorf, K., Schiffllers, J., Meyer, R., Panse, J., Brümmendorf, T., Beier, F. (Aachen, D)

10:00–11:30

Rio

Wissenschaftliches Symposium Ernährungsmedizin: Quo vadis

Vorsitz: Theurich, Sebastian (München, D), Bally, Lia (Bern, CH)

- 10:00 V560 Was macht Ernährungsstudien so schwierig und was wären ideale Outcomeparameter?
Arends, Jann (Freiburg i. Br., D)
- 10:30 V561 Wie baue ich ein Ernährungsteam auf und implementiere es an einer onkologischen Klinik?
Bertz, Hartmut (Freiburg i. Br., D)
- 11:00 V562 Europäischer Konsens: Patientenzentrierte Versorgung zur Vorbeugung von Mangelernährung
Erickson, Nicole (München, D)

10:00–11:30

Darwin

Wissenschaftliches Symposium Diversitäts- und Individualmedizin

Vorsitz: von Lilienfeld-Toal, Marie (Bochum, D), Binder, Mascha (Basel, CH)

- 10:00 V563 Geschlechts- und Genderunterschiede in Behandlung und Nebenwirkungsmanagement solider Tumoren
Wagner, Anna Dorothea (Lausanne, CH)
- 10:22 V564 Neurodiversität in (Neuro-)Onkologie
Seliger-Behme, Corinna (Bochum, D)
- 10:44 V565 Brauchen wir Diversitätsmedizin in der Lehre?
Roloff, Moritz, von Lilienfeld-Toal, M., Paschen, S. (Bochum, D)
- 11:06 V566 Hilft uns Weiterbildung in Diversitätsmedizin in der adäquaten Betreuung von Menschen mit Migrationshintergrund?
Letsch, Anne (Kiel, D)

10:00–11:30

Guangzhou

Expertenseminar

Liquid Biopsy – Chancen und Herausforderung

- 10:00 V567 Liquid Biopsy – Chancen und Herausforderung
Brüggemann, Monika (Kiel, D), Pantel, Klaus (Hamburg, D)


10:00–11:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag

Akute myeloische Leukämie

Vorsitz: Müller-Tidow, Carsten (Heidelberg, D), Baldus, Claudia (Kiel, D)

- 10:00 V568  Vier Subtypen von Leukämienstammzellen determinieren das Therapieansprechen akuter myeloischer Leukämien
Renders, Simon, Waclawiczek, A., Leppä, A.-M., Stumpf, K., Reyneri, C., Betz, B., Janssen, M., Shahswar, R., Unglaub, J.M., Grabowski, S., Hundemer, M., Röllig, C., Heuser, M., Raffel, S., Sauer, T., Müller-Tidow, C., Trumpp, A. (Heidelberg; Hannover; Dresden, D)
- 10:15 V569 QuANTUM-First: Sicherheitsprofil analysiert nach Behandlungsphase und Alter bei neu diagnostizierten (nd) Patienten (Pts) mit FMS-ähnlicher Tyrosinkinase 3 – interner Tandemduplikation (FLT3-ITD) positiver akuter myeloischen Leukämie (AML)
Schlenk, Richard F, Erba, H.P., Dombret, H., Perl, A.E., Mitov, T., Liu, L., Mostafa Kamel, Y., Imadalou, K., Choi, Y., Levis, M.J. (Heidelberg; Munich, D; Durham; Philadelphia; Basking Ridge; Baltimore, US; Paris, FR; London, GB)
- 10:30 V570 Vorläufige Sicherheit und antileukämische Aktivität von Sonrotoclax (BGB-11417), einem wirksamen und selektiven BCL2-Inhibitor, bei Patienten (pts) mit rezidivierender/refraktärer (R/R) Akuter Myeloischer Leukämie (AML)
Platzbecker, Uwe, Montesinos, P., Cannell, P., Shortt, J., Ng, T.F., Swoboda, D.M., Leitch, S., Fong, C.Y., Wei, A.H., Cheng, S., Greenbaum, A., Liu, Y., Sweet, K., Agarwal, A., DiNardo, C. (Leipzig, D; Valencia, ES; Murdock; Clayton; Gold Coast; Melbourne, AU; Tampa; San Mateo; Houston, US; Wellington, NZ; Shanghai; Beijing, CN)
- 10:45 V571 Vorläufige Sicherheit und antileukämische Aktivität von Sonrotoclax (BGB-11417), einem wirksamen und selektiven BCL2-inhibitor, bei therapienaiven (TN) Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie (AML)
Platzbecker, Uwe, Shortt, J., Tan, S.Y., Leitch, S., Liang, J.M.-C., Fong, C.Y., Ramanathan, S., Li, Q., Montesinos, P., DiNardo, C., Zhong, J., Chan, W.Y., Li, R., Zernovak, O., Agarwal, A., Wei, A.H. (Leipzig, D; Clayton; Melbourne; Kogarah, AU; Wellington; Auckland, NZ; Wuhan; Shanghai, CN; Valencia, ES; Houston; San Mateo, US)

Wissenschaftliches Programm

- 11:00 V572 Venetoclax in Kombination mit Hochdosis-Cytarabin und Mitoxantron (HAM-Ven) als Salvage-Therapie für Patienten mit rezidivierender/refraktärer akuter myeloischer Leukämie: aktuelle Ergebnisse der Phase-I/II SAL RELAX Studie
Ruhnke, Leo, Schliemann, C., Mikesch, J.-H., Stelljes, M., Fransecky, L., Steffen, B., Kaufmann, M., Burchert, A., Rank, A., Hanoun, M., Höllein, A., Kraus, S., Schäfer-Eckart, K., Hänel, M., Haake, A., Fiebig, F., Zukunft, S., Kunadt, D., Middeke, J.M., Schetelig, J., von Bonin, M., Röhnert, M., Oelschlägel, U., Stölzel, F., Baldus, C.D., Serve, H., Wermke, M., Bornhäuser, M., Röllig, C. (Dresden; Münster; Kiel; Frankfurt; Stuttgart; Marburg; Augsburg; Essen; Munich; Würzburg; Nuremberg; Chemnitz, D)
- 11:15 V573 Die pharmakologische Inhibition des Proteasoms verbessert die anti-leukämische Effizienz von Chimären Antigenrezeptor NK-Zellen (CAR-NK) gegen Akute Myeloische Leukämie
Sedloev, David, Chen, Q., Unglaub, J., Yao, H., Besiridou, E., Neuber, B., Schmitt, A., Raffel, S., Liu, Y., Janssen, M., Müller-Tidow, C., Schmitt, M., Sauer, T. (Heidelberg, D)

10:00–11:30

Geneva 3–4

Freier Vortrag Aggressive B-Zell-Lymphome II

Vorsitz: Schmitt, Clemens (Linz, A), Chapuy, Björn (Berlin, D)

- 10:00 V574 Therapieergebnisse von anthrazyklinhaltigen Chemoimmuntherapien in de novo und transformierten diffus großzelligen B-Zell-Lymphomen
Seib, Maximilian, Ghandili, S., Berning, P., Kerkhoff, A., Evers, G., Kirkgöz, K., Dierlamm, J., Bokemeyer, C., Shumilov, E., Lenz, G. (Münster; Hamburg, D)
- 10:15 V575 Glofitamab-Monotherapie mit begrenzter Therapiedauer bei rezidivierendem/refraktärem großzelligem B-Zell-Lymphom: Verlängertes Follow-Up einer Phase-II-Studie und Subgruppenanalysen
Borchmann, Peter, Hutchings, M., Carlo-Stella, C., Morschhauser, F., Falchi, L., Bachy, E., Cartron, G., Khan, C., Tani, M., Martinez-Lopez, J., Bartlett, N.L., Salar, A., Brody, J., Leppä, S., Baumlin, P., Mulvihill, E., Relf, J., Xie, Y., Kaufman, D., Lundberg, L., Dickinson, M. (Cologne, D; Copenhagen, DK; Milan; Ravenna, IT; Lille; Lyon; Montpellier, FR; New York; Pittsburgh; St. Louis; South San Francisco; South San Francisco, US; Madrid; Barcelona, ES; Helsinki, FI; Basel, CH; Welwyn Garden City, GB; Mississauga, CA; Melbourne, AU)
- 10:30 V576 Deciphering the clinical benefit of Pola-R-CHP versus R-CHOP in different genetic subtypes beyond the cell of origin in the POLARIX trial
von Tresckow, Bastian, Morschhauser, F., Leung, W., Raghavan, V., Lenz, G., Jardin, F., Herrera, A., Sehn, L., Sharman, J., Flowers, C., Friedberg, J., Trněný, M., Tilly, H., Herbaux, C., Tracy, S., Bolen, C., Harris, W., Hirata, J., Lee, C., Jiang, Y., Batlevi, C., Salles, G. (Essen; Münster, D; Lille; Rouen; Montpellier, FR; South San Francisco; Duarte; Florence; Houston; Rochester; New York, US; Mississauga; Vancouver, CA; Prague, CZ)
- 10:45 V577 Lisocabtagen maraleucel (Liso-cel) versus Standardbehandlung mit Chemotherapie, gefolgt von autologer Stammzelltransplantation (ASCT) als Zweitlinienbehandlung bei Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem großem B-Zell-Lymphom: 3-Jahres-Follow-up aus der randomisierten, Phase-3-TRANSFORM-Studie
Glaß, Bertram, Kamdar, M., Solomon, S.R., Arnason, J., Johnston, P.B., Bachanova, V., Ibrahim, S., Mielke, S., Mutsaers, P., Hernandez-Ilizaliturri, F., Izutsu, K., Morschhauser, F., Lunning, M., Chow, V.A., Santamaria, J., Colicino, S., Ogasawara, K., Stepan, L., Abramson, J.S. (Berlin, D; Aurora; Atlanta; Boston; Rochester; Minneapolis; Oklahoma City; Buffalo; Omaha;

Seattle; Princeton, US; Stockholm, SE; Rotterdam, NL; Tokyo, JP; Lille, FR; Boudry, CH)

- 11:00 V579 Erste Sicherheitsanalyse von R-mini-CHOP mit oder ohne Acalabrutinib bei älteren Erwachsenen mit unbehandeltem DLBCL: Schwerwiegende unerwünschte Ereignisse in der laufenden, randomisierten Phase-3-Studie ARCHED / GLA 2022-1
Christofyllakis, Konstantinos, Kos, I., Altmann, B., Poeschel, V., Maurer, S., Lesan, V., Bittenbring, J.T., Kaddu-Mulindwa, D., Abdi, Z., Altmeyer, S., Fleser, O., Neuendorff, N.R., Nickelsen, M., Held, G., Dreyling, M., Zettl, F., Buske, C., Lenz, G., Glass, B., Chapuy, B., Schmitz, N., Vassilakopoulos, T.P., Ott, G., Siebert, R., Viardot, A., Scherer, F., Schmitz, R., Rosenwald, A., Hellwig, D., Gaska, T., Arndt, B., Müller, M., Witte, H., Bentz, M., Böhme, V., Kirchen, H., Löffler, M., Kubuschok, B., Gebauer, N., Mahlberg, R., Topaly, J., Bott, A., Wille, K., Trappe, R., Rummel, M., Illerhaus, G., Brunner, F., Klump, M., Kaiser, U., Wessendorf, S., Stilgenbauer, S. (Homburg; Leipzig; Essen; Hamburg; Kaiserslautern; Muenchen; Traunstein; Ulm; Muenster; Berlin; Stuttgart; Freiburg; Giessen; Würzburg; Regensburg; Paderborn; Karlsruhe; Trier; Augsburg; Lübeck; Saarbrücken; Nürnberg; Minden; Bremen; Halle (Saale); Siegen; Hildesheim; Esslingen, D; Athens, GR)
- 11:15 V578 Brexu-cel bei resistentem Mantelzelllymphom im deutschen und Schweizer Versorgungsalltag: Vorsicht vor Infektionen, aber nicht vor älteren Patienten! Eine GLA/EMCL/DRST/SAKK-Analyse
Dreger, Peter, Schmidtmann, I., Simon, L., Vucinic, V., Franke, G.-N., Subklewe, M., Rejeski, K., Schubert, M.-L., Aydilek, E., Wulf, G., Wagner-Drouet, E.-M., Penack, O., Teipel, R., von Tresckow, B., Marks, R., Baldus, C., Fehr, M., Leng, C., Schroers, R., Könecke, C., Max S, T., Viardot, A., Judith S, H., Müller, F., Call, S., Fleischhauer, K., Kröger, N., Hess, G. (Heidelberg; Mainz; Leipzig; München; Göttingen; Berlin; Dresden; Essen; Freiburg; Kiel; Bochum; Hannover; Würzburg; Ulm; Erlangen; Münster, D; St. Gallen, CH)

Sonntag, 13.10.

10:00–11:30

Studio 1–2

Freier Vortrag Seltene Tumoren

Vorsitz: Feldmann, Georg (Bonn, D), Köstler, Wolfgang (Wien, A)

- 10:00 V580 WAYFIND-R: Eine globale, real-world Datenbank von Patienten mit einem soliden Tumour, die mit einem next-generation sequencing (NGS) Verfahren getestet wurden
Martens, Uwe M., Blay, J.-Y., Hackshaw, A., Le Tourneau, C., Geissler, J., Ferro, A., Schirghuber, E., Skatkova, O., Dienstmann, R. (Heilbronn; Riemerling, D; Lyon; Paris, FR; London; Welwyn Garden City, GB; Basel, CH; Barcelona, ES)
- 10:15 V581 Ergebnisse mit Larotrectinib im Vergleich zu Real World Daten mit nicht-TRK gerichteten Therapien in Patienten mit TRK-Fusionskrebs: die VICTORIA Studie
Winder, Thomas, Brose, M.S., Westphalen, C.B., Kehl, K.L., Pan, X., Bernard-Gauthier, V., Kurtinecz, M., Guo, H., Aris, V., Brett, N.R., Majdi, A., Subbiah, V., Pennell, N.A., Drilon, A. (Zurich, CH; Philadelphia, PA; Boston, MA; Whippany, NJ; Nashville, TN; Cleveland, Ohio; New York, NY, US; München, D; Toronto, ON; Montreal, CA; La Garenne-Colombes, FR)
- 10:30 V582 Makrophagen/T-Zell-Ratio als potenziell prädiktiver Biomarker für Immuntherapie bei fortgeschrittenen Speicheldrüsentumoren
Rieke, Damian, Zuljan, E., von der Emde, B., Piwonski, I., Klinghammer, K., Mock, A., Horak, P., Heining, C., Klauschen, F., Pretzell, I., Boerries, M., Brandts, C., Kreutzfeldt, S., Teleanu, M.-V., Hübschmann, D., Keller, U., Glimm, H., Fröhling, S., Ochsenreither, S., Blanc, E., Beule, D., Keilholz, U. (Berlin; München; Heidelberg; Dresden; Essen; Freiburg; Frankfurt, D)

Wissenschaftliches Programm

- 10:45 V583 Klinische und molekulargenetische Charakterisierung von Krebs-erkrankungen mit unbekanntem Primärtumor mit kolontypischem Immunphänotyp (colon-like cancer of unknown primary, CUP)
Pouyiourou, Maria, Zaun, G., Hacker, U., Ernst, T., Stahl, M., Arni, P., Löffler, H., Möhrmann, L., Kumar, A., Brobeil, A., Stenzinger, A., Bochtler, T., Krämer, A. (Heidelberg; Essen; Leipzig; Jena; Stuttgart; Dresden, D)
- 11:00 V584 Klinische Analyse des lymphoepithelialen Thymuskarzinoms
Margineanu, Antonia, Blasi, M., Hamilton, M., Bozorgmehr, F., Eichhorn, M., Rieker, R., Schneider, M., Muley, T., Weykamp, F., Allgäuer, M., Bischoff, H., Stenzinger, A., Winter, H., Grosch, H., Thomas, M., Christopoulos, P. (Heidelberg; Erlangen, D)
- 11:15 V585 Glasgow Prognostic Score beim Karzinom unklaren Ursprungs: Bedeutung für die Prognose
Meyer, Manuela, Schmutz, M., Claus, R., Fischer, N., Märkl, B., Sommer, S., Kerscher, A., Kunzmann, V., Schenkirsch, G., Trepel, M., Kubuschok, B. (Augsburg; Würzburg, D)

10:00–11:30

Studio 3–5

Junge Hämatologie und Onkologie Grenzenlos

Vorsitz: Gagelmann, Nico (Hamburg, D), Petzer, Verena (Innsbruck, A)

- 10:00 V586 Transition Deutschland - Schweiz
Thiele, Benjamin (Hamburg, D)
- 10:22 V587 Transition Deutschland – Österreich
N.N.
- 10:44 V588 Von der Klinik ins spanische Labor
Steindl, Ariane (Wien, A)
- 11:06 V589 Erfahrungsbericht USA
Perner, Florian (Hannover, D)

12:00–13:30

Singapore

Plenarsitzung DGHO-Mitgliederversammlung

14:00–15:30

Montreal

Fortbildung CML Klinisch

Vorsitz: Hochhaus, Andreas (Jena, D), Teichmann, Lino (Bonn, D)

- 14:00 V590 Klinische und molekulare Prognosefaktoren
Daskalakis, Michael (Bern, CH)
- 14:30 V591 Dosisoptimierung von Tyrosinkinaseinhibitoren – was ist vertretbar und gesichert?
Saußele, Susanne (Mannheim, D)
- 15:00 V592 Konzepte der Zukunft in der Therapiesequenz der CML: Induktion, Kombination und Erhaltung
Burchert, Andreas (Marburg, D)

14:00–15:30

Singapore

Fortbildung

Behandlungsoptionen des rezidivierten und refraktären folliculären Lymphoms

Vorsitz: Prochazka, Katharina (Graz, A), Buske, Christian (Ulm, D)

- 14:00 V593 Fall Präsentation eines rezidivierten folliculären Lymphoms
Prochazka, Katharina (Graz, A)
- 14:10 V594 Impulsvortrag zur autologen Stammzelltransplantation
Dreger, Peter (Heidelberg, D)
- 14:25 V595 Impulsvortrag CARs
Dreyling, Martin (München, D)
- 14:40 V596 Impulsvortrag bispezifische Antikörper
Hitz, Felicitas (St. Gallen, CH)
- 14:55 V597 O-Zanubrutinib
Hohloch, Karin (Zürich, D)
- 15:10 V598 Diskussion

14:00–15:30

Sydney

Fortbildung

Kolorektales Karzinom: Metastasierte Erkrankung

Vorsitz: Kurreck, Annika (Berlin, D)

- 14:00 V599 Molekular gesteuerte Therapie beim kolorektalen Karzinom
Modest, Dominik Paul (Berlin, D)
- 14:30 V600 Immuntherapie in der Erstlinie des kolorektalen Karzinoms
Prager, Gerald (Wien, A)
- 15:00 V601 Multimodale Therapieansätze bei Oligometastasierung
Arnold, Dirk (Hamburg, D)

14:00–15:30

Delhi

Debatte

NSCLC – Neoadjuvante Therapie vs. Strahlentherapie

Vorsitz: Hilbe, Wolfgang (Wien, A)

- 14:00 V602 Neoadjuvante Therapie
Griesinger, Frank (Oldenburg, D)
- 14:30 V603 Strahlentherapie
Gkika, Eleni (Bonn, D)

14:00–15:30

Kairo

Wissenschaftliches Symposium

Stammzellbiologie I

Vorsitz: Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D), Manz, Markus G. (Zürich, CH)

- 14:00 V604 Wechselwirkungen von Metabolismus und Epigenetik in gesunden und leukämischen Stammzellen
Cabezas-Wallscheid, Nina (Zürich, CH)

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

14:30 V605 Gentechnik trifft auf hämatopoetische Stammzellbiologie: Gentherapien der nächsten Generation
Krause, Daniela (Mainz, D)

15:00 V606 Leukämogene Evolution von Stammzellen bei Knochenmarksversagenssyndromen
Skokowa, Julia (Tübingen, D)

14:00–15:30

Osaka/Samarkand

Fortbildung

Aktuelle Themen in der geriatrischen Onkologie

Vorsitz: Honecker, Friedemann (St. Gallen, CH), N.N.

14:00 V607 Geriatrisches Screening bei älteren Patientinnen und Patienten: digital oder original?
Wedding, Ulrich (Jena, D)

14:22 V608 Geriatrische Onkologie: Braucht es den Geriater wirklich?
Neuendorff, Nina (Herne, D)

14:44 V609 Prävalenz der Polypharmazie bei geriatrischen Krebspatienten
Lipp, Rainer (Unterföhring, D)

15:06 V610 Hört uns einer? Integration geriatrischer Expertise in die Onkologie
Deschler-Baier, Barbara, Hüttmeyer, M., Ihorst, G., Jentschke, E., Tatschner, K. (Würzburg; Freiburg, D)

14:00–15:30

Rio

Wissenschaftliches Symposium

Erfahrene Behandler und "Young Bloods": Bekannte Standards und neue Entwicklungen in der Infektiologie / Session der jungen AGIHO und AGIHO

Vorsitz: Petzer, Verena (Innsbruck, A), Stemler, Jannik (Köln, D)

14:00 V611 Impfen in der Hämato-Onkologie - wie in Klinik und Praxis effektiv etablieren?
Mellinghoff, Sibylle (Köln, D), Rieger, Christina (München, D)

14:30 V612 Antiinfektive Prophylaxe in der Hämatologie - mehr oder weniger?
Petzer, Verena (Innsbruck, A), Clausen, Johannes (Linz, A)

15:00 V613 Fieber unter neuen onkologischen Therapien – welche Aspekte gibt es zu beachten?
Busch, Elena (Heidelberg, D), von Herder, Jakob (Hamburg, D)

14:00–15:30

Darwin

Fortbildung

Onkopedia – Was ist neu?

Vorsitz: Wörmann, Bernhard (Berlin, D), Lengfelder, Eva (Mannheim, D)

14:00 V614 Hämatologische Neoplasien: CLL, DLBCL, akute GvHD
Wolf, Dominik (Innsbruck, A)

14:20 V615 Klassische Hämatologie: PNH, Gerinnung
Ostermann, Helmut (München, D)

14:40 V616 Solide Tumoren: kolorektales Karzinom (adjuvant), Ösophaguskarzinom, Speicheldrüsenkarzinom
Maschmeyer, Georg (Berlin, D)

15:00 V617 Antiinfektive Prophylaxe – alles für alle?
Sandherr, Michael (Weilheim, D)

15:20 V1180 Andere: Multiples Myelom, NSCLC
Wörmann, Bernhard (Berlin, D)

14:00–15:30

Guangzhou

Expertenseminar Fatigue

14:00 V618 Fatigue
Horneber, Markus (Nürnberg, D)

14:00–15:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag Melanom

Vorsitz: Keilholz, Ulrich (Berlin, D), Jost, Philipp (Graz, A)

14:00 V619 Pilot Studie zur Evaluation der Machbarkeit und prognostischen Signifikanz der Detektion von mutierter, frei zirkulierender Tumor-DNA im Plasma von Patienten mit Melanom im Stadium IIB-III – Eine Zwischenauswertung der MelB Studie
Schwandt, Johanna, Bohne, A.-S., Kött, J., Heidrich, I., Langan, E., Axt, F., Cordts, J., Dazert-Klebsattel, E., Scherer, F., Terheyden, P., Gaffal, E., Gebhardt, C., Kähler, K., von Bubnoff, N. (Lübeck; Kiel; Hamburg; Freiburg, D)

14:15 V620 Die Breite der CD8+ T-Zell-Reaktivität von Melanompatienten – prädiktiver Marker, funktionale Relevanz und neue Behandlungsperspektiven
Collins, Cheyenne Christin, Kilic, M., Abdou, M.-T., Hofmeister, K., Jochum, A.-K., Villiger, L., Pop, O.T., Sieber, P., Feuchter, S.A., Berner, F., Jörger, M., Cozzio, A., Flatz, L. (St. Gallen, CH; Tübingen, D)

14:30 V621 Fäkales Calprotectin als prädiktiver Marker und Verlaufsparemeter bei einer Autoimmuncolitis unter Immuncheckpointinhibition mit PD1- und CTLA4 Antikörpern
Kähler, Katharina C., Weichenthal, M., Wittmaack, H. (Kiel, D)

14:45 V622 Neuartiges Pan-Senolytikum verhindert Ras- oder BRAF-getriebene Tumorigenese in Mäusen
Reimann, Maurice, Klemczak, D., Maßwig, S., Braig, M., Lee, S., Rademann, J., Schmitt, C. (Berlin, D; Zürich, CH)

15:00 V623 Tumorbehandlung mit Tumor-infiltrierenden Lymphozyten und ANV419 bei Patienten mit fortgeschrittenem Melanom Die BaseTIL-03M Studie
König, David, Kasenda, B., Ritschard, R., Thut, H., Oseledchyk, A., Schmitt, A.M., Van den Berg, J., Holbro, A., Sandholzer, M., Zingg, A., Rodrigues Mantuano, N., Glatz, K., Kappos, E.A., Buser, A., Passweg, J., Halter, J., Binder, M., Zippelius, A., Läubli, H. (Basel, CH)

14:00–15:30

Geneva 3–4

Freier Vortrag Prostatakarzinom

Vorsitz: von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D), Pichler, Martin (Augsburg, D)

14:00 V624 Klinische Evaluation des bispezifischen PSMAxCD3 Antikörpers CC-1 zur Behandlung des Prostatakarzinoms
Heitmann, Jonas S., Hackenbruch, C., Walz, J.S., Jung, S., Pflügler, M.,

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

Schlenk, R.F., Ochsenreither, S., Hadaschik, B., Darr, C., Jung, G., Salih, H. (Tübingen; Heidelberg; Berlin; Essen, D)

- 14:12 V625 Explorative Analysen von Gen-Subgruppen der homologen Rekombinations-reparatur (HRR) und mögliche Assoziationen mit sekundären Wirksamkeits-endpunkten in der HRR-defizienten Population von TALAPRO-2 (TP-2)
Zschäbitz, Stefanie, Fizazi, K., Matsubara, N., Laird, D., Azad, A.A., Shore, N.D., Buttigliero, C., Szczylik, C., Fay, A.P., carles, J., Jones, R.J., Voog, E., Van Bruwaene, S., De Giorgi, U., Yip, S.M., Di Santo, N., Lin, X., Healy, C.G., Agarwal, N. (Heidelberg, D; Villejuif; Le Mans, FR; Chiba, JP; La Jolla, CA; Myrtle Beach, SC; Durham, NC; Collegeville, PA; Salt Lake City, UT, US; Melbourne, Victoria, AU; Orbassano; Meldola, IT; Otwock, PL; Porto Alegre, BR; Barcelona, ES; Glasgow, GB; Kortrijk, BE; Calgary, CA)
- 14:24 V626 Positiver Absetzungsrand bei radikaler Prostatektomie: Aktuelle Daten aus der VERSUS-Studie von d-uo
Eichenauer, R., König, F., Schönfelder, R., Schröder, J., Hempel, E., Johannsen, M., Dr. Klier, J., Doehn, Christian (Berlin, D)
- 14:36 V627 Organoidmodelle eines transformierten CTNNB1 (beta-catenin)-mutierten Prostatakarzinoms mit aggressivem klinischen Verlauf
Akhoundova, Dilara, Fischer, S., Triscott, J., Lehner, M., Thienger, P., Maletti, S., Jacquet, M., Lubis, D.S.H., Bubendorf, L., Jochum, W., Rubin, M.A. (Bern; St. Gallen; Basel, CH)
- 14:48 V628 Prostata Krebs und Manifestationen einer Atherosklerose, erfasst über ICD10 Kodierung
Koch, Bernhard A., Bauer, M., Uflacker, L., Volkmann, D., Heimbach, D. (Datteln, D)
- 15:00 V629 In der VERSUS-Studie von d-uo werden mehr als die die Hälfte aller Prostatakarzinome durch Früherkennung diagnostiziert: Ist das vorteilhaft?
Klier, Jörg, König, F., Schönfelder, R., Eichenauer, R., Johannsen, M., Schroeder, J., Hempel, E., Doehn, C. (Köln; Berlin, D)
- 15:12 V630 Das nationale Register Prostatakarzinom (ProNAT) von d-uo: Erste Daten
Klier, Jörg, Doehn, C., Johannsen, M., Schönfelder, R., Eichenauer, R., Schröder, J., Hempel, E., Prof. König, F. (Köln; Berlin, D)

14:00–15:30

Studio 1–2

Fortbildung

MRD im Rahmen der allogenen Stammzelltransplantation

Vorsitz: Koller, Elisabeth (Wien, A), Pabst, Thomas (Bern, CH)

- 14:00 V631 Methoden der MRD Analyse im Kontext der allogenen SZT
Wölfler, Albert (Graz, A)
- 14:30 V632 Prognose von MRD vor und nach allogener SZT
Thol, Felicitas (Hannover, D)
- 15:00 V633 Therapeutische Implikationen von MRD vor und nach allogener SZT
Stölzel, Friedrich (Kiel, D)

15:45–17:15

Montreal

Fortbildung

Behandlung des metastasierten Pankreaskarzinoms

Vorsitz: Siegler, Gabriele (Nürnberg, D), Siano, Marco (Biel, CH)

-
- 15:45 V634 Systemische Sequenztherapie
Kunzmann, Volker (Würzburg, D)
 - 16:07 V635 Molekulare Diagnostik und personalisierte Therapie
Heinemann, Volker (München, D)
 - 16:29 V636 Neue Studien und experimentelle Ansätze
Feldmann, Georg (Bonn, D)
 - 16:51 V637 Supportive und palliative Therapie
Krackhardt, Angela (Flensburg, D)

15:45–17:15

Singapore

**Fortbildung
Hodgkin Lymphom**

Vorsitz: Sasse, Stephanie (Essen, D), Naumann, Ralph (Siegen, D)

- 15:45 V638 Erstlinienbehandlung jüngerer Patienten
Ferdinandus, Justin (Köln, D)
- 16:07 V639 Erstlinienbehandlung älterer Patienten
Hitz, Felicitas (St. Gallen, CH)
- 16:29 V640 Nachsorge und Fertilität
Behringer, Karolin (Köln, D)
- 16:51 V641 Rezidivtherapie
Melchardt, Thomas (Salzburg, A)

15:45–17:15

Sydney

**Fortbildung
Management beim Seminom Stadium II**

Vorsitz: Beyer, Joerg (Bern, CH), Dieing, Annette (Berlin, D)

- 15:45 V642 Chirurgie – Vermeidung von Langzeittoxizität
Frankhauser, Christian (Luzern, CH)
- 16:07 V643 Radiochemotherapie – (akute) Toxizität vermeiden
Papachristofilou, Alexandros (Basel, CH)
- 16:29 V644 Chemotherapie – Bewährter Standard
Lorch, Anja (Zürich, CH)
- 16:51 V645 Diskussion

15:45–17:15

Shanghai

**Fortbildung
ALL: Diagnostik und Therapie**

Vorsitz: Machherndl-Spandl, Sigrid (Linz, A), Pfeifer, Heike (Frankfurt/M., D)

- 15:45 V646 Komplexdiagnostik der ALL
Brüggemann, Monika (Kiel, D)
- 16:07 V647 Risikoadaptierte Therapie der pädiatrischen ALL
Cario, Gunnar (Kiel, D)

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

- 16:29 V648 Therapie der T-ALL und T-LBL bei Erwachsenen: Erreichtes und Herausforderungen
Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D)
- 16:51 V649 Stellenwert der alloHSCT bei Ph+ ALL im Zeitalter der gezielten und Immuntherapien
Chalandon, Yves (Genf, CH)

15:45–17:15

Delhi

Debatte

Ist eine Behandlung mit fester Dauer bei Hochrisiko-CLL sinnvoll?

Vorsitz: Wendtner, Clemens-Martin (München, D), Knauf, Wolfgang (Frankfurt/M., D)

- 15:45 V650 Pro
Staber, Philipp (Wien, A)
- 16:15 V651 Contra
Kutsch, Nadine (Köln, D)

15:45–17:15

Kairo

Fortbildung

Melanom

Vorsitz: Keilholz, Ulrich (Berlin, D), Kähler, Katharina (Kiel, D)

- 15:45 V652 Neoadjuvante Therapien des Melanoms: Zukunft oder Standard?
Brossart, Peter (Bonn, D)
- 16:07 V653 Erstlinientherapie: Eine für alle?
Özdemir, Berna (Bern, CH)
- 16:29 V654 Rezidivtherapien nach CPI und TKIs: Rechallenge oder neue Substanzen?
Heine, Annkristin (Bonn, D)
- 16:51 V655 Aderhautmelanom
Ochsenreither, Sebastian (Berlin, D)

15:45–17:15

Osaka/Samarkand

Wissenschaftliches Symposium

Umbau der Onkologie durch künstliche Intelligenz

Vorsitz: Winkler, Eva (Heidelberg, D), Elger, Bernice Simone (Basel, CH)

- 15:45 V656 Revolution in der Diagnostik? Möglichkeiten und Grenzen des KI-Einsatzes
Kather, Jakob Nikolas (Dresden, D)
- 16:15 V658 KI in der Onkologie - Ein Mapping spezifischer ethischer Herausforderungen
Wabro, Andreas (Heidelberg, D)
- 16:45 V659 Medizin 2.0. AI oder Mensch: Ein Live-Experiment zu Beitrag und Grenzen der AI bei der Bearbeitung ethischer Herausforderungen
Masel, Eva (Wien, A)

15:45–17:15

Rio

Freier Vortrag

Tumor-/Zellbiologie

Vorsitz: Serve, Hubert (Frankfurt/M., D), Krause, Daniela (Mainz, D)

- 15:45 V660 SMO Inhibitoren targeten primär die Stammzellnische und reduzieren die Adhärenz und Chemoprotektion von Leukämischen Stammzellen im Knochenmark
Chernyakov, Dmitry, Klein, C., Kissel, S., Gambheer, S., Bräuer-Hartmann, D., Skorobohatko, O., Tadjine, R., Dierks, C. (Halle (Saale); Freiburg, D)
- 16:00 V661 Ubiquiline hemmen die homologe Rekombination und ermöglichen neue Behandlungsansätze in der Krebstherapie
Hützen, Maxim A., Leidecker, O., Višková, P., Goergens, J., van Weert, E., Bröckelmann, P.J., Graef, C.M., Stüdle, A., Hopff, A.-S., Wirtz, J., Kruessmann, A., Goldfarb-Wittkopf, H., Wunderlich, F.T., Beleggia, F., Schumacher, B., Hoppe, T., Hucho, T., Peifer, M., Büttner, R., Borkhardt, A., Marschall, T., Huertas, P., Thelen, M., Isensee, J., Wiczorek, D., Cartolano, M., Reinhardt, C., Jachimowicz, R. (Köln; Düsseldorf; Essen, D; Sevilla, ES)
- 16:15 V662 Von Tumoren stammende zellfreie DNA in Kombination mit IGF1R-Hemmung führt zu einer starken antiproliferativen Wirkung, erhöht aber das Überleben von stammartigen HT29-Zellen
Múzes, Györgyi, Bohusné Barta, B., Sipos, F. (Budapest, HU)
- 16:30 V663 Charakterisierung des WNT5a-Exports auf extrazelluläre Vesikel in Einzelmolekül- und Einzelvesikel-Auflösung
Schubert, Antonia, Mongkolsittisilp, A., Schulz, M., Voloshanenko, O., Schaffrinski, M., Winkler, N., Neßling, M., Richter, K., Kranz, D., Nienhaus, K., Jäger, D., Trümper, L., Büntzel, J., Binder, C., Nienhaus, G.U., Boutros, M. Heidelberg; Karlsruhe, D)
- 16:45 V664 UV Laser Crosslinking Flow Cytometry „Laser-Flow“ ermöglicht detaillierte Einblicke in die Regulation von Transkriptionsfaktoren in einzelnen Zellen
Stanko, Clara, Stengel, S., Özcan, S.G., Ghazvini Zadegan, F., Nägler, T., Brioli, A., Schenk, T. (Jena; Hannover, D)
- 17:00 V665 SENP3 Aktivität unterdrückt MHC-I Expression und hemmt die tumorspezifische Immunogenität
Böger, M., Wirth, M., Dönig, J., Isaakidis, K., Steiert, D., Kaulich, M., Müller, S., Demel, Uta, Keller, U. (Berlin; Frankfurt, D)

Sonntag, 13.10.

15:45–17:15

Darwin

Fortbildung

Präzisionsonkologie und die Implikationen für die psychoonkologische Beratung

Vorsitz: Maatouk, Imad (Würzburg, D), Mumm, Friederike (München, D)

- 15:45 V666 Kommunikation, Informationsbedürfnisse und Entscheidungsfindung in der Präzisionsonkologie: Ein Scoping Review
Pichler, Theresia, Mumm, F., Dehar, N., Dickman, E., Díez de Los Ríos de la Serna, C., Dinkel, A., Heinrich, K., Hennink, M., Parviainen, A.D., Raske, V., Wicki, N., Moore, A. (München, D; Ontario, CA; Pittsburgh, Pennsylvania; Chicago, Illinois, US; Brussels; Brüssel, BE; Groningen, NL; Kuopio, FI)
- 16:15 V667 Das molekulare Tumorboard - Was wird entschieden? Wie wird es kommuniziert? Wen erreichen wir (nicht)?
Krebs, Markus (Würzburg, D)
- 16:45 V668 Ethische Überlegungen in der Präzisionsonkologie – aus der klinischen Onkologie und Forschung sowie aus der Psychoonkologie
Jost, Philipp (Graz, A)

15:45–17:15

Guangzhou

Expertenseminar Amyloidose

15:45 V669 Amyloidose
Agis, Hermine (Wien, A)

15:45–17:15

Geneva 1–2

Freier Vortrag Multiples Myelom II

Vorsitz: Krauth, Maria-Theresa (Wien, A), Raab, Marc-Steffen (Heidelberg, D)

- 15:45 V670 Ciltacabtagen Autoleucel versus Standardtherapie beim Lenalidomid-refraktären Multiplen Myelom: Subgruppenanalyse der Phase 3 Cartitude-4 Studie in Bezug auf das zytogenetische Risiko
Einsele, Hermann, Mina, R., Dhakal, B., San-Miguel, J., Kwon, M., Purtill, D., Magen, H., Dutka, M., Delforge, M., Vij, R., Wichert, S., Yoon, S.-S., Minnema, M.C., Lendvai, N., Lonardi, C., Slaughter, A., Vogel, M., Li, K., Chen, D., Zhao, M., Yeh, T.-M., Benachour, N., Lengil, T., Koneru, M., Patel, N., Florendo, E., Costa Filho, O., Manier, S., Martinez-Lopez, J. (Würzburg; Neuss, D; Turin, IT; Milwaukee, WI; St. Louis, MO; Raritan, NJ; Spring House, PA; Somerset, NJ, US; Pamplona; Madrid, ES; Perth, WA, AU; Tel HaShomer, IL; Gdańsk, PL; Leuven; Beerse, BE; Lund, SE; Seoul, KR; Utrecht, NL; Buenos Aires, AR; Zug, CH; Shanghai, CN; Lille, FR)
- 16:00 V671 Daratumumab (DARA)/Bortezomib/Lenalidomid/Dexamethason (D-VRd) mit D-R-Erhaltungstherapie (Maint) bei transplantierfähigen (TE) Patienten mit neu diagnostiziertem Multiplem Myelom (NDMM): Analyse der PERSEUS-Studie basierend auf dem zytogenetischen Risiko
Driessen, Christoph, Dimopoulos, M.A., Sonneveld, P., Rodriguez-Otero, P., Quach, H., Ho, P.J., Beksac, M., Hulin, C., Antonioli, E., Leleu, X., Mangiacavalli, S., Perrot, A., Cavo, M., Belotti, A., Broijl, A., Gay, F., Mina, R., Nijhof, I.S., van de Donk, N.W.C.J., Katodritou, E., Schjesvold, F., Sureda Balari, A., Rosiñol, L., Delforge, M., Roeloffzen, W., Vangsted, A., Einsele, H., Spencer, A., Hajek, R., Jurczyszyn, A., Lonergan, S., Liu, Y., Wang, J., Vieyra, D., van Brummelen, E.M.J., Vanquickenberghe, V., Sitthi-Amorn, A., de Boer, C.J., Carson, R., Bladé, J., Boccardo, M., Moreau, P. (St. Gallen, CH; Athens; Thessaloniki, GR; Rotterdam; Amsterdam; Groningen; Leiden, NL; Pamplona, Navarra; Barcelona, ES; Melbourne; Camperdown, NSW, AU; Ankara, TR; Pessac; Poitiers; Toulouse; Nantes, FR; Firenze; Pavia; Bologna; Brescia; Torino, IT; Oslo, NO; Leuven; Beerse, BE; Copenhagen, DK; Würzburg, D; Ostrava, CZ; Kraków, PL; Beijing, CN; Spring House, PA, US)
- 16:15 V672 Integrierte molekulare Analyse von Läsionen in Cereblon und dem Cereblon-Signalweg bei Patienten mit Multiplem Myelom (MM): Einblicke in die Mechanismen von Rückfällen durch IMiD-basierte Behandlungen
Leyboldt, Lisa, Steinbrunn, T., Teoh, P.J., de Matos Simoes, R., Shirasaki, R., Mitsiades, C.S. (Hamburg, D; Boston, US)
- 16:30 V673 Die Phase-2-Studie CARTITUDE-2: Aktualisierte Wirksamkeit und Sicherheit von Ciltacabtagene Autoleucel bei Patienten mit multiplem Myelom und 1–3 vorherigen Therapielinien (Kohorte A) und mit frühem Rückfall nach Erstlinienbehandlung (Kohorte B)
Raab, Marc-Steffen, Hillengass, J., Cohen, A.D., Agha, M., Delforge, M., Kerre, T., Roeloffzen, W., Einsele, H., Goldschmidt, H., Weisel, K., Scheid, C., Anguille, S., Sonneveld, P., Zweegman, S., Schechter, J.M., De Braganca, K.C., Jackson, C.C., Vlummens, P., Varsos, H., Corsale, C., Madduri, D., Yeh, T.-M., Mistry, P., Rocca, T., Song, Q., Akram, M., Costa Filho, O., Geng, D.,

Cohen, Y.C., van de Donk, N.W. (Heidelberg; Würzburg; Hamburg; Cologne, D; Buffalo, NY; Philadelphia, PA; Pittsburgh, PA; Raritan, NJ; Somerset, NJ, US; Leuven; Ghent; Edegem; Beerse, BE; Groningen; Rotterdam; Amsterdam, NL; High Wycombe, GB; Tel Aviv, IL)

- 16:45 V674 Sekundäre genetische Alterationen beeinflussen die Expression von Immuntargets im MM
Munawar, Umair, Eiring, P., Vogt, C., Haertle, L., Han, S., Nerreter, S., Steinhardt, M., Zhou, X., Barrio, S., Einsele, H., Waldschmidt, J., Rasche, L., Sauer, M., Kortüm, M. (Würzburg, D; Madrid, ES)
- 17:00 V675 Risikoanalyse zur Identifizierung und Validierung neuer Risikomerkmale bei Patienten mit Plasmazellleukämie
Peter, Jessica, Danhof, S., Zhou, X., Steinhardt, M.J., Krippner, S., Gebauer, A., Reinhard, F., Fette, G., Ertl, M., Einsele, H., Mersi, J., Kortüm, K.M., Rasche, L., Waldschmidt, J. (Würzburg, D)

15:45–17:15

Geneva 3–4

Freier Vortrag

Chronische myeloische Leukämie I

Vorsitz: Saußeles, Susanne (Mannheim, D), Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D)

- 15:45 V676 Beeinträchtigung der Nierenfunktion in Patienten mit Ph+ CML unter Therapie mit Imatinib
John, Max V., Gleixner, K.V., Valent, P., Sperr, W.R. (Wien, A)
- 16:00 V677 Die Ponderosa-Studie: eine Beobachtungsstudie bei CML-Patienten in allen Phasen, die mit Ponatinib behandelt wurden
Schenk, Thomas, Fabisch, C., Ernst, T., Ernst, P., Saussele, S., Žáčková, D., Hochhaus, A. (Jena; Mannheim, D; Brno, CZ)
- 16:15 V678 Entwicklung eines prognostischen Scoring-Systems für die chronische myeloische Leukämie in der Blastenphase: Erkenntnisse aus dem European LeukemiaNet Blast Phase Registry
Lauseker, Michael, Sacha, T., Klamova, H., Morozova, E., Lomaia, E., Milojkovic, D., Fabisch, C., Nicolini, F.E., Olsson-Stromberg, U., Zackova, D., Lewandowski, K., Ernst, P., Castagnetti, F., Hirschbühl, K., Zupan, I., Voskanyan, A., Golos, A., Frietsch, J.J., Gil, J., Faber, E., Krause, S., Parry, A., Saussele, S., Heibl, S., Franke, G.-N., Casado, L.F., Paczowska, E., Hebart, H., Eder, M., Anhut, P., Trautmann-Grill, K., Szczepanek, E., Südhoff, T., Patkowska, E., Kiani, A., Ernst, T., Aperley, J., Mayer, J., Hochhaus, A., Pfirrmann, M., Brioli, A. (München; Jena; Augsburg; Würzburg; Erlangen; Mannheim; Leipzig; Schwäbisch-Gmünd; Hannover; Kronach; Dresden; Passau; Bayreuth, D; Krakow; Poznan; Lodz; Brzozow; Szczecin; Warsaw, PL; Prague; Brno; Olomouc, CZ; St. Petersburg, RU; London, GB; Lyon; Annecy, FR; Uppsala, SE; Bologna, IT; Ljubljana, SI; Yerevan, AM; Wels, A; Toledo, ES)
- 16:30 V679 Deutsches CML-TFR-Register: Therapiefreie Remission (TFR) bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie (CML): Analyse der klinischen und biologischen Prognosefaktoren für ein stabiles Therapie-Absetzen
Kohlbrener, Katharina, Fabarius, A., Pfirrmann, M., Brümmendorf, T.H., Burchert, A., Kiani, A., Ritter, M., Neuburger, S., Stegelmann, F., Zech, T., von der Heyde, E., Hensel, M., Zettl, F., Pelz, H., Runde, V., Sauerland, K., Langer, C., Hempel, D., Vehling-Kaiser, U., Neben, K., Petersen, V., Hebart, H., Peinert, S., Bürkle, D., Kaiser, U., Bischoff, M., Schaich, M., Wehler, T., Junghanß, C., Heinrich, B., Ko, Y.-D., Hetjens, M., Hochhaus, A., Lauseker, M., Lorch, M., Hofmann, W.-K., Saußeles, S. (Mannheim; München; Aachen; Marburg; Bayreuth; Sindelfingen; Ulm; Karlsruhe; Hannover; Traunstein; Offenburg; Goch; Bielefeld; Kempten; Donauwörth; Landshut;

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

Baden-Baden; Heidenheim an der Brenz; Mutlangen; Oldenburg; Schorndorf; Hildesheim; Idar-Oberstein; Winnenden; Offenbach; Rostock; Augsburg; Bonn; Jena, D)

- 16:45 V680 Ernährungsstatus bei Patienten (Pts) mit chronischer myeloischer Leukämie (CML): Interimsanalyse der NUSTLE (Nutritional Status in Leukemia) Studie
le Coutre, Philipp, Blau, W.I., Schwarzer, T., Westermann, J., Stintzing, S., Kessler, C., Bullinger, L., Kandil, F.I., Schiele, J.K., Jeitler, M. (Berlin, D)
- 17:00 V681 Antileukämischer Effekt der Separase-Inhibitoren Sepin-1 und SIC5-6 auf BCR::ABL1- und CD34-positive Zellen von Patienten mit chronisch myeloischer Leukämie (CML)
Hockenberger, Tabea, Kleiner, H., Naumann, N., Fabarius, A., Jawhar, A., Hofmann, W.-K., Saussele, S., Seifarth, W., Spiess, B. (Mannheim, D)

15:45–17:15

Studio 1–2

Wissenschaftliches Symposium

Krankheitsfortbestehen und -fortschreiten in MPN

Vorsitz: Pahl, Heike (Freiburg, D), Meyer, Sara (Bern, CH)

- 15:45 V682 Mutationshintergrund und Reihenfolge des Erwerbs von Mutationen bei der Entwicklung von MPN
Damm, Frederik (Berlin, D)
- 16:15 V683 Pathways und Moleküle, die zum Fortbestehen der Krankheit beitragen, und Mechanismen der Krankheitsprogression
Perner, Florian (Hannover, D)
- 16:45 V684 Entzündliches Umfeld bei der Krankheitsprogression
Körber, Ruth-Miriam (Bonn, D)

15:45–17:15

Studio 3–5

Wissenschaftliches Symposium

Neue Entwicklungen bei Neuroendokrinen Neoplasien

Vorsitz: Lordick, Florian (Leipzig, D), Raderer, Markus (Wien, A)

- 15:45 V685 Stellenwert Peptid-Radio-Rezeptor-Therapie und neue theranostische Ansätze
Werner, Rudolf (Frankfurt, D)
- 16:15 V686 Relevanz molekularer Diagnostik für die Behandlung von Neuroendokrinen Neoplasien
Fritsch, Ralph (Zürich, CH)
- 16:45 V687 Stellenwert und Entwicklung von Immuntherapie und Tyrosinkinase-Inhibitoren
Weich, Alexander (Würzburg, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

CAR-T Zellen I

Vorsitz: Krackhardt, Angela (Flensburg, D), Wehrli, Marc (Bern, CH)

- 17:30 P688 Prognostische Bedeutung der Immunrestitution für das rezidierte/refraktäre B-Zell-Lymphom nach einer anti-CD19 CAR-T-Zelltherapie
Stock, Sophia, Bücklein, V.L., Blumenberg, V., Magno, G., Emhardt, A.-J., Cordas dos Santos, D.M., Schmidt, C., Griebhammer, S., Frölich, L., Kobold, S., von Bergwelt-Baildon, M., Rejeski, K., Subklewe, M. (München, D)

- 17:36 P689 Leukapherese für die Produktion und Einsatz von CAR-T Zellen: Einfluss klinischer Parameter und Zusammensetzung der T-Zellen
Kuhn, Hanna, Hückelhoven-Krauss, A., Laier, S., Schubert, M.-L., Sauer, T., Sauer, S., Müller-Tidow, C., Dreger, P., Schmitt, M., Schmitt, A., Korell, F. (Heidelberg, D)
- 17:42 P690 Charakterisierung der B-Zell-Regeneration nach B-Zell-depletierenden Therapien
Scholz, Julia Katharina, Benintende, G., Pelzl, R., Gsottberger, F., Mackensen, A., Völkl, S., Müller, F. (Erlangen, D)
- 17:48 P691 Anti-HER2 CAR-T-Zellen mit niedriger Antigen-Affinität eradizieren HER2-hohe und HER2-niedrige Tumorzellen
Herfeld, Konstantin, Knödler, L., Fan, K., Shah, D., Göttert, S., Lloshi, I., Fante, M., Harrer, D., Herr, W., Edinger, M., Wolff, D., Hansmann, L., Schmidl, C., Scheiter, A., Jesinghaus, M., Tschurtschenthaler, M., Poeck, H., Perl, M. (Regensburg; Marburg; München, D)
- 17:54 P692 Dritt-generations CAR-T-Zellen gegen CD19 zur Behandlung von rezidiviertem oder refraktären non-Hodgkins Lymphom – Update der laufenden akademischen Phase 1/2 HD-CAR-1 Studie
Korell, Felix, Schubert, M.-L., Schmitt, A., Derigs, P., Sauer, T., Ho, A., Müller-Tidow, C., Dreger, P., Schmitt, M. (Heidelberg, D)
- 18:00 P693 Ein CAR für alle - CD45-CAR-T Zellen killen effektiv myeloische Leukämie und Lymphomzellen in vitro
Harfmann, Maraike, Ayuk, F. (Hamburg, D)
- 18:06 P694 Sicherheit und frühe Wirksamkeit von SLAMF7-gerichteten, mittels Transposon-Technologie hergestellten CAR-T-Zellen in der Phase I CARAMBA-Studie
Danhof, Sophia, Prommersberger, S., Beckmann, J., Ehrend, E., Rodríguez Otero, P., Zabaleta Azpiroz, A., Paiva, B., Mastaglio, S., Ciceri, F., Clavreul, S., Kraus, S., Chatterjee, M., Goebeler, M.-E., Rasche, L., Kortuem, K.M., Prosper Cardoso, F., Yakoub-Agha, I., Casucci, M., Ivics, Z., Boenig, H., Einsele, H., Hudecek, M. (Würzburg; Frankfurt a.M.; Langen, D; Pamplona, ES; Milan, IT; Brussels, BE; Lille, FR)
- 18:12 P695 Eine neuartige CAR-T-Zell-Cocktailtherapie zur Überwindung der Heterogenität des Glioblastoms
Hübner, Julian, Alsalkini, M., Wagner, J., Grams, B., Ernestus, R.-I., Einsele, H., Löhr, M., Hudecek, M., Nickl, V., Nerreter, T. (Würzburg, D)
- 18:18 P696 Quantifizierung von CD19-CAR-T-Zellen: Eine DGHO Harmonisierungsinitiative
Hänel, Gerulf, Klapproth, S., Bücklein, V., Berger, S., Chitadze, G., Gezer, D.N., Hundemer, M., Kern, W., Peschel-Schaar, I., Völkl, S., Xydia, M., Nebe, T., Subklewe, M. (München; Hamburg; Kiel; Aachen; Heidelberg; Erlangen; Regensburg; Mannheim, D; Innsbruck, A)
- 18:24 P697 Sicherheitsvalidierung und Optimierung von CRISPR 2.0 zur Verbesserung von Immunzelltherapien
Trubert, A., Gehrke, L., Einsele, H., Hudecek, M., Petri, Karl (Würzburg, D)
- 18:30 P698 Ein erhöhtes NTproBNP vor CAR-T-Zelltherapie ist mit einem erhöhten CRS-Risiko vergesellschaftet
Angleitner, Alexander, Büntzel, J. (Göttingen, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion Allogene Stammzelltransplantation

Vorsitz: Rautenberg, Christina (Essen, D), Thol, Felicitas (Hannover, D)

Wissenschaftliches Programm

- 17:30 P699 Prävalenz, klinisches Bild und Therapiemodalitäten bei Transplant-assoziiierter thrombotischer Mikroangiopathie mit renaler Beteiligung: eine retrospektive Analyse
Kutlina, Alexandra, Finke, J., Zeiser, R., Wäsch, R., Kühn, W., Neumann-Haefelin, E., Wehr, C. (Freiburg, D)
- 17:36 P700 RUXOLITINIB bei akuter und chronischer Graft-versus-Host Erkrankung – erweitertes Follow-up einer Named-Patient-Use Kohorte inklusive overlap- und Spenderlymphozyten-induzierter GvHD
Bauhofer, Anna, Loisl, R., Nikoloudis, A., Binder, M., Milanov, R., Buxhofer-Ausch, V., Strassl, I., Machherndl-Spand, S., Weltermann, A., Clausen, J. (Linz, A)
- 17:42 P701 Spättodesfälle nach allogener Blutstammzelltransplantation
Schäfer-Eckart, Kerstin, Krügel, F., Wendelin, K., Dreßler, S. (Nürnberg, D)
- 17:48 P702 siRNA Therapie hemmt GvHD selektiv, während GvL nicht beeinträchtigt wird – ein Graft Engineering Ansatz
Haraszti, Reka, Kremer, A., Ryaykenen, T., Segarra, X. (Tübingen, D)
- 17:54 P703 Targetom von miRNA-Mimic identifiziert GvHD- und GvL- spezifische Transkripte
Haraszti, Reka, Segarra, X., Ryaykenen, T. (Tübingen, D)
- 18:00 P704 Die atypische pulmonale cGvHD – Eine seltene, aber schwerwiegende Komplikation nach allogener Stammzelltransplantation
Fante, Matthias A., Doering, J., Perl, M., Hamer, O.W., Schulz, C., Herr, W., Edinger, M., Wolff, D. (Regensburg, D)
- 18:06 P705 Patienten haben nach allogener Stammzelltransplantation ohne antibiotische Fluorchinolon Prophylaxe kein schlechteres Outcome
Braitsch, Krischan, Nehrbaß, V., Nickel, K., Hefter, M., Koch, K., Rothe, K., Bassermann, F., Schneider, J., Götze, K.S., Herhaus, P., Verbeek, M. (München, D)
- 18:12 P706 Unterstützungsbedarf von Angehörigen von Patienten mit allogener Stammzelltransplantation und ihre Technologieoffenheit zur Informationsgewinnung für interventionsunterstützende Massnahmen im Rahmen des SMILE-Projekts: Ein Scoping-Review
Micalletto, Silvia, De Geest, S., Leppla, L., Teynor, A., Ribaut, J., Valenta, S. (Basel, CH; Augsburg, D)
- 18:18 P707 Refraktäre Enzephalitis als atypische Manifestation der chronischen Graft-versus-Host-Erkrankung
Schweiger, Marina, Angstwurm, K., Herr, W., Fante, M., Mittermaier, C., Edinger, M., Wolff, D. (Regensburg, D)
- 18:24 P708 Bewertung der Tixagevimab/Cilgavimab-Prophylaxe bei Empfängern allogener hämatopoetischer Zelltransplantationen zur COVID-19-Prävention
Trepl, Julia, Pasin, C., Bankova, A., Abela, I. (Zürich, CH)
- 18:30 P709 Weiterentwicklung und Prototypentestung eines Moduls für chronische GvHD im Rahmen des Health gestützten Versorgungsmodells SMILE
Mozaffari Jovein, Miriam, Moreno, J., Schmid, A., Sommer, T., Valenta, S., De Geest, S., Maas-Bauer, K., Stolz, D., Teynor, A., Wehr, C., Leppla, L. (Freiburg; Augsburg, D; Basel, CH)
- 18:36 P710 Langzeitauswirkung von Antibiotika Exposition vor allogener Stammzelltransplantation
Schmitz, Friederike, Huber, P.A., Schmitz, M.-T., Schumacher, M., Schlaweck, S., Schmid, M., Brassart, P., Holderried, T.A.W. (Bonn, D)
- 18:42 P711 Updates in der immunsuppressiven Behandlung der chronischen Graft-versus-Host-Krankheit: Eine aktualisierte Umfrage an Zentren für allogene hämatopoetische Stammzelltransplantation in Deutschland, Österreich und der Schweiz

Denk, Alexander, Heidenreich, S., Greinix, H., Lawitschka, A., Egger-Heidrich, K., Halter, J., Wagner-Drouet, E., Wolff, D. (Regensburg; Hamburg; Dresden; Mainz, D; Graz; Wien, A; Basel, CH)

- 18:48 P712 Einfluss des Immortal Time Bias auf Ereigniszeitanalysen im Kontext von Zelltherapien
Bornitz, Amanda, Schetelig, J., Kuhn, M., Baldauf, H. (Dresden, D)
- 18:54 P713 Mikrobielle Metabolite bei der Stuhltransplantation zur Therapie der akuten Darm-GvHD
Schwarz, Alix, Högenauer, C., Spindelböck, W., Herhaus, P., Verbeek, M., Neuhaus, K., Hiergeist, A., Gessner, A., Poeck, H., Herr, W., Bassermann, F., Gerner, R., Orberg, E. (München; Freising; Regensburg, D; Graz, A)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Klassische Hämatologie II

Vorsitz: Drexler, Beatrice (Basel, CH), Beier, Fabian (Aachen, D)

- 17:30 P714 Eine Ursache für Riesenthrombozyten kann der Mangel an Filamin A sein, dieser wird durch eine Mutation des entsprechenden Gens FLN-A verursacht
Oertel, Stephan, Wricke, K., Oberberger, K., Trappe, R. (Berlin; Bremen, D)
- 17:37 P715 Residuelle extra-vaskuläre Hämolyse in paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie unter C5-Komplementinhibition: eine C3 Lösung
Schneider, Lia, Kleemiss, M., Brossart, P., Mayer, K., Heine, A., Aydin, S. (Bonn, D)
- 17:44 P716 Wirksamkeit und Sicherheit bleiben bei erwachsenen Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie, die Pegcetacoplan bis zu 3 Jahre erhielten, bestehen
Höchsmann, Britta, de Castro, C., Mulherin, B., Patriquin, C.J., Selvaratnam, V., Wong, R.S.M., Kelly, R.J., Tan, L., Hillmen, P., Zhang, D., Horneff, R., Peffault de Latour, R. (Ulm, D; Durham, NC; Indianapolis, IN; Waltham, MA, US; Toronto, CA; Ampang, MY; Hong Kong, HK; Leeds, GB; Stockholm, SE; Paris, FR)
- 17:51 P717 Ein Patient mit Target-Zellen und Hyperkaliämie oder warum ein Blutausschlag immer noch wichtig ist
Matzdorff, Axel, Wojciechowski, A., Meier, A. (Schwedt, D)
- 17:58 P718 Thrombose- und Meningokokken-Infektionsraten bei Pegcetacoplan-Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie in der Zeit nach der Markteinführung
Panse, Jens, Kelly, R.J., Nishimori, H., Horneff, R., Hillmen, P., Uchendu, U.O., Zhang, D., Lallier, S., Gerber, G.F. (Aachen, D; Leeds, GB; Okayama, JP; Stockholm, SE; Waltham, MA; Baltimore, US)
- 18:08 P719 Therapie mit Antithymozytenglobulin vom Pferd (eATG), Ciclosporin und Thrombopoietin-Rezeptor-Agonisten (TPO-RA) bei aplastischer Anämie: Eine retrospektive Single-Center Analyse
Harland, Lennart, Schroeder, J.C., Faul, C., Bethge, W., Vogel, W., Lengerke, C. (Tübingen, D)
- 18:15 P720 Morbus Whipple: Seltene Ursache einer schweren hypochrom-mikrozytären Anämie
Türk, Katharina, Sag, Y.U., Reible, B., Yildirim, T., Hofmann, W.-K., Metzgeroth, G. (Mannheim; Heidelberg, D)
- 18:22 P721 Die Bedeutung der Transferrinsättigung für die Diagnose der Anämie in der Onkologie
Steinmetz, H Tilman, Steinmetz, G.F.L. (Köln, D)

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

- 18:29 P722 Spontanremission einer schweren aplastischen Anämie mit Indikation zur allogenen Stammzelltransplantation: ein Fallbericht
Aydin, Semra, Kleemiss, M., Brossart, P., Mayer, K., Heine, A. (Bonn, D)
- 18:36 P723 Einsatz von Riliprubart (SAR445088) bei Kälteagglutininernkrankung (CAD): Zwischenanalyse bestätigt akzeptable Wirksamkeit und Sicherheit bei 12-wöchiger intravenöser Verabreichung im Teil 2 der Langzeit-Phase-1b-Studie
Röth, Alexander, Vos, J.M.I., Barcellini, W., Storek, M., Chow, T., Wardecki, M., Malinge, L., Wong, N., D'Sa, S. (Essen, D; Amsterdam, NL; Milan, IT; Cambridge, US; Warsaw, PL; Paris, FR; London, GB)
- 18:43 P724 Phase 3 APPOINT-PNH 48-Wochendaten: Orale Monotherapie mit dem Faktor B-Inhibitor Iptacopan bestätigen Wirksamkeit und Sicherheit bei Komplementinhibitor naiven Patienten mit PNH
Röth, Alexander, Risitano, A., Han, B., Ueda, Y., Maciejewski, J., Fu, R., Zhang, L., Kulasekararaj, A., Chew, L.P., Jang, J.H., Lee Lee, L.W., Panse, J., Yap, E.-S., Marano, L., Sicre de Fontbrune, F., Yang, C., Liu, H., Trikha, R., Mahajan, N., Lawniczek, T., Wang, Z., Thorburn, C., Li, S., Dahlke, M., Peffault de Latour, R. (Essen; Aachen, D; Avellino, IT; Beijing; Tianjin; Shanghai, CN; Suita, JP; Cleveland, US; London, GB; Kuching; Kota Kinabalu, MY; Seoul, KR; Singapore, SG; Paris, FR; Basel, CH)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Patientenbeteiligung und -sicherheit

Vorsitz: Vehling-Kaiser, Ursula (Landshut, D), Schönsteiner, Stefan (Ulm, D)

- 17:30 P725 Patienten als Partner in der Krebsforschung in einem großen Netzwerk zur evidenzgenerierenden Versorgung von Lungenkrebs: Gemeinsame Entwicklung einer IT Plattform zur Patientenpartizipation und patientengeführte Forschung im nationalen Netzwerk Genomische Medizin (nNGM) Lungenkrebs
Kron, Anna, Söhlke, B., Lührig, U., Rasokat, A., Kuchheuser, T., Ehrhardt, N., Gantke, H., Grassick, B., Hadjamu, J., Hatzfeld, S., Neuenkirch, M., Lange, C., Kern, R., Kästner, A., Eilers, L., Mildenerger, V., Simic, D., Böhme, H., Armbrust, D., Ruge, K., Scheffler, M., van den Berg, N., Stock, S., Kron, F., Hoffmann, W., Wolf, J. (Köln; Bülh; Greifswald; Dresden, D)
- 17:37 P726 Einführung eines strukturierten geriatrischen Assessmentprogramms an einer Universitätsklinik: Ergebnisse, Wahrnehmung und Akzeptanz von Patientinnen und Patienten, sowie behandelnden Ärztinnen und Ärzten
Hiltgen, Steven Pierre, Balabanov, S., Bischoff-Ferrari, H.A., Gagesch, M., Kaltenborn, A., Manz, M.G., Zenz, T., Rösler, W. (Zurich; Zürich, CH; Detern, D)
- 17:44 P727 Erste Erfahrungen bei der Umsetzung von Patienten-Beteiligung in klinischen Interventionsstudien in der Onkologie
Heiligenthal, Laura, Schlenk, R.F. (Heidelberg, D)
- 17:51 P728 Data quality of Patient Reported Outcomes (PROMs) integrated into routine cancer care – patterns of missing data items and risk factors
Passweg, Lea Pauline, Kaufmann, I., Zwahlen, D., Hess, V., Kasenda, B. (Basel, CH)
- 17:58 P729 Kontamination mit Zytostatischen Substanzen und Ihr Ursprung in der Schweiz – a pilot study from Biel
Hoesli, Raphael, Feller, L., Sauer, G. (Biek; Lupfig, CH; Rheinfelden, D)
- 18:05 P730 Auswirkungen der Dauer der SAE-Berichterstattung auf die Toxizitätsprofile von Studienmedikamenten in zwei GCLLSG-Studien mit langer

Beobachtungszeit

Stumpf, Janina, Ligtoet, R., Robrecht, S., Annolleck, T., Falkowski, B., Frohs, S., Löhers, K., Rhein, C., Simon, F., de Silva, N., von Tresckow, J., Fürstenau, M., Al-Sawaf, O., Cramer, P., Langerbeins, P., Fischer, K., Hallek, M., Eichhorst, B., Fink, A.M. (Köln; Essen, D)

- 18:12 P731 Das Blaue Buch - von der abteilungsinternen Protokollsammlung zur interdisziplinären Bestelldatenbank des Comprehensive Cancer Center Freiburg (CCCF)
Löffler, Hanna, Braun, M., Reinhardt, H., Schilli, P., Hug, M., Duyster, J., Ruch, M., Engelhardt, M. (Freiburg, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion
Psychoonkologie

Vorsitz: Petermann-Meyer, Andrea (Aachen, D), N.N.

- 17:30 P732 Sagt psychische Belastung die Lebensqualität von pflegenden Zugehörigen SAPV-betreuter Patienten voraus?
Hornemann, Beate, Müller, T., Helbig, B., Janisch, M., Schuler, U., Hentschel, L. (Dresden, D)
- 17:40 P733 Überwachung von Symptomen bei Krebspatienten unter Immuntherapie (SOFIA)
Siebert, Andreas, Zschäbitz MD, S., Krauss MD, J., Walle MD, T., Haag MD, G.M., Jäger MD, D., Hiller MD, K., Bugaj MD, T.J., Friederich MD, H., Maatouk MD, I., Sauer PhD, C. (Heidelberg; Würzburg, D)
- 17:50 P734 Psychobiological predictors of the outcome of patients after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation
Lishewski, Philipp, Trenker, C., Schäfer, J., Sohlbach, K., Salzmann, S., von Blanckenburg, P., Beilharz, L., Mack, E., Rief, W., Neubauer, A. (Marburg; Erfurt, D)
- 18:00 P735 Musiktherapie bei Patienten mit hämatologischen Neoplasien: Verändert sich die emotionale Belastung kurzfristig?
Schieferdecker, Aneta, Oechsle, K., Waibel, M.-C., Vari, L., Bokemeyer, C., Ullrich, A. (Hamburg, D)
- 18:10 P736 Objektiver Bedarf psychoonkologischer Unterstützung und Inanspruchnahme bei Brust- und Darmkrebspatienten im Abstand von 6 Monaten
Reichelt, Ralf, Borchardt, J., Olschewski, O., Schnell, R. (Hamburg; Frechen, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion
Multiples Myelom II

Vorsitz: Schlaweck, Sebastian (Bonn, D), Gerull, Sabine (Aarau, CH)

- 17:30 P737 Ergebnisse der randomisierten Phase III DREAMM-7 Studie: Belantamab-Mafodotin (Belamaf) + Bortezomib und Dexamethason (BVd) vs Daratumumab, Bortezomib und Dexamethason (DVd) bei rezidiviertem/refraktärem Multiplen Myelom (RRMM)
Kortüm, Martin, Mateos, M.-V., Robak, P., Hus, M., Xia, Z., Zherebtsova, V., Ward, C., Ho, P.J., Hajek, R., Kim, K., Dimopoulos, M.A., Cerchione, C., Riccio, A., McKeown, A., Rogers, R., Baig, H., Eccersley, L., Roy-Ghanta, S., Opalinska, J., Hungria, V. (Würzburg, D; Salamanca, ES; Lodz; Lublin, PL; Guangzhou, CN; Moscow, RU; Sydney; Camperdown, AU; Ostrava, CZ)

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

Seoul, KR; Athens, GR; Meldola, IT; MA; PA, US; Stevenage; London, GB; ON, CA; São Paulo, BR)

- 17:36 P738 Langzeit-Nachbeobachtung der Phase 1/2 Studie MajesTEC-1 zu Teclistamab bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem multiplen Myelom (RRMM)
Besemer, Britta, Garfall, A.L., Nooka, A.K., van de Donk, N.W., Moreau, P., Bhutani, M., Oriol, A., Martin, T.G., Rosiñol, L., Mateos, M.-V., Bahlis, N., Papat, R., Martinez-Lopez, J., Krishnan, A., Delforge, M., Huang, L., Vishwamitra, D., Stephenson, T., Chastain, K., Sidana, S. (Tübingen, D; Philadelphia, PA; Atlanta, GA; Charlotte, NC; San Francisco, CA; Duarte, CA; Spring House, PA; Raritan, NJ; Stanford, CA, US; Amsterdam, NL; Nantes, FR; Badalona, Barcelona; Barcelona; Salamanca; Madrid, ES; Calgary, AB, CA; London, GB; Leuven, BE)
- 17:42 P739 Langzeit-Nachbeobachtung von Sicherheit und Wirksamkeit aus der Phase-2-MonumentAL-1 zu Talquetamab (tal), einem bispezifischen GPRC5DxCD3-Antikörper (BsAb), zur Behandlung des rezidivierten/refraktären multiplen Myeloms (RRMM)
Rasche, Leo, Schinke, C., Touzeau, C., Minnema, M.C., van de Donk, N.W., Rodríguez-Otero, P., Mateos, M.-V., Ye, J.C., Vishwamitra, D., Singh, I., Qin, X., Campagna, M., Masterson, T., Hilder, B.W., Tolbert, J., Renaud, T., Heuck, C., Kane, C., Chari, A. (Würzburg, D; Little Rock, AR; Houston, TX; Spring House, PA; Raritan, NJ; New York, NY (at the time the work was performed), US; Nantes, FR; Utrecht; Amsterdam, NL; Pamplona; Salamanca; Madrid, ES)
- 17:48 P740 Langzeit-Beobachtung von neu diagnostizierten Amyloidose-Erkrankungen in Deutschland: Das prospektive Nationale Klinische Amyloidose-Register
Hegenbart, Ute, aus dem Siepen, F., Carpinteiro, A., Hansen, T., Kimmich, C., Hofmann, E., Fuhr, N., Müller-Tidow, C., Benner, A., Schönland, S.O. (Heidelberg; Essen; Hamburg; Oldenburg, D)
- 17:54 P741 Behandlung von Patienten mit refraktärem Multiplem Myelom nach Daratumumab in der Erstlinie - Ergebnisse aus der Registerplattform MYRIAM
Nusch, A., Burkhard-Meier, U., Jacobasch, L., Linde, H., Uhlig, J., Welslau, M., Tech, S., Medinger, T., Jänicke, M., Dechow, T., Einsele, H., Engelhardt, M., Knauf, W., Marschner, Patrick (Ratingen; Mönchengladbach; Dresden; Potsdam; Naunhof; Aschaffenburg; Freiburg i.Br.; Ravensburg; Würzburg; Frankfurt a.M., D)
- 18:00 P742 Assoziation von Patientenfaktoren und pharmakodynamischen Biomarkern mit dem progressionsfreien Überleben von Patienten nach Idecabtagen vicleucel (Ide-cel) Behandlung in der KarMMa-3-Studie
Raab, Marc-Steffen, Thompson, E.G., Piasecki, J., Rodríguez-Otero, P., Mateos, M.-V., Arnulf, B., Desai, K., Wu, F., Courtney, C., Cook, M., Martin, N. (Heidelberg, D; Princeton, US; Pamplona; Salamanca, ES; Paris, FR; Boudry, CH)
- 18:06 P743 Langzeitüberleben nach Elranatamab - Monotherapie bei Patienten (pts) mit rezidiviertem oder refraktärem multiplen Myelom (RRMM): MagnetisMM-3
Raab, Marc-Steffen, Mohty, M., Iida, S., Bahlis, N.J., Sullivan, S.T., Conte, U., Leip, E., Viqueira, A., Lesokhin, A.M. (Heidelberg, D; Paris, FR; Nagoya, JP; Calgary, CA; Cambridge; New York, US; Alcobendas, ES)
- 18:12 P744 Salvage nach CAR-T Rezidiv bei Multiplem Myelom: bispezifische Antikörper for the win?
Merz, Maximilian, Danai, D., Müller, F., Ahmed, N., Rathje, K., Holderried, T., Vucinic, V., Kharboutli, S., Ayuk, F., Platzbecker, U., Stölzel, F., Schub, N., Schmitz, F., Teichert, M., Tovar, N., von Tresckow, B., Kröger, N., Abdallah, A.O., Fernandez de Larrea, C., Pabst, T., Gagelmann, N. (Leipzig; Erlangen; Hamburg; Bonn; Kiel; Essen, D; Cleveland; Kansas City, US; Barcelona, ES; Bern, CH)
- 18:18 P745 Einblicke in die Myelompathogenese und neuen Therapieoption durch ein neues präklinisches Modell
Pfeuffer, L., Siegert, V., Frede, J., Ruland, J., Buchner, Maike (München, D)

- 18:24 P746 Ansprechmuster nach T-Zell-gerichteter Therapie bei rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom unter Hinzunahme einer PET/MRT-basierten Bewertung des metabolischen Ansprechens
Epp, Katharina, Winzer, R., Trautmann-Grill, K., Böttcher, S., Bornhäuser, M., Brogsitter, C., Miederer, M., Teipel, R. (Dresden; Rostock, D)
- 18:30 P747 Ciltacabtagen Autoleucel (CILTA-CEL) versus Standardtherapie bei Patienten mit funktionalem High-risk Multiplem Myelom (MM): eine Cartitude-4 Subgruppenanalyse
Weisel, Katja, Costa, L.J., van de Donk, N.W., Sidana, S., Cohen, Y.C., Purtill, D., Touzeau, C., Fernández de Larrea, C., Martinez-Lopez, J., Lendvai, N., Slaughter, A., Lonardi, C., Zhao, M., Li, K., Vogel, M., Koneru, M., Patel, N., Florendo, E., Costa Filho, O., Mateos, M.-V. (Hamburg; Neuss, D; Birmingham, AL; Stanford, CA; Raritan, NJ; Spring House, PA; Somerset, NJ, US; Amsterdam, NL; Tel Aviv, IL; Perth, WA, AU; Nantes, FR; Barcelona; Madrid; Salamanca, ES; Zug, CH; Buenos Aires, AR; Shanghai, CN)
- 18:36 P748 Retrospektive Auswertung von Bridging-Strategien und Ansprechraten von Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom nach CAR-T-Zelltherapie
Arzenroth, Jule Cecilia, Alsdorf, W., Al-Bazaz, M., Kamili, A., Karagiannis, P., Kosch, R., Rolling, C., Schäfers, C., Seidel, C., Bokemeyer, C., Leyboldt, L., Weisel, K. (Hamburg, D)
- 18:42 P749 Implikationen Paramedullärer Manifestationen für das Therapieansprechen und Baseline Charakteristika bei transplantationsfähigen Patienten mit neudiagnostiziertem Multiplem Myelom in der Phase 3 GMMG-HD7 Studie
Hajiyanni, Marina, Mai, E.K., Grözinger, M., Müller, M., Thierjung, H., Sauer, S., Jauch, A., Weinhold, N., Raab, M.-S., Delorme, S., Goldschmidt, H. (Heidelberg, D)
- 18:48 P750 Multiples Myelom bei jungen Patienten: Erkenntnisse zur Prognose, klinischen Merkmalen und Behandlungsergebnissen aus deutschlandweiten Krebsregisterdaten und einer eingebetteten multizentrischen Stichprobe
Kamili, Abdulaziz, Ahmadi, P., Leyboldt, L., Marquard, F., Schaefers, C., Kosch, R., Peters, F., Kusche, H., Zamrik, T., Hanoun, C., Seib, M., Shumilov, E., Leitner, T., Khandanpour, C., Bokemeyer, C., Weisel, K., Ghandili, S. (Hamburg; Essen; Münster; Lübeck, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion**Aggressive B-Zell-Lymphome II**

Vorsitz: Pott, Christiane (Kiel, D), Trepel, Martin (Augsburg, D)

- 17:30 P751 Erfolgreiche Behandlung einer Patientin mit rezidiviertem, refraktärem diffus großzelligem B-Zell-Lymphom (R/R DLBCL) mit neu diagnostizierter Meningeosis lymphomatosa mit CD19-CAR-T-Zelltherapie mit Axicabtagen Ciloleucel und intrathekaler Chemotherapie: Ein Fallbericht
Neubert, Sven, Einsele, H., Topp, M.S., Duell, J. (Würzburg, D)
- 17:37 P752 Das CAR-T-Zell-spezifische Modul des INTEGRATE-ATMP-Registers – ein nationaler deutscher Registeransatz
Schubert, Maria-Luisa, Kröger, N., Bethge, W., von Bonin, M., Ayuk, F.A., von Tresckow, B., Müller, F., Bücklein, V., Bug, G., Penack, O., Busse, A., Neidlinger, H., Ganter, C., Seenivasan, R., Göring, O., Fischer, M., Drach, C., Straub, R., Pfeifer, U., Gleich, F., Opladen, T., Kölker, S., Hoffmann, G., Ziegler, A., Müller-Tidow, C., Dreger, P. (Heidelberg; Hamburg; Tübingen; Dresden; Essen; Erlangen; München; Frankfurt; Berlin; Ulm; Nürnberg, D)
- 17:44 P753 Rezidivierende sekundäre hämophygozytische Lymphohistiozytose (HLH) als Erstmanifestation eines extranodalen Diffus-großzelligen B-Zell-Lymphoms

Wissenschaftliches Programm

Ackermann, Philip, Eigendorff, F., Tober, R., Scholl, S., Wolf, H.H., Birndt, S., Hochhaus, A., Schnetzke, U. (Jena; Nordhausen, D)

- 17:51 P754 Update zu den Sicherheitsdaten des Rituximab-, Polatumab-Vedotin- und Glofitamab-(R-Pola-Glo)-Regimes für ältere/gebrechliche Patienten mit diffus großzelligem B-Zell-Lymphom
Wurm-Kuczera, Rebecca, Melchardt*, T., Altmann, B., Pichler, P., Huster, A., Kerkhoff, A., Damm, F., Orlinger, M., Staber, P., Michael, P., Martin, H., Schwänen, C., Heyn, S., Ossami Saily, A., Hänel, M., Mayer, S., Schroers, R., Rotter, N., Schnetzke, U., Weber, T., Reimer, P., Fabian, M., von Tresckow, B., Schmitt, C.A., Pott, C., Wohn, L., Rosenwald, A., Hellwig, D., Dietrich, S., Glass, B., Lenz, G., Keller, U., Ziepert, M., Greil**, R., Chapuy**, B. (Berlin; Leipzig; Reutlingen; Münster; Ludwigshafen; Offenburg; Chemnitz; Regensburg; Bochum; Jena; Halle; Essen; Erlangen; Kiel; Frankfurt Am Main; Würzburg; Düsseldorf, D; Salzburg; St. Poelten; Linz; Wien, A)*
- 17:58 P755 Primäres diffus großzelliges B-Zell Lymphom der Nebenniere: Ein Fallbericht
Risch, Henry, Weidemann, S., Dierlamm, J., Bokemeyer, C., Ghandili, S. (Hamburg, D)
- 18:05 P756 Kartierung der Epstein-Barr Virus Integrationsstellen in Burkitt-Lymphom Zelllinien mittels long read sequencing
Marx, Daniela, Müller, M., Balachandran, S., Spielmann, M., Murga Penas, E.M. (Lübeck; Kiel, D)
- 18:12 P757 Kommen mehr als 50% der DLBCL-Patienten für eine autologe Stammzelltransplantation in Frage? – Eine Bewertung auf der Grundlage realer stationärer Abrechnungsdaten
Kurte, M.S., Siefen, Ann-Cathrine, Poos, T., Kron, F. (Essen; Köln, D)
- 18:19 P758 Transformiertes r/r DLBCL mit Katastrophalem Antiphospholipidsyndrom, AL-Amyloidose und signifikanter geriatrischer Komorbidität: Indikationsstellung CAR-T-Zelltherapie
Zivkovic, Miroslav, Henkes, M., Fetaj, A., Burkart, C., Hegenbart, U., Mose, S., Marks, R., La Rosée, P. (Villingen-Schwenningen; Heidelberg; Freiburg, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Chronische myeloproliferative Neoplasien

Vorsitz: Körber, Ruth-Miriam (Bonn, D), Griebhammer, Martin (Minden, D)

- 17:30 P759 Sensitive molekulare Testung auf KIT D816V identifiziert Patienten mit systemischer Mastozytose im diagnostischen Work-up einer myeloischen Neoplasie
Hoermann, Gregor, Lenk, M., Weißmann, S., Baer, C., Pohlkamp, C., Meggendorfer, M., Delic, S., Kern, W., Haferlach, C., Haferlach, T. (Munich, D)
- 17:36 P760 Allogene Stammzelltransplantation für ältere Patienten mit Myelofibrose 70 Jahre oder älter
Gagelmann, Nico, Schuh, C., Zeiser, R., Stelljes, M., Bethge, W., Wulf, G., Teschner, D., Klein, S., Wagner-Drouet, E., Jost, E., Dreger, P., Flossdorf, S., Kröger, N. (Hamburg; Ulm; Freiburg; Münster; Tübingen; Göttingen; Würzburg; Mannheim; Mainz; Aachen; Heidelberg, D)
- 17:42 P761 Die Rolle der ERK1/2-Kinasen für Thrombopoese, Thrombozytenfunktion und Thrombose bei myeloproliferativen Neoplasien
Albrecht, Camille, Stivala, S., Vokalova, L., Knopp, T., Angelillo-Scherrer, A., Levine, R.L., Neel, B., Meyer, S.C. (Bern; Basel, CH; New York, US)

* equal first authors; ** equal last authors

- 17:48 P762 Diskrepanz KIT D816V Allelast aus Knochenmark und peripherem Blut beeinflusst den Subtyp und die Prognose bei systemischer Mastozytose
Naumann, Nicole, Lübke, J., Bresser, J., Metzgeroth, G., Fabarius, A., Schafhausen, P., Maier-Bay, B., Sigler, M., Ehrsam, M., Hofmann, W.-K., Reiter, A., Schwaab, J. (Mannheim; Hamburg; Göppingen; Freiburg; Rottweil, D)
- 17:54 P763 CN-LOH ist der häufigste Mechanismus für eine Varianten Allel Frequenz bei MPN mit JAK2-, CALR- oder MPL-Mutationen: Ergebnisse aus einer hämatologischen real world-Laborkohorte
Schweneker, Katrin, Lenk, M., Walter, W., Baer, C., Kern, W., Haferlach, T., Meggendorfer, M., Pohlkamp, C., Haferlach, C. (Munich, D)
- 18:00 P764 Keine Verbesserung der Ergebnisse durch sequenzielle Konditionierung bei allogener Stammzelltransplantation von CMML-Patienten
Massoud, Radwan, Klyuchnikov, E., Steiner, N., Shrinivas Kunte, A., Niederwieser, C., Heidenreich, S., Rathje, K., Gagelmann, N., Wolschke, C., Janson, D., Ayuk, F., Kröger, N. (Hamburg, D)
- 18:06 P765 VERIFY: Eine randomisierte, kontrollierte, phase-3-studie mit dem hepcidin-mimetischen experimentellen medikament rusfertid (PTG-300) in patienten mit polycythaemia vera (PV)
le Coutre, Philipp, Sasca, D., Radsak, M.P., Lechner-Radner, D., Woelfler, A., Buxhofer-Ausch, V., Modelska, K., Ajari, I., Khanna, S., Molina, A., Koschmieder, S. (Berlin; Mainz; Deggendorf; Aachen, D; Vienna; Graz; Linz, A; Newark, US)
- 18:12 P766 Erhöhte TGF- β -Expression in Knochenmarkszellen von Patienten mit myeloproliferativen Neoplasien als potenzieller Mechanismus zur Immunflucht.
Schmidt, D., Karantzelis, Nikolaos, Endres, C., Höfflin, R., Andrieux, G., Zwick, M., Staehle, H.F., Vinnakota, J.M., Duquesne, S., Mozaffari, M., Pfeifer, D., Becker, H., Blazar, B.R., Zähringer, A., Duyster, J., Brummer, T., Boerries, M., Baumeister, J., Li, J., Green, A.R., Heidel, F.H., Tirosh, I., Pahl, H.L., Leimkühler, N., Köhler, N., De Toledo, M.A.S., Koschmieder, S., Zeiser, R. (Freiburg; Aachen; Hannover; Essen, D; Rehovot, IL; Minneapolis, US; Cambridge, GB)
- 18:18 P767 Onkogen-induzierte Seneszenz in Ras-mutierter CMML
Rösel, Katharina, Mairhofer, M., Caesar, I., Popp, H., Kaltenbrunner, S., Hummer, L., Schönlein, M., Lee, S., Schmitt, C.A. (Linz; Vienna, A)
- 18:24 P768 Laborzuweisungen bei Verdacht auf systemische Mastozytose deuten auf eine Unterdiagnostik in der klinischen Praxis im Vergleich zu ECNM-Empfehlungen hin
Hoermann, Gregor, Lenk, M., Weißmann, S., Beyer, J., Pohlkamp, C., Meggendorfer, M., Delic, S., Kern, W., Haferlach, C., Haferlach, T. (Munich, D)
- 18:30 P769 Ropeg-Interferon alpha-2b in der Behandlung der Polycythämia vera – Patienten-Fallserie eines Schweizer Tertiärzentrums
Kaderli, D., De Angelis, Adrián, Njue, L., Andina, N., Porret, N., Tchinda, J., Angelilo-Scherrer, A., Rovó, A., Meyer, S. (Bern, CH)
- 18:36 P770 Konsensusabfrage der krankheitsmanifestationen beim hypereosinophilen syndrom
Roufousse, F., Vandenbergh, P., Bondue, A., Groh, M., Metz, M., Schlag, C., Schwaab, Juliana, Siddiqui, S., Viillard, J.-F., Edmonds, C., Rowell, J., Menzies-Gow, A., Wojcik, R., Jandhyala, R. (Brussels; Leuven, BE; Suresnes; Bordeaux, FR; Berlin; Munich; Mannheim, D; London; Cambridge; Milton Keynes, GB; Gaithersburg, US)
- 18:42 P771 Eine Phase 2 Studie, die Selinexor als Monotherapie in JAKi-Behandlungs-naiven Patienten und moderater Thrombozytopenie untersucht
Crodel, Carl C., Scandura, J.M., Gerds, A.T., Ritchie, E., Wang, X., Kye, S., Rampal, R. (Jena, D; New York; Cleveland; Newton, US)

Wissenschaftliches Programm

- 18:48 P772 Eine randomisierte, doppel verblindete Phase 3 Studie, die Selinexor, ein XPO-1 Inhibitor Plus Ruxolitinib in JAKi-Naiver Myelofibrosis untersucht
Al-Ali, Haifa Kathrin, Maher, K., Rampal, R., Bose, P., Podoltsev, N., Harrison, C., Hong, J., Wang, X., Kye, S., Mascarenhas, J. (Halle, D; Richmond; New York; Houston; New Haven; Newton, US; London, GB; Seoul, KR)
- 18:54 P773 Prognostischer Einfluss von Leukozytose, Monozytose und Eosinophilie bei der fortgeschrittenen systemischen Mastozytose
Lübke, Johannes, Naumann, N., Metzgeroth, G., Horny, H.-P., Sotlar, K., Rudelius, M., Fabarius, A., Hofmann, W.-K., Schwaab, J., Reiter, A. (Mannheim; Munich, D; Salzburg, A)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Akute myeloische Leukämie II

Vorsitz: Böttcher, Steffen (Zürich, CH), Baldus, Claudia (Kiel, D)

- 17:30 P774 Einfluss von MLL/ELL-Fusionen auf die kindliche und adulte Leukämogenese und deren therapeutischen Konsequenzen
Menchaca Muñiz, Álvaro, Radszuweit, P., Parshenkov, A., Schneidawind, D., Schneidawind, C., Manz, M. (Zürich, CH; Tübingen, D)
- 17:35 P775 Effekte von Konditionierungstherapien im Rahmen allogener Stammzelltransplantationen auf die Stromazellen der Knochenmarksnische und Auswirkungen auf das Engraftment der Spenderzellen und das Wiederauftreten myeloischer Neoplasien
Garaali, Sara, Lützkendorf, J., Willscher, E., Nerger, K., Böttcher, M., Baum, C., Schwerd, K., Schaffrath, J., Hennesdorf, T., Müller, L.P. (Halle (Saale), D)
- 17:40 P776 Fallbericht: Rezidiv einer hämophagozytischen Lymphohistiozytose (HLH) nach allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation bei einem Patienten mit akuter myeloischer Leukämie
Zeltner, Nico, Lohmeyer, J., Kouidri, K., Helwig, N., Ajib, S., Lang, F., Weber, K., Plate, K.H., Steffen, B., Serve, H., Bug, G. (Frankfurt am Main, D)
- 17:45 P777 Wirkung von verschiedenen Kombinationen potentiell immunogener Therapeutika auf die T Zell Antwort bei der akuten myeloischen Leukämie
Greiner, Jochen, Schuler, P.J., Schrezenmeier, H., Hofmann, S., Götz, M. (Stuttgart; Ulm; Heppenheim, D)
- 17:50 P778 Identifikation von pro- und anti-tumoralen Effekten von Interferon gamma, jedoch kein Effekt von Checkpoint-Inhibitoren auf das Proteinexpressionsmuster in AML-Zelllinien
Schöckel, Leah, Hofmann, J., Claus, R., Trepel, M., Schmid, C., Sauerer, T. (Augsburg, D)
- 17:55 P779 Oberflächenexpressionsanalysen identifizieren ADGRE2 als mögliches therapeutisches Zielantigen bei der akuten myeloischen und chronischen myelomonozytären Leukämie
Moritz, Jennifer, Hemetsberger, L., Schaefer, C., Schwab, A., Auinger, L., Zebisch, A., Reinisch, A., Sill, H., Wölfler, A. (Graz, A)
- 18:00 P780 Auswirkung der European LeukemiaNet (ELN)-Klassifikation auf die Behandlungsintention und das Behandlungsergebnis von erwachsenen Patientinnen und Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie (AML) in einem AML-Referenzzentrum von 2010-2022: eine retrospektive Analyse
Berdel, Andrew F., Ronnacker, J., Wenge, D.V., Kolloch, L., Berning, P., Brix, T.J., Westermann, A., Wethmar, K., Kessler, T., Kerkhoff, A., Mesters, R.M., Reicherts, C., Mikesch, J.-H., Berdel, W.E., Lenz, G., Schliemann, C., Stelljes, M. (Muenster, D)

- 18:05 P781 Einschätzung endothelialer Dysfunktion in hämatologischen Patienten
Buhl, Jule, Simons, L., Qadoura, M., Sunderer, F., Dietrich, M., Seidlitz, S., Vink, H., Schlenk, R.F., Müller-Tidow, C., Dreger, P., Luft, T. (Heidelberg, D; American Fork, US)
- 18:10 P782 Die Rolle der E3-Ubiquitin-Ligase CHIP bei der Proteinhomöostase in AML
Stroh, Jacob, Banerjee, T., Heider, M., Giansanti, P., Kornherr, J., Riedl, M., Reinecke, M., Dormeier, C., Chang, Y.-C., Grünewald, J., Küster, B., Buchner, J., Bassermann, F. (München; Garching; Freising, D)
- 18:15 P783 Decitabine (DEC) und Venetoclax (VEN) Erstlinientherapie bei 47 älteren AML-Patienten: unizentrische Erfahrungen
Rummelt, Christoph, Alber, D., Biavasco, F., Strüßmann, T., Rettig, A., Shlyakhto, V., La Rosée, P., Henkes, M., Bubnova, E., Ma, T., Thomas, J., Ihorst, G., Wehr, C., Marks, R., Becker, H., Duyster, J., Wäsch, R., Finke, J., Lübbert, M. (Freiburg; Villingen-Schwenningen, D; Basel, CH)
- 18:20 P784 Erhöhte Häufigkeit von S100A8/A9-reichen AML-Blasten bei Diagnose geht mit einer schlechteren Gesamtüberlebensrate einher
Böttcher, Martin, Schulz, M., Haage, T.R., Fischer, T., Mougiakakos, D. (Magdeburg, D)
- 18:25 P785 Identifizierung einer neuen T-Zell Subpopulation bei AML-Patienten, die eine Therapie mit hypomethylierenden Substanzen in Kombination mit Venetoclax erhalten
Löhr, Phillip, Steinkohl, M., Schmälter, A.-K., Herdlitschka, A., Waidhauser, J., Schmid, C., Rank, A. (Augsburg, D)
- 18:30 P786 Steigerung des Fettstoffwechsels induziert Venetoclax-Resistenz in AML
Biebl, Katharina, Mills, T.S., Lengerke, C. (Tübingen, D)
- 18:35 P787 Molekulares Monitoring der klonalen Dynamik bei NPM1-mutierter AML
Ganster, Christina, Treiber, H., Leonard, M., Brzuszkiewicz, E., Brüggmann, G., Hasenkamp, J., Jung, W., Wulf, G., Haase, D. (Göttingen, D)
- 18:40 P788 Digitale räumliche Profilerstellung zur Evaluation von molekularen Mechanismen involviert im extramedullären Rezidiv nach allogener Stammzelltransplantation bei akuter myeloischen Leukämie (eAML)
Filippini Velázquez, Giuliano, Sauerer, T., Hofmann, J., Rentschler, L., Claus, R., Märkl, B., Trepel, M., Schmid, C. (Augsburg, D)
- 18:45 P789 Retrospektive Analyse von AML-Primärmaterial zur prädiktiven, patientenspezifischen Untersuchung von Therapieempfindlichkeit
Makowka, Philipp, Karich, K.-V., Schmachtel, T., Kurrle, N., Knapp, S., Rieger, M., Schnütgen, F., Serve, H. (Frankfurt am Main, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion**Chronische lymphatische Leukämie II**

Vorsitz: Illert, Anna Lena (München, D), Scholz, Christian (Berlin, D)

- 17:30 P790 Ergebnisse ≥ 1 Jahr nach dem Wechsel der Behandlung von Ibrutinib (ibru) zu Zanubrutinib (zanu) in der ASPEN-Studie
Buske, Christian, Garcia-Sanz, R., Owen, R.G., Jurczak, W., Dimopoulos, M.A., McCarthy, H., Cull, G., Opat, S., Castillo, J.J., Kersten, M.J., Wahlin, B., Grosicki, S., Prathikanti, R., Tian, T., Allewelt, H., Cohen, A., Tam, C.S. (Ulm, D; Salamanca, ES; Leeds, GB; Kraków; Katowice, PL; Llisia; Bournemouth, GR; Nedlands; Clayton; Melbourne, AU; Boston; San Mateo, US; Amsterdam, NL; Solna, SE)

Wissenschaftliches Programm

- 17:37 P791 Kommunikation von malignen B Zellen mit T Zellen und mesenchymalen Stromazellen in einem 3D Stroma/Leukämie Modell
Lindacher, Jana, Hartebrodt, A., Blumenthal, D., Mackensen, A., Lutzny-Geier, G. (Erlangen, D)
- 17:44 P792 Behandlungsrealität der chronisch lymphatischen Leukämie (CLL) 2019-2022 in onkologischen Schwerpunktpraxen in Deutschland
Weide, Rudolf, Lipke, J., Karcher, A., Schnell, R., Vehling-Kaiser, U., Tamm, I., Mohm, J., Feiten, S. (Koblenz; Dortmund; Heidelberg; Frechen/Köln; Landshut; Berlin; Dresden, D)
- 17:51 P793 Results of the Phase 1 study of the new BCL2 inhibitor Sonrotoclax (sonro; BGB-11417) in combination with Zanubrutinib (zanu) in relapsed/refractory (R/R) CLL/SLL show deep and sustained response
Stilgenbauer, Stephan, Opat, S., Anderson, M.A., Tedeschi, A., Verner, E., Lasica, M., Arbelaez, A., Browett, P., Leitch, S., Gonzalez-Barca, E., Shadman, M., Hou, J.-Z., Eradat, H., Ma, S., Westerman, D., Fang, Y., Hilger, J., Patel, S., Ding, W., Guo, H., Tam, C.S. (Ulm, D; Clayton; Melbourne; Sydney; Benowa, AU; Milan, IT; Auckland, NZ; Barcelona, ES; Seattle; Pittsburgh; Los Angeles; Chicago; San Mateo, US; Beijing; Shanghai, CN)
- 17:58 P794 Vorläufige Daten zur Wirksamkeit und Sicherheit des Bruton-Tyrosin-Kinase (BTK)-Degraders BGB-16673 bei Patienten mit rezidivierender oder refraktärer (R/R) CLL/SLL: Ergebnisse der Phase 1-Studie BGB-16673-101
Eichhorst, Barbara, Parrondo, R.D., Thompson, M.C., Frustaci, A.M., Allan, J.N., Ghia, P., Vinogradov, I., Tam, C.S., Trotman, J., Choi, M., Chen, X., By, K., Fabre, S., Paik, J.C., Agarwal, A., Stilgenbauer, S., Seymour, J.F. (Cologne; Düsseldorf; Ulm, D; Jacksonville; New York; La Jolla; San Mateo, US; Milano; Milan, IT; Melbourne; Concord, AU; Shanghai, CN)
- 18:05 P795 Unterschiede in der Rekonstitution des B-Zell-Repertoires nach Rituximab- und Obinutuzumab-Behandlung der CLL – eine Analyse der CLL13 Studie
Schilhabel, Anke, Hahn, J., Brüggemann, M., Böttcher, S., Kässens, J.C., Robrecht, S., Tausch, E., Stilgenbauer, S., Baldus, C., Fischer, K., Hallek, M., Eichhorst, B., Fürstenau, M., Ritgen, M. (Kiel; Rostock; Köln; Ulm, D)
- 18:12 P796 Bestimmung des IGHV-Mutationsstatus mittels EuroClonality-NGS Capture Assay
Horns, Johanna Maria, Proske, C., Stewart, P., Pott, C., Khouja, M., Weßels, W., Ritgen, M., Schilhabel, A., Bozzetti, C., Baldus, C., Gonzalez, D., Brüggemann, M., Darzentas, N. (Kiel, D; Belfast, GB)
- 18:19 P797 Zeitlich begrenzte Therapie mit Acalabrutinib und Obinutuzumab in unbehandelten Patienten mit Chronisch Lymphatischer Leukämie
Burger, Jan, Kim, E., Lopez, W.A., Issa, G.C., Yilmaz, M., Swaminathan, M., Ishizawa, J., Bazinet, A., Kantarjian, H., Jain, N., Wierda, W.G., Ferrajoli, A. (Houston, US)
- 18:26 P798 Metabolom-Analysen von Patientenseren offenbaren geschlechtsspezifische Variationen sowie klinische Zusammenhänge bei chronischer lymphatischer Leukämie
Böttcher-Loschinski, Romy, Böttcher, M., Drettwan, D., Mougiakakos, D. (Magdeburg; Regensburg, D)
- 18:33 P799 Bewertung der Wirksamkeit einer MRD-getriggerten Anti-CD20-Antikörper-Wiederbehandlung bei Hochrisikopatienten mit CLL: eine Fallserienanalyse
Goergen, Ellinor, Robrecht, S., Ligtvoet, R., Fischer, K., Eichhorst, B., Langerbeins, P., Hallek, M. (Köln, D)
- 18:40 P800 Interimsanalyse der Phase-IIIb Studie ASSURE zur Verträglichkeit von Acalabrutinib (A) in Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL)
von Tresckow, Julia, Opat, S., Awan, F.T., Fogliatto, L., Nikitin, E., Czerwinski, J.,

Santucci Alves da Silva, R., Jujjavarapu, S., Samoilova, O., Dartigeas, C., Tran, H., de Laserna, J., Banerji, V., Magnano Mayer, L.M.M., Hart, J., B. Poulsen, C., Seong Eom, K., Merli, M., John, E., Munley, J., Hakre, S., Hermann, R., Niemann, C.U. (Essem, D; Melbourne; Bedford Park; Victoria, BC, AU; Dallas, Texas; Peoria, Illinois; Wilmington; Gaithersburg, US; Porte Alegre; São Paulo, BR; Moskau; Nizhny Novgorod, RU; Tours, FR; Lørenskog, NO; Madrid; Barcelona, ES; Manitoba, CA; Roskilde; Kopenhagen, DK; Seoul, KR; Mailand, IT; Cambridge, GB)

- 18:47 P801 Real-World Komorbiditäts- und Überlebensdaten von 1.462 behandelten und unbehandelten Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) innerhalb des Wiener Hämatologieverbundes der Österreichischen Gesundheitskasse (ÖGK) zwischen 2000 und 2024
Keil, Felix, Mödder, F., Gittenberger, M., Rathkolb, V., Schönmetzler, A., Simanek, R., Fleiss, K., Koller, E., Panny, M., Krauter, A., Valent, P., Nösslinger, T. (Wien, A)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion

Multiple Myelom III

Vorsitz: Knop, Stefan Tobias (Nürnberg, D), Bewarder, Moritz (Homburg, D)

- 17:30 P802 Behandlung von Patienten mit Multiplem Myelom, die mindestens vier Therapielinien erhalten haben: eine deutsche retrospektive, monozentrische Beobachtungsstudie
Lang, Adrian, Cordas dos Santos, D., Schoel, W., von Bergwelt-Baildon, M., Theurich, S., Berger-Thürmel, K. (Munich, D)
- 17:36 P803 Ein indirekter Vergleich des progressionsfreien Überlebens (PFS) und des Gesamtüberlebens (OS) von Elranatamab aus der MagnetisMM-3 (MM-3) mit länderspezifischen Behandlungsschemata (Tx) aus der Real-World
Tesch, Hans, Costa, L.J., Hebraud, B., LeBlanc, T.W., Sonneveld, P., Kosunen, M., Afram, G., Book, L., Grand, H., Duckit, A., Mackosso, C., Çakar, E., DiVirgilio, R., Veggia, B., Kyle, R., Sinyavskaya, L., Hlavacek, P., Meche, A., Ren, J., Didem, A., Nador, G., DiBonaventura, M. (Frankfurt, D; Birmingham; Durham; New York; New York; Collegeville, US; Toulouse; Paris, FR; Rotterdam; Capelle aan den IJssel, NL; Helsinki, FI; Stockholm, SE; Rom, IT; Montreal, CA; Surrey, GB)
- 17:42 P804 AL-Amyloidose: neue Wege zur Diagnose im Comprehensive Cancer Center Freiburg (CCCCF)
Kus, Jan, Niewald, M., Steenbuck, I.D., Mayer, R.S., Calba, M.-A., Engelhardt, M., Tonnar, X. (Freiburg, D)
- 17:48 P805 Endothelial cell-specific molecule-1 (Endocan) als potenzieller Marker für Carfilzomib-induzierte Kardiotoxizität bei neu diagnostiziertem multiplem Myelom
Blazevic, Mateo, Bittrich, M., Mersi, J., Waldschmidt, J., Einsele, H., Beilhack, A., Knop, S., Tabares, P. (Würzburg; Nürnberg, D)
- 17:54 P806 Next-generation sequencing in der Routinebehandlung von Plasmazellerkrankungen: Daten aus einem tertiären Versorgungszentrum
Mandl, Johann, Kern, D., Steindl, R., Strasser, B., Haushofer, A., Heibl, S. (Wels, A)
- 18:00 P807 Hypogammaglobulinämie – ein persistierendes Problem während und nach Behandlung mit Teclistamab
Riedhammer, Christine, Mersi, J., Waldschmidt, J., Weis, P., Eisele, F., Zhou, X., Steinhardt, M., Kadel, S., Einsele, H., Kortüm, K.M., Rasche, L. (Würzburg, D)

Sonntag, 13.10.

Wissenschaftliches Programm

- 18:06 P808 Charakteristiken, Behandlungsschemata und Überlebensdaten von Patienten mit extramedullärem oder paraskeletalem Multiplem Myelom oder Plasmazelleukämie: Eine monozentrische Real-World-Analyse
Harzer, Marie, Alsdorf, W., Al-Bazaz, M., Artzenroth, J., Gross-Fengels, N.-O., Kamili, A., Kosch, R., Bokemeyer, C., Leyboldt, L., Weisel, K., Schaefers, C. (Hambrug, D)
- 18:12 P809 SEATTLE – Real-world Daten zur Lebensqualität (QoL) und Sicherheit von Selinexor in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason (SVd) in Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom
Dechow, T., Pelz, H., Zaiss, M., Wilop, S., Nusch, A., von der Heyde, E., Kai, R., Kummer, D., Woerner, S., Marschner, Patrick (Ravensburg; Offenburg; Freiburg; Würselen; Ratingen; Hannover, D)
- 18:18 P810 Einfluss der Kombinationspartner auf Therapieergebnisse bei CD38-Antikörpertherapie: Datenanalyse des Myelomregisters der Working Party Multiples Myelom der Ostdeutschen Studiengruppe Hämatologie/ Onkologie (OSHO)
Böttcher, Sebastian, Merz, M., Prange-Krex, G., Schmidt-Hieber, M., Mügge, L.O., Krammer-Steiner, B., Gerhardt, A., Schmalenberg, H., Kiewe, P., Hänel, M., Brunner, F., Schwarzer, A., Schulze, S., Trieglaff, U., Paulenz, I., Hemmati, P., Leithäuser, M., Hähling, D., Scholz, C.W., Kahl, C., Kämpfe, D., Frommann, F., Teipel, R., Kimmich, C., Sayer, H., Hauch, U., Günther, A., Brioli, A.-M., Flieger, D., Wang, S.-Y., Illmer, T., Bartscht, T., Jentsch-Ullrich, K., Gudzuhn, A., Wilhelm, S., Engelmann, R., Kragl, B., Langenkamp, U., Junghanß, C. (Rostock; Leipzig; Dresden; Cottbus; Zwickau; Potsdam; Berlin; Chemnitz; Halle; Merseburg; Wismar; Dessau; Neubrandenburg; Schwerin; Magdeburg; Lüdenscheid; Oldenburg; Erfurt; Koblenz; Greifswald; Rüsselsheim; Magedeburg; Stralsund; Güstrow, D)
- 18:24 P811 Geschlechtsspezifische Analyse des extramedullären multiplen Myeloms – Ergebnisse der Einzelzentrumsstudie Mcohort
Brioli, Annamaria, Brease, F., Yomade, O., Hilgendorf, I., Ernst, T., Nögler, T., Hochhaus, A., von Lilienfeld-Toal, M. (Hannover; Jena; Bochum, D)
- 18:30 P812 Treosulfan und Melphalan als Hochdosis-Chemotherapie beim Myelom – Sicherheit und Wirksamkeit
Gillich, Cédric, Akhoundova, D., Bacher, U., Seipel, K., Daskalakis, M., Pabst, T. (Bern, CH)
- 18:36 P813 Identifizierung früher Anzeichen einer Knochenkrankung beim Multiplem Myelom durch Charakterisierung der Mikroumgebung von Tumor und Knochen
Azeem, Muhammad, Li, W., Cheng, W.-H., Ahmad, T., Loza Anahi, P., Higuchi, T., Zaslansky, P., Jundt, F. (Würzburg; Berlin, D)
- 18:42 P814 Wirksamkeit von Melflufen in Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom und molekularen TP53-Läsionen
Acs, K., Miettinen, J.J., Sergeev, P., Heckel, T., Diao, Y., Witt-Mulder, K., Thuresson, M., Bischler, T., Obermüller, J., Munawar, Umair, Slipcevic, A., Bargou, R.C., Lehmann, F., Svensson Geliu, S., Norin, S., Schjesvold, F., Sonneveld, P., Stühmer, T., Heckman, C.A. (Stockholm, SE; Helsinki, FI; Würzburg; Stockholm, D; Oslo, NO; Rotterdam, NL)
- 18:48 P815 Cost-of-illness Evaluation des Multiplem Myeloms und ökonomische Gegenüberstellung verschiedener Therapieoptionen entlang der Patient Journey
Poos, Tabea, Holtick, U., Scheid, C., Kron, F. (Köln, D)

17:30–19:00

San Francisco

Posterdiskussion Sonstige Themen

Vorsitz: Voigtländer, Minna (Hamburg, D), Wöll, Ewald (Zams, A)

- 17:30 P816 Niedrige Übereinstimmung in der Kausalitätsbeurteilung von schwerwiegenden unerwünschten Ereignissen (SAEs) zwischen Bewertern innerhalb einer klinischen Studie
Natchkebia, Giorgi, Dörschmann, M., Altmann, B., Ziepert, M., Poeschel, V., Held, G. (Kaiserslautern; Leipzig; Homburg, D)
- 17:36 P817 Einschätzung von Prognosen durch Onkologen in der klinischen Routine – Deskription sowie Verbesserung durch ein Prognose-Training Programm – eine prospektive interventionelle Studie
Kupf, I., Thanner, G., Gerken, M., Crispin, A., Braess, Jan (Munich; Regensburg; München, D)
- 17:42 P818 Die Milz-Leber-Achse moduliert Adipositas-induzierte Inflammation
Brummer, Christina, Singer, K., Renner, K., Bruss, C., Hellerbrand, C., Dorn, C., Reichelt-Wurm, S., Pukrop, T., Herr, W., Banas, M., Kreutz, M. (Regensburg; Erlangen, D)
- 17:48 P819 Das junge Blut der AGIHO
Petzer, Verena, Nacov, J., Mellinshoff, S., Hopff, S.M., Sprute, R., Egger-Heidrich, K., Brüder, N., Ehrlich, S., Grubwieser, P., Kausche, L., Papcke, S., Reinhold, I., Soysal, H., Xavier, T., von Herder, J., Rieger, C., Cornely, O., Stemler, J. (Innsbruck; Linz, A; Köln; Dresden; Hannover; München; Göppingen; Aachen; Freiburg; Hamburg; Germering, D)
- 17:54 P820 Implementierung von Nanopore-Sequenzierung zur Detektion wirkstoff-induzierter Transkriptom- und Epitranskriptomänderungen in Leukämie-Tumormodellen
Wendt, Sophia, Wohlers, I., Ismail, A., Reinberger, T., Diner, L., Richter, A., Wolkenhauer, O., Junghanss, C., Murua Escobar, H. (Rostock; Borstel; Lübeck, D)
- 18:00 P821 Evaluation of the effect of benzaldehyde derivatives in human cancer cells
Hatzidaki, Eleana, Apostolou, P., Papisotiriou, I. (Florina, GR; Zug, CH)
- 18:06 P822 Rasches klinisches und radiologisches Ansprechen auf Immuncheckpoint-blockade bei PD-L1 positivem SMARCA4-defizientem Karzinom unbekannter Primärlokalisation
Kim, Tehyung, Schallenberg, S., Jensen, M., Alig, A., Klostermann, A., Dragomir, M., Flörcken, A., Soll, D., Möbs, M., Ochsenreither, S., Maschmeyer, G., Saeger, W., Wardelmann, E., Keller, U., Keilholz, U., Klinghammer, K., Knödler, M., Rieke, D. (Berlin; Hamburg; Münster, D)
- 18:12 P823 Avapritinib bei PDGFRA-driven GIST: Operation als salvage-Ansatz für nicht behandelbare Resistenzmutationen
Basara, Nadezda, Timm, S., Kovcin, V., Kreipe, H., Siles, H., Dimitrijević, S., Bauer, S. (Flensburg; Hannover; München; Essen, D; Belgrad, RS; Zug, CH)
- 18:18 P824 Retrospektive Studie zum Stellenwert der CMV-PCR im Stuhl in der Diagnostik der CMV-Colitis bei onkologischen Patienten
Acker, Fabian, Gatzke, F., Werth, M., Kouidri, K., Kubesch-Grün, A., Stratmann, K., Berger, A., Cremer, A., Ajib, S., Lang, F., Oellerich, T., Serve, H., Bug, G. (Frankfurt am Main, D)
- 18:24 P825 Entwicklung eines Patient-reported Outcome (PRO) Instruments zum Screening von Infektionen bei hämatologischen Patienten mit sekundärem Immundefekt (SID) während des Behandlungsverlaufs – das PRO-SID Projekt
Lehmann, J., Seidl, Claudia, Holzner, B., Bohn, J.-P., Schuler, M. (Innsbruck, A; Berlin, D)
- 18:30 P826 Fallbericht: Schwere hämolytische Clostridium Perfringens Sepsis in prolongierter Neutropenie nach intensiver Chemotherapie bei akuter myeloischer Leukämie
Jentzsch, Liv, Benegiamo-Chilla, A., Bohnert, B.N., Döbele, S., Guthier, J., Haap, M., Schroeder, J.C., Bethge, W., Lengerke, C., Vogel, W. (Tübingen, D)

Wissenschaftliches Programm

- 18:36 P827 Tödliche kommensale Flora – eine systematische Übersicht über *Geotrichum candidum* als opportunistischer Erreger onkologischer Patienten
Maulhardt, Markus, Treiber, H., Büntzel, J. (Göttingen, D)
- 18:42 P828 Management eines therapieresistenten Evans-Syndrom nach intrazerebralem Coiling – ein Fallbericht
Al-Bazaz, Maximilian, Madanchi, R., Hackert, T., Fiehler, J., Schafhausen, P., Bokemeyer, C., Weisel, K., Voigtländer, M. (Hamburg, D)

Montag, 14. Oktober 2024

Wissenschaftliches Programm



Best Abstracts Preisträger



Young Investigators' Award Preisträger

Namen, die unterstrichen sind, sind präsentierende Abstractautoren.

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Montreal

Fortbildung

Multipl. Myelom – Zugang zu neuen Arzneimitteln: Theorie und Praxis

Vorsitz: Agis, Hermine (Wien, A), Auner, Holger (Lausanne, CH)

- 08:00 V829 CAR-T-Zellen
Krönke, Jan (Berlin, D)
- 08:30 V830 Bispezifische Antikörper
Raab, Marc-Steffen (Heidelberg, D)
- 09:00 V831 Multipl. Myelom – Zugang zu neuen Arzneimitteln: Theorie und Praxis
Zimmer, Barbara (Düsseldorf, D)

08:00–09:30

Singapore

Fortbildung

Lokalisierte Ösophagus- / Magenkarzinome

Vorsitz: Lordick, Florian (Leipzig, D), Gökkurt, Eray (Hamburg, D)

- 08:00 V832 Neue Ansätze zur multimodalen Therapie des Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus
Heinrich, Kathrin (München, D)
- 08:22 V833 Individualisierte prä- und postoperative Therapieansätze abhängig von Lokalisation und Verlauf
Mönig, Stefan Paul (Genf, CH)
- 08:44 V834 Biomarker basierte perioperative Konzepte bei ösophagogastralen Adenokarzinomen
Al-Batran, Salah-Eddin (Frankfurt/M., D)
- 09:06 V835 Multimodale Therapie der Plattenepithel- und Adenokarzinome
Köberle, Dieter (Basel, CH)

08:00–09:30

Sydney

Fortbildung

Durchflusszytometrie

Vorsitz: Bettelheim, Peter (Linz, A), Kern, Wolfgang (München, D)

- 08:00 V836 TRBC1 und TRBC2 Bestimmung (T Zell Klonalität)
Fernandez, Paula (Aarau, CH)
- 08:22 V837 MRD bei CLL und beim multiplem Myelom
Ritgen, Matthias (Kiel, D)
- 08:44 V838 Telomerlängenbestimmung
Beier, Fabian (Aachen, D)
- 09:06 V839 Klassifikation AL unklarer Linienzuordnung
Westermann, Jörg (Berlin, D)

08:00–09:30

Boston

Wissenschaftliches Symposium

Verlegung auf Intensivstation – wann?

Vorsitz: Böll, Boris (Köln, D), von Bergwelt-Baildon, Michael (München, D)

- 08:00 V840 Die Gnade der frühzeitigen Intensiv-Verlegung
Buchtele, Nina (Wien, A)
- 08:30 V841 Wie viel Intensivmedizin auf der Normalstation?
Hammersen, Friedrich Jakob (Jena, D)
- 09:00 V842 Nicht förderliche Aufenthalte auf der Intensivstation – wie vermeiden?
Busch, Elena (Heidelberg, D)

08:00–09:30

Shanghai

Wissenschaftliches Symposium
Thrombozytopenien – Choosing wisely

Vorsitz: Matzdorff, Axel (Schwedt, D), Trautmann-Grill, Karolin (Dresden, D)

- 08:00 V843 Nichts geht mehr? – Die multipel-rezidierte, multiresistente ITP
Stauch, Thomas (Jena, D)
- 08:22 V844 Warum immer Nachts um Zwei? – Differentialdiagnostik und Therapie
TTP – HUS – aHUS
Kremer Hovinga, Johanna (Bern, CH)
- 08:44 V845 Skylla und Charybdis – Diagnostik und Therapie bei Antiphospholipid-
Syndrom inklusive katastrophales APS
Dempfle, Carl-Erik (Mannheim, D)
- 09:06 V846 Wann ist genug genug? – Substitution von Thrombozyten wer, wann,
wie, warum?
Meyer, Oliver (Springe, D)

08:00–09:30

Delhi

Fortbildung
10 Jahre JAK2-Inhibitoren bei der Behandlung der MPN

Vorsitz: Buxhofer-Ausch, Veronika (Linz, A), Waller, Cornelius (Freiburg, D)

- 08:00 V847 JAK2-Hemmung bei der Myelofibrose: Erfolge und Herausforderungen
Teichmann, Lino (Bonn, D)
- 08:30 V848 Prävention und Management thromboembolischer Komplikationen bei MPN
Koschmieder, Steffen (Aachen, D)
- 09:00 V849 JAK2-negative Erythrozytose versus Polycythaemia Vera: Phlebotomien
und mehr
Göthert, Joachim (Essen, D)

08:00–09:30

Osaka/Samarkand

Fortbildung
**25 Jahre vernetzte Lymphomforschung: Aktuelle Therapiekonzepte der Studiengruppen im
Kompetenznetz Maligne Lymphome (KML)**

Vorsitz: Borchmann, Peter (Köln, D), Weisel, Katja (Hamburg, D)

- 08:00 V850 CLL
Eichhorst, Barbara (Köln, D)
- 08:18 V851 Hodgkin Lymphom
Borchmann, Peter (Köln, D)

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

- 08:36 V852 Multiples Myelom
Weisel, Katja (Hamburg, D)
- 08:54 V853 MCL / Indolente Lymphome
Dreyling, Martin (München, D)
- 09:12 V854 Aggressive Lymphome
Chapuy, Björn (Berlin, D)

08:00–09:30

Rio

Freier Vortrag

Neuroendokrine und Endokrine Tumore

Vorsitz: Kühr, Thomas (Wels, A), Kollár, Attila (Bern, CH)

- 08:00 V855  Tyrosinkinaseinhibitoren als Sensitizer für CAR-T-Zelltherapien bei soliden Tumoren
Skorobohatko, Oleksandra, Chernyakov, D., Willscher, E., Müller, T., Bauer, M., Wickenhauser, C., Alb, M., Hudecek, M., Dierks, C. (Halle (Saale); Würzburg, D)
- 08:15 V856 Glukokortikoidexzess steigert die Expression der Rezeptortyrosinkinase ROR1 und die Wirksamkeit von glukokortikoidresistenten ROR1 CAR-T-Zellen im fortgeschrittenen Nebennierenrindenzarzinom
Schauer, Marc Philipp, Landwehr, L.-S., Spieler, P., Altieri, B., Maier, T., Kroiss, M., Sbiera, S., Fassnacht, M., Hudecek, M., Weber, J. (Würzburg; München, D)
- 08:30 V857 Inzidenz und Überlebenswahrscheinlichkeit von Patienten mit neuroendokrinen Neoplasmen der Bauchspeicheldrüse in Deutschland, 2009-2021
Stang, Andreas, Wellmann, I., Holleczeck, B., Kim-Wanner, S.-Z., Müller-Nordhorn, J., Sirri, E., Wittenberg, I., Kajüter, H. (Bochum; Saarbrücken; Frankfurt a.M.; München; Oldenburg; Magdeburg, D)
- 08:45 V858 CRISPR-Cas9-library-Screening des gesamten Genoms identifiziert GRB2 als neues Co-Target für die Behandlung mit Dabrafenib bei BRAF-mutiertem anaplastischem Schilddrüsenkrebs
Meier, Kristof, Schuschel, K., Heckl, D., Müller, T. (Halle (Saale); Frankfurt, D)
- 09:00 V859 Therapiesequenzen und -ergebnisse bei hochgradigen neuroendokrinen Neoplasmen – Erfahrungen eines Tertiärzentrums
Melhorn, Philipp, Spitzer, J., Adel, T., Wolff, L., Mazal, P., Raderer, M., Kiesewetter, B. (Vienna; Wien, A)
- 09:15 V860 Nivolumab und Ipilimumab bei metastasiertem neuroendokrinen Tumor (NET G3) des Pankreas mit hoher Tumormutationslast
Trefz, Stefan, Dettmer, M., Peveling-Oberhag, J., Illerhaus, G. (Stuttgart, D)

08:00–09:30

Lima

Freier Vortrag

Versorgungsforschung

Vorsitz: Illmer, Thomas (Dresden, D), Scholten, Nadine (Bonn, D)

- 08:00 V861 Off-label Einsatz von Trametinib/Palbociclib bei Patienten mit Metastasiertem Pankreaskarzinom: Ergebnisse einer unkontrollierten Fallserie als Beispiel für die Evidenzgenerierung aus Real-World-Daten
Martens, U.M., Vladimirova, Dilyana, Bochum, S., Berger, S., Klaumünzer, M.,

Biskup, S., Sipos, B., Knott, M., Löffler, H., Ulmer, M. (Heilbronn; Tübingen; Stuttgart; Ludwigsburg, D)

- 08:15 V862 QuickQueck®: Landschaft der onkologischen Studien der teilnehmenden Zentren und die Optimierung der Studienempfehlungen durch die Implementierung der Studiensuchmaschine an über 20 Kliniken/Zentren
Weber, Simone, Wiegmann, K., Barleben, J.F., Ruch, M., Lowinus, T., Kühn, J., Gräbel, L., Kruszewski, M., Karantzelis, N., Becker, H., Jung, J., Lörsch, A.M., Lange, S., Gaidzik, V.I., Seufferlein, T., Schlenk, R., Horak, P., Kreuzfeldt, S., Bitzer, M., Sundberg-Malek, H., Beha, J., Malek, N.P., Letsch, A., Baldus, C., von Bubnoff, N., Schwitlick, C., Desuki, A., Heidel, F., Brioli, A., Moskwa, C., Block, A., Gryscha, J., Holl, H.-G., Binder, M., Vetter, M., Templeton, A., La Rosée, P., Bentz, M., Huber, H., Knott, M., Benkelmann, R., Duyster, J., Illert, A.L. (Freiburg; München; Ulm; Heidelberg; Tübingen; Kiel; Lübeck; Mainz; Hannover; Greifswald; Hamburg; Stuttgart; Villingen-Schwenningen; Karlsruhe; Konstanz, D; Basel; Liestal, CH)
- 08:30 V863 Erfassung der Patienten- und Angehörigenperspektiven bei hepatobiliären Tumorerkrankungen
Mohr, Raphael, Lehmann, R., Beckmann, H. (Berlin; Hamburg, D)
- 08:45 V864 Implementation of a best practice psycho-oncological screening concept at a comprehensive cancer center – evaluating the impact on psycho-oncological cancer care and patient-reported outcomes as part of the oPoS study (oncological patients – optimized screening)
Horbach-Bremen, Rebecca, Brümmendorf, T.H., Panse, J.P., Petermann-Meyer, A. (Aachen, D)
- 09:00 V865 Therapiebeginn und Überleben bei Patienten mit NSCLC im Stadium AJCC IV
Geiken-Weinstock, R., Griesinger, F., Metz, M., Goeken, N., Bäsecke, Jörg (Oldenburg; Göttingen; Hannover; Cloppenburg, D)
- 09:15 V866 Verbesserung der Patientenversorgung nach zellulärer Therapie mit SPIZ: eine interdisziplinäre, überregionale, sektorenübergreifende, digital unterstützte randomisierte kontrollierte Studie
Schneider, Martin, Egger-Heidrich, K., Müller, G., Schmädig, R., Schmidt, F., Illmer, T., Leppla, L., Valenta, S., De Geest, S., Teynor, A., Wolfien, M., Sedlmayr, M., Hänel, M., Vucinic, V., Schmitt, J., Platzbecker, U., Schetelig, J., Bornhäuser, M., Middeke, J.M. (Dresden; Freiburg; Augsburg; Chemnitz; Leipzig, D; Basel, CH)

08:00–09:30

Darwin

Fortbildung

Wenn nichts mehr hilft: Lebensbeendende Maßnahmen versus Palliative Care – Vergleich Deutschland-Österreich-Schweiz

Vorsitz: Masel, Eva (Wien, A), Ahn, Johann (Berlin, D)

- 08:00 V867 2 Jahre Sterbeverfügungsgesetz in Österreich – ein Update der „ASCIRS-Daten“
Wolf, Alexander (Feldkirch, A)
- 08:30 V868 Assistierter Suizid in Deutschland: Wie gehen Onkologen damit um?
Schuler, Ulrich S., Neukirchen, M. (Dresden; Düsseldorf, D)
- 09:00 V869 Palliative Care und Assistierter Suizid in der Schweiz: Einfluss auf onkologische Patienten?
N.N.

08:00–09:30

Guangzhou

Expertenseminar

Coachings für Hämatologen, Onkologen und Pflegende 1–3

- 08:00 V870 Coaching 1
Petermann-Meyer, Andrea (Aachen, D)
- 08:30 V871 Coaching 2
Maatouk, Imad (Würzburg, D)
- 09:00 V872 Coaching 3
Mumm, Friederike (München, D)

08:00–09:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag

Chronische lymphatische Leukämie

Vorsitz: Egle, Alexander (Salzburg, A), Schwaner, Ingo (Berlin, D)

- 08:00 V873  Anti-CD19 CAR-T-Zellen der dritten Generation für rezidierte/refraktäre chronisch lymphatische Leukämie: Ergebnisse der akademischen Phase 1/2-Studie HD-CAR-1
Derigs, Patrick, Schubert, M.-L., Dreger, P., Schmitt, A., Yousefian, S., Haas, S., Röthmeier, C., Neuber, B., Hückelhoven-Krauss, A., Brüggemann, M., Bernhard, H., Kobbe, G., Lindemann, A., Rummel, M., Michels, B., Korell, F., Ho, A., Müller-Tidow, C., Schmitt, M. (Heidelberg; Berlin; Kiel; Darmstadt; Düsseldorf; Ettlingen; Giessen, D)
- 08:15 V874 Charakterisierung der Funktionalität von CD19 CAR T-Zellen in einem 3D Stroma/Leukämie Modell
Dingfelder, Janin, Aigner, M., Mackensen, A., Lutzny-Geier, G. (Erlangen, D)
- 08:30 V876 Zeit bis zur nächsten Behandlung nach einer Erstlinienbehandlung mit zeitlich begrenzten zielgerichteten Substanzen: Eine gepoolte Analyse von Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie, die im Rahmen klinischer Studien der GCLLSG behandelt wurden
Kutsch, Nadine, Giza, A., Robrecht, S., Fink, A.M., Fürstenau, M., Cramer, P., Langerbeins, P., Al-Sawaf, O., von Tresckow, J., Tausch, E., Schneider, C., Gregor, M., Staber, P., Huber, H., Niemann, C.U., Kater, A.P., Stilgenbauer, S., Hallek, M., Eichhorst, B., Fischer, K. (Köln; Essen; Ulm; Karlsruhe, D; Lucerne, CH; Vienna, A; Copenhagen, DK; Amsterdam, NL)
- 08:45 V877 Phase I Studie zur Evaluation eines personalisierten Multipeptid-Impfstoffs kombiniert mit dem TLR1/2 Liganden XS15 bei Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) unter Bruton-Tyrosin-Kinase Inhibitor (BTKi) Therapie
Jung, Susanne, Maringer, Y., Wacker, M., Heitmann, J., Nelde, A., Hackenbruch, C., Zieschang, L., Kammer, C., Özbek, M., Richter, M., Denk, M., Salih, H., Walz, J. (Tübingen, D)
- 09:00 V878 Kombination von Zanubrutinib (zanu) + Venetoclax (ven) bei therapienaiven (TN) CLL/SLL-Patienten mit del(17p) und/oder TP53: vorläufige Ergebnisse von Arm D der SEQUOIA-Studie
Greil, Richard, Ma, S., Munir, T., Lasica, M., Shadman, M., Ferrant, E., Flinn, I.W., Janowski, W., Tani, M., Robak, T., Brown, J.R., Tam, C.S., Tian, T., Mantovani, E., Agresti, S., Xu, L., Cohen, A., Jurczak, W., Ghia, P. (Salzburg, A; Chicago; Seattle; Nashville; Boston; San Mateo, US; Leeds, GB; Melbourne; Waratah, AU; Lyon-Sud, FR; Ravenna; Milan, IT; Łódź; Kraków, PL)

- 09:15 V875 Epcoritamab Leads to Deep Remissions in Patients With Richter Transformation (RT): First Results from the EPCORE CLL-1 Study
Eichhorst, Barbara, Janssens, A., Eradat, H., Offner, F., Sandoval-Sus, J.D., Shadman, M., Poulsen, C.B., Christensen, J.H., Thompson, M.C., Rios, M., Kuznetsova, A., Oki, T., Valentin, R., Bellido, M., Kater, A.P. (Cologne, D; Leuven; Ghent, BE; Los Angeles; Pembroke Pines; Seattle; New York; Plainsboro; North Chicago, US; Roskilde; Odense; Copenhagen, DK; Groningen; Amsterdam, NL)

08:00–09:30

Geneva 3–4

**Freier Vortrag
 Lungenkarzinom (inkl. Pleura) II**

Vorsitz: Schuler, Martin (Essen, D), Wolf, Jürgen (Köln, D)

- 08:00 V879 Multizentrische retrospektive Studie zur Effektivität der kombinierten MET- und EGFR-Inhibition bei Patienten mit erhöhter MET-Genkopienzahl nach Versagen der EGFR-Inhibitorthherapie bei Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom
Acker, Fabian, Klein, A., Rasokat, A., Eisert, A., Kron, A., Christopoulos, P., Stenzinger, A., Kulhavy, J., Hummel, H.-D., Waller, C.F., Hummel, A., Rittmeyer, A., Kropf-Sancken, C., Zimmermann, H., Lörsch, A., Kauffmann-Guerrero, D., Schütz, M., Herster, F., Thielert, F., Demes, M., Althoff, F.C., Aguinarte, L., Heinzen, S., Rost, M., Schulte, H., Stratmann, J., Rohde, G., Büttner, R., Wolf, J., Sebastian, M., Michels, S. (Frankfurt am Main; Cologne; Heidelberg; Würzburg; Freiburg; Immenhausen; Ulm; Oldenburg; Munich; Dresden; Stuttgart; Essen, D)
- 08:15 V880 Auswertung der klinischen Charakteristika von FGFR-Mutationen unbekannter Signifikanz bei Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkrebs im Rahmen der präklinischen Plattform des nationalen Netzwerks Genomische Medizin (nNGM)
Durmus, Helin, Scharpenseel, H., Stickelmann, A., Siemanowski-Hrach, J., Malchers, F., Terjung, I., Ziegler, M., Khoury, N., Hillmer, A.M., Meemboor, S., Merkelbach-Bruse, S., Calaminus, A.H., Scheffler, M., Riedel, R., Michels, S., Eisert, A., Fischer, R.N., Ruge, L., John, F., Brodersen, M., Rasokat, A., Loges, S., Büttner, R., Wolf, J., Nogova, L. (Cologne; Mannheim, D)
- 08:30 V881 Score-IT – Ist IC₃ ähnlich prädiktiv wie TC₃ bei Immuncheckpoint-Inhibitor Monotherapie: Eine retrospektive Single-Center Analyse beim metastasierten NSCLC
Olejnik, Nadine, Roeper, J., Heukamp, L., Tiemann, M., Wedeken, K., Hoheisel, M., Blume-Vulin, A., Willborn, K.C., Griesinger, F. (Oldenburg, D)
- 08:45 V882 Langzeit Wirksamkeit und Sicherheit von Larotrectinib in Patienten mit TRK-Fusions-positivem Lungenkrebs
König, David, Drilon, A., Kummar, S., Lin, J.J., Tan, D.S.W., Moreno, V., Leyvraz, S., Dubashi, B., Parambath, H., Burcoveanu, D.-I., Neu, N., Mussi, C.E., Shen, L. (Basel, CH; New York, NY; Portland, OR; Boston, MA, US; Singapur, SG; Madrid, ES; Berlin; Essen, D; Pondicherry; New Delhi, IN; Mailand, IT; Beijing, CN)
- 09:00 V883 Durvalumab (D) ± Tremelimumab (T) + Chemotherapie (CT) in der Erstlinienbehandlung des metastasierten (m) NSCLC: 5-Jahres-Überlebensdaten (OS) Update der POSEIDON Studie
Alt, Jürgen, Peters, S., Cho, B.C., Luft, A., Alatorre-Alexander, J., Lucien Geater, S., Laktionov, K., Trukhin, D., Kim, S.-W., Ursol, G., Hussein, M., Lim, F.L., Yang, C.-T., Araujo, L.H., Saito, H., Reinmuth, N., Szadkowski, L., Lowery, C., Garon, E.B., Mok, T., Johnson, M.L. (Mainz; München-Gauting, D; Lausanne, CH; Seoul, KR; St Petersburg; Moscow, RU; Mexico City, MX; Songkhla, TH; Odessa; Kropyvnytskyi, UA; Leesburg; Gaithersburg; Los Angeles; Nashville,

Wissenschaftliches Programm

US; London, GB; Taoyuan City, TW; Rio de Janeiro, BR; Yokohama, JP; Mississauga, CA; Hong Kong, HK)

- 09:15 V884 Langzeitüberleben und Behandlungsmuster (tx) bei Patienten (pts) mit EGFR-mutationspositivem (EGFRm) fortgeschrittenem NSCLC, behandelt mit Erstlinientherapie (1L) Osimertinib (osi): Deutsche Kohorte einer globalen Real-World (RW) Beobachtungsstudie
Griesinger, Frank, Zacharias, S., Steffens, P., Schuh, R., Hindocha, P., Cooper, M., Chapaneri, J., Salomonsen, R., Karia, P.S., Eberhardt, W.E. (Oldenburg; Freiburg; Hamburg; Essen, D; London; Cambridge, GB; Gaithersburg, US)

08:00–09:30

Studio 1–2

Freier Vortrag Allogene Stammzelltransplantation

Vorsitz: Hegenbart, Ute (Heidelberg, D), Stölzel, Friedrich (Kiel, D)

- 08:00 V885 Zweite allogene Transplantation bei myeloischen Neoplasien zwischen 2010 und 2019 in Deutschland – eine DRST-Analyse
Weller, Jan Frederic, Ahmad, O., Finke, J., Stelljes, M., Dreger, P., Schroeder, T., Schetelig, J., Platzbecker, U., Edinger, M., Stölzel, F., Tischer, J., Scheid, C., Neidlinger, H., Schuh, C., Flossdorf, S., Lengerke, C., Fleischhauer, K., Kröger, N., Schmid, C., Christopeit, M. (Tübingen; Freiburg; Münster; Heidelberg; Essen; Dresden; Leipzig; Regensburg; Kiel; Munich; Cologne; Ulm; Augsburg; Hamburg, D)
- 08:15 V886 Einfluss von typischem und atypischem komplexen Karyotyp auf das Überleben von Patienten mit akuter myeloischer Leukämie im Kontext einer allogenen Blutstammzelltransplantation
Ussmann, Jule, Weigert, A., Bischof, L., Jendro, J., Brauer, D., Backhaus, D., Diener, C., Merz, M., Franke, G.-N., Herling, M., Vucinic, V., Metzeler, K., Platzbecker, U., Schwind, S., Jentzsch, M. (Leipzig, D)
- 08:30 V887 Vergleich der Verteilung und des Behandlungsergebnisses von Patienten mit akuter myeloischer Leukämie entsprechend der WHO2016, 2022 und ICC nach allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation
Jendro, Jacob, Brauer, D., Backhaus, D., Bischof, L., Ussmann, J., Metzeler, K.H., Herling, M., Merz, M., Vucinic, V., Franke, G.-N., Platzbecker, U., Schwind, S., Jentzsch, M. (Leipzig, D)
- 08:45 V888 Letermovir-Prophylaxe nach alloSZT verzögert CMV-Reaktivierung ohne Einfluss auf die Inzidenz klinisch relevanter CMV-Erkrankung in einer Echtwelt-Kohorte
Fehn, Adrian, Reuß, K., Lengerke, C., Faul, C., Ganzenmueller, T., Bethge, W.A., Schroeder, J.C. (Tübingen, D)
- 09:00 V889 Konsequentes tragen von FFP2-Masken reduziert virale Atemwegsinfektionen auf Krankenstationen für allogene hämatopoetische Stammzelltransplantation
Richardson, Tim, Holtick, U., Scheid, C., Schütte, D., Hallek, M. (Köln, D)
- 09:15 V890 Peritransplant JAK-Inhibition für Patienten mit Myelofibrose
Rathje, Kristin, Gagelmann, N., Badbaran, A., Langebrake, C., Dadkhah, A., Richter, J., Schäfersküpper, M., Marquard, F.E., Massoud, R., Klyuchnikov, E., Rudolph, I., Heidenreich, S., Niederwieser, C., Lück, C., Janson, D., Wolschke, C., Ayuk, F., Kröger, N. (Hamburg, D)

Freier Vortrag

Translationale Forschung


Vorsitz: Frick, Mareike (Berlin, D), Dierks, Christine (Halle/S., D)

- 08:00 V891 L1CAMxCD3-bispezifische Antikörper vermitteln effektive Lyse von Pankreaskarzinomzellen in präklinischen 3D-Modellen mit Repräsentation der Tumormikroumgebung
Kayser, C., Werner, J., Stach, C., Brauer, A., Braun, R., Heckelmann, B., Spohn, G., Mehli, F., Beckinger, S., Rahn, S., Wesch, D., von Schönfels, W., Mehdorn, A.-S., Sebens, S., Wandmacher, Anna Maxi (Kiel; Lübeck, D; Schlieren, CH)
- 08:15 V892 Die Augsburger Longitudinale Plasma-Studie (ALPS) – eine umfassende Plattform zum Einsatz der Liquid-Biopsy zur multimedialen Verlaufsbeurteilung solider Neoplasien – Studien-Update zur Bewertung von genetischen Tumorprofilen und klonaler Evolution durch Liquid Biopsy
Schmutz, Maximilian, Sommer, S., Hildebrand, K., Schiwitz, A., Benedikt, S., Sax, I., Eberle, M., Dintner, S., Langer, A., Märkl, B., Mann, M., Wahle, M., Schlesner, M., Kubuschok, B., Trepel, M., Claus, R. (Augsbug; Augsburg; Martinsried, D)
- 08:30 V893 Inavolisib bei fortgeschrittenen Krebserkrankungen mit aktivierenden PIK3CA Mutationen – Ergebnisse der CRAFT Studie
Heilig, Christoph E., Teleanu, M.V., Alexander, D.M.D., Prof. Dr. med. Kindler, T., Dr. Deschler-Baier, B., Prof. Dr. med. Kunzmann, V., Prof. Dr. von Bubnoff, N., Illert, A.-L.I., Rieke, D.T., Süße, H., Heiligenthal, L., Steindorf, K.S., Benner, A., Kreuzfeldt, S., Horak, P., Hübschmann, D., Körner, C., Schweigert, N., Glimm, H., Fröhling, S., Schlenk, R. (Heidelberg; Mainz; Würzburg; Lübeck; München; Berlin; Dresden, D)
- 08:45 V894 Randomisierte Phase II Studie mit Trabectedin/Olaparib im Vergleich zu Physician's Choice bei behandelten fortgeschrittenen soliden Malignomen mit defekter DNA Reparatur
Heilig, Christoph E., Teleanu, M.-V., Richter, S., Siveke, J., Wagner, S., Kopp, H.-G., Kindler, T., Illert, A.-L., Golf, A., Dorman, K., Schreck, N., Benner, A., Süße, H., Freitag, A., von Kalle, C., Glimm, H., Hübschmann, D., Fröhling, S., Schlenk, R. (Heidelberg; Dresden; Essen; Frankfurt; Stuttgart; Mainz; Freiburg; Tübingen; München; Berlin, D)
- 09:00 V895 Induktion von Apoptose bei Krebs mit zielgerichteten, elektrostatischen „ELART“-Antikörper-Protamin-siRNA-Nanocarriern
Grunert, Katharina, Bäumer, N., Berdel, A.F., Wittmann, L., Apel, M., Franke, L.F., Lenz, G., Berdel, W.E., Bäumer, S. (Münster, D)
- 09:15 V896 Intratumorale RIG-I Stimulation verlängert das Überleben von BRAF/MEK Inhibition in BRAF mutiertem Melanom Mausmodell
Grützner, Christian, Tan, Y.P., Müller, P., Renn, M., Berendt, R., Hartmann, G. (Bonn; Ingelheim am Rhein, D)

Wissenschaftliches Symposium

Best Abstracts

Vorsitz: Keller, Ulrich (Berlin, D), Binder, Mascha (Basel, CH)

- 10:00 V897  IL-12p40 associates with improved reconstitution of GvL-mediating Vγ9δ2 T cells after alloSCT
Oulghazi, Salim, Robinson, M., Petry, L., Quadora, M., Huth, R., Mueller-Tidow, C., Dreger, P., Pabst, C., Luft, T. (Heidelberg, D; New Haven, US)

Wissenschaftliches Programm

- 10:15 V898  Prospektive, randomisierte, multizentrische Phase-III-Studie zum Vergleich der perioperativen Chemotherapie (FLOT) mit der neoadjuvanten Radiochemotherapie (CROSS) bei Patienten mit Adenokarzinom der Speiseröhre (ESOPEC-Studie)
Lordick, Florian, Brunner, T., Schmoor, C., Kulemann, B., Neumann, U.P., Folprecht, G., Keck, T., Benedix, F., Schmeding, M., Reitsamer, E., Bruns, C.J., Lock, J.F., Reichert, B., Ghadimi, M., Wille, K., Gockel, I., Izbicki, J.R., Utzolino, S., Grimminger, P., Hoepfner, J. (Leipzig; Freiburg; Lübeck; Essen; Dresden; Dortmund; Offenbach; Köln; Würzburg; Nürnberg; Göttingen; Minden; Hamburg; Mainz; Detmold, D; Graz, A)
- 10:30 V899  Primär intrakranielle Keimzelltumoren bei Jugendlichen und jungen Erwachsenen: Ergebnisse einer internationalen, multizentrischen, retrospektiven Kohortenstudie
Zschäbitz, Stefan, Heck, C., Kasim, R., Seidel, C.A., Blum, V., Paffenholz, P., Hentrich, M., Cathomas, R., Augustin, M., Timmer, M., Schäfers, C., Schäfer, S., Harrabi, S., Jäger, D., Beyer, J., Lorch, A., Ochsenreither, S. (Heidelberg; Berlin; Hamburg; Köln; München; Nürnberg, D; Zürich; Luzern; Chur; Bern, CH)
- 10:45 V900  Verbesserte Verträglichkeit von Dasatinib 5 Tage vs 7 Tage pro Woche bei Patienten mit Chronischer Myeloischer Leukämie in chronischer Phase: Finale Ergebnisse der DasaHIT-Studie
La Rosée, Paul, Pfirrmann, M., Fabisch, C., Brioli, A., Teichmann, L., Sauße, S., Waller, C., Fischer v. Weikersthal, L., Stegelmann, F., Hertenstein, B., Brümmendorf, T.H., Burchert, A., Himsel, D., Ernst, T., Hochhaus, A. (Villingen-Schwenningen; München; Jena; Hannover; Bonn; Mannheim; Freiburg; Amberg; Ulm; Bremen; Aachen; Marburg, D)
- 11:00 V901  Retrospektive Evaluation von Biomarkern (KRAS, TP53, STK11, KEAP1, POLE, PIK3CA und ARID1A) bei Patienten mit metastasierendem nicht-kleinzelligem Lungenkrebs unter Immuntherapie mono oder in Kombination mit einer Chemotherapie
Roepfer, Julia, Falk, M., Schatz, S., Heukamp, L., Griesinger, F. (Oldenburg; Hamburg, D)
- 11:15 V902  Molekulare Klassifizierung erwachsener T-ALL, die nach GMALL-Protokollen behandelt wurden
Neumann, Martin, Beder, T., Bastian, L., Hänzelmann, S., Denker, M., Wolgast, N., Hartmann, A., Trautmann, H., Ortiz Sanchez, J., Schlee, C., Schroeder, M., Fransecky, L., Vosberg, S., Fiedler, W., Alakel, N., Heberling, L., Kondakci, M., Starck, M., Schwartz, S., Raffel, S., Müller-Tidow, C., Schneller, F., Reichle, A., Burmeister, T., Greif, P.A., Brüggemann, M., Göbke, N., Baldus, C. (Kiel; Berlin; München; Hamburg; Dresden; Düsseldorf; Heidelberg; Regensburg; Frankfurt, D)

10:00–11:30

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Immuntherapie beim NSCLC: Wie starten und was danach?

Vorsitz: Bleckmann, Annalen (Münster, D), Wolf, Jürgen (Köln, D)

- 10:00 V903 Immuntherapie beim lokalisierten/lokal-fortgeschrittenen NSCLC – neoadjuvant, perioperativ oder adjuvant?
Thomas, Michael (Heidelberg, D)
- 10:30 V904 Biomarker für die Immuntherapie - ctDNA als Entscheidungshilfe
Schmid, Sabine (Bern, CH)
- 11:00 V905 Neue Optionen nach IO-Versagen: New Drugs/New Toxicities?
Bauernfeind, Franz-Georg (Bonn, D)

10:00–11:30

Sydney

**Fortbildung
Zytologiekurs 1**

Vorsitz: Nebe, Carl Thomas (Mannheim, D), Tichelli, André (Basel, CH)

- 10:00 V906 Monozytose
Parmentier, Stefani (Basel, CH), Rovó, Alicia (Bern, CH)
- 11:00 V907 Knochenmarkfremde Zellen
Fuchs, Roland (Aachen, D), Tiemann, Markus (Hamburg, D)

10:00–11:30

Boston

**Fortbildung
Klinisches Update Neuroendokrine und Endokrine Neoplasien**

Vorsitz: Kühr, Thomas (Wels, A), Maschmeyer, Georg (Berlin, D)

- 10:00 V908 Update ENETS Richtliniein
Kollár, Attila (Bern, CH)
- 10:30 V909 NET G3 und extrapulmonale neuroendokrine Karzinome (NEC)
Raderer, Markus (Wien, A)
- 11:00 V910 Update Nebennierenkarzinom
Dischinger, Ulrich (Würzburg, D)

10:00–11:30

Shanghai

**Fortbildung
Zielgerichtete Therapien bei primären Hirntumoren**

Vorsitz: Bullinger, Lars (Berlin, D), Illerhaus, Gerald (Stuttgart, D)

- 10:00 V911 „Drugable targets“ bei primären Hirntumoren
Scheffler, Björn (Essen, D)
- 10:30 V912 Datenlage aus klinischen Studien
Roth, Patrick (Zürich, CH)
- 11:00 V913 Molekulares Tumorboard für primäre ZNS Tumoren: Luxus oder
Notwendigkeit?
Hofer, Silvia (Zürich, CH)

10:00–11:30

Delhi

**Fortbildung
Stammzellbiologie II**

Vorsitz: Lengerke, Claudia (Tübingen, D), Rieger, Michael A. (Frankfurt/M., D)

- 10:00 V914 Auswirkungen von Infektionen und Entzündungen auf hämatopoetische
Stammzellen
Milsom, Michael (Heidelberg, D)
- 10:22 V915 Leukämische Stammzellen
Trumpp, Andreas (Heidelberg, D)

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

- 10:44 V916 The influence of the bone marrow niche on hematopoietic responses
Nombela-Arrieta, Cesar (Zürich, CH)
- 11:06 V917 Tracking of Hematopoietic Stem Cell Fate Decisions
Schroeder, Timm (Zürich, CH)

10:00–11:30

Osaka/Samarkand

Fortbildung

Kompetenznetz Akute und Chronische Leukämien

Vorsitz: Hehlmann, Rüdiger (Weinheim, D), Hoelzer, Dieter (Frankfurt, D)

- 10:00 V918 Warum Response Meilensteine bei CML angepasst werden sollten
Hehlmann, Rüdiger (Weinheim, D)
- 10:05 V919 Menin – Inhibition bei AML
Perner, Florian (Hannover, D)
- 10:20 V920 Transplantation bei älteren Patienten
Bug, Gesine (Frankfurt/M., D)
- 10:35 V921 Standardisierte MRD-Analyse bei AML
Heuser, Michael (Hannover, D)
- 10:50 V922 Dirichlet's Kalkulationen des genetischen Risikos bei AML
Turki, Amin (Essen, D)
- 11:05 V923 Langzeitüberleben bei CML 2024: Endresultat der Tigerstudie
Hochhaus, Andreas (Jena, D)

10:00–11:30

Rio

Wissenschaftliches Symposium

Innovative onkologische Therapien - Strukturen und Realität in der Versorgung

Vorsitz: Gothe, Holger (Dresden, D), Potthoff, Karin (Freiburg i.Br., D)

- 10:00 V924 Modellvorhaben zur Diagnostik und Therapiefindung mittels Genomsequenzierung
Illert, Anna Lena (München, D)
- 10:30 V925 Sektorenübergreifende personalisierte Therapie – Netzworkebildung am Beispiel des DigiNet- und NeoWis-Projektes
Illmer, Thomas (Dresden, D)
- 11:00 V926 Das weite Feld der Dosis – zwischen studien-generierter maximaler therapeutischer Dosis und „optimaler biologischer Dosis“ aus real-world Daten
Marschner, Norbert (Freiburg i.Br., D)

10:00–11:30

Lima

Freier Vortrag Rehabilitation

Vorsitz: Faber, Gerhard (Blankenburg, D), Reuss-Borst, Monika (Bad Bocklet, D)

- 10:00 V927 Sturzrisikofaktoren und Sturzprävention bei Patienten mit einem Multiplen Myelom: erste Ergebnisse der MYFALL-Studie
Dapunt, Ulrike, Rasch, C., Breitzkreutz, I., Mai, E.K., Raab, M.-S., Werner, C., Becker, C., Bauer, J.M., Müller-Tidow, C., Goldschmidt, H., Burghardt, M. (Heidelberg, D)

- 10:15 V928 Digitalisierung der Krebsrehabilitation während und nach einer systemischen Behandlung – Pilotversuche in den südlichen Ostsee-anrainerstaaten (AMBeR)
Felser, Sabine, Ammitzbøll, G., Thiele, K., Murua Escobar, H., Oksbjerg Dalton, S., Junghanss, C. (Rostock, D; Naestved, DK)
- 10:30 V929 Charakterisierung der Fatigue-Response von Patienten anhand von Ausdauertrainingsparametern im Rahmen eines multimodalen Rehabilitationsprogrammes
Wen, Virginia, Strasser, F., Wiskemann, J. (Heidelberg, D; Schaffhausen, CH)
- 10:45 V930 Reha-relevante Aspekte bei Patientinnen Ovarialkarzinom – Auswertung von über 1100 Patientenfällen
Hass, Holger G., Kunzmann, V., Seywald, M., Wöckel, A. (Scheidegg; Würzburg, D)
- 11:00 V931 Behandlung von Sarkomen, auch eine Herausforderung in der Rehabilitation: Vorstellung einer dualen onkologisch-orthopädische Rehabilitation an Fallbeispielen
Leibbrand, Birgit, Philipp, J. (Bad Salzufeln; Bad Salzuflen, D)

10:00–11:30

Darwin

Wissenschaftliches Symposium

Frauen in der Hämatologie und Onkologie – Alte Konzepte in neuer Umsetzung

Vorsitz: Lüftner, Diana (Buckow, D), Weisel, Katja (Hamburg, D)

- 10:00 V932 Mentoring-Programme: Update aus dem deutschsprachigen Bereich
de Wit, Maïke (Berlin, D)
- 10:30 V933 Frauenförderung in der Hämatologie/Onkologie – wo stehen wir und wo wollen wir hin?
Heinrich, Kathrin (München, D)
- 11:00 V934 Frauenförderungsprogramme im europäischen Umfeld
Letsch, Anne (Kiel, D)

10:00–11:30

Guangzhou

Expertenseminar

Coachings für Hämatologen, Onkologen und Pflegende 4–6

- 10:00 V935 Coaching 4
N.N.
- 10:30 V936 Coaching 5
Andritsch, Elisabeth (Graz, A)
- 11:00 V937 Coaching 6
Petermann-Meyer, Andrea (Aachen, D)

10:00–11:30

Geneva 1–2

Freier Vortrag

Urogenitale Tumoren

Vorsitz: Lorch, Anja (Zürich, CH), Beyer, Joerg (Bern, CH)

- 10:00 V938 Erhaltungstherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothelkarzinom in der Routineversorgung in Deutschland: Interimsanalyse des prospektiven CARAT-Registers

Grünwald, Viktor, Radkowski, R., Müller, L., Ghasemi, U., Goebell, P.J., Deger, S., Andres-Pons, A., Lennartz, C., Jänicke, M., Staehler, M., Gratzke, C., Potthoff, K. (Essen; Bochum; Leer; Traunstein; Erlangen; Ostfildern; Freiburg; München, D)

- 10:15 V939 Sekundäre Hämophagozytische Lymphohistiozytose (sHLH) nach intravesikaler BCG Instillation – 2 Fallbeispiele
La Rosée, Felicitas, Bremer, H.-C., Lampel, A., Henkes, M., La Rosée, P. (Dresden; Donaueschingen; Villingen-Schwenningen, D)
- 10:30 V940 Hohes Serumnatrium sagt das Ansprechen auf Immuntherapie im metastasierten Nierenzell- und Urothelkarzinom voraus
Saal, Jonas, Cox, A., Eckstein, M., Brossart, P., Hölzel, M., Stein, J., Klümper, N. (Bonn; Erlangen, D)
- 10:45 V941 Integrierte Analyse des genetischen Polymorphismus im Cox-2 Promotor und der Proteinexpression in Urinproben von Patienten mit Cisplatin-resistenz – Aussicht auf ein potentiell neues Biomarkerpanel
von Brandenstein, Melanie, Kessler, C., Sperber, L., Gehle, P., Bouillon, B., Weiten, R., Wirtz, R.M., Storz, E., Heidenreich, A. (Köln, D)
- 11:00 V942 Multi-Omik-Charakterisierung von extrazellulären Vesikeln aus invasiven und nicht-invasiven Blasenkrebszellen
Boddu, Vijay Kumar, Sauer, T., Cramer, L., Siggel, C., Kramer, M.W., Merseburger, A.S., Gemoll, T., von Bubnoff, N.C.C., Gieseler, F., Darabi Amin, M. (Lübeck, D)
- 11:15 V943 Das nationale Register Urothelkarzinom (UroNAT) von d-uo: Erste Patientendaten
Klier, Jörg, von Amsberg, G., Doehn, C., Schönfelder, R., König, F., Johannsen, M., Schröder, J., Hempel, E., Eichenauer, R. (Köln; Hamburg; Berlin, D)

10:00–11:30

Geneva 3–4

Freier Vortrag Nierenzell- und Ösophaguskarzinom

Vorsitz: Mönig, Stefan Paul (Genf, CH), Wöll, Ewald (Zams, A)

- 10:00 V944 Nivolumab plus Cabozantinib (N+C) vs Sunitinib (S) bei Patienten (pts) mit zuvor unbehandeltem fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (aRCC): Ergebnisse des 56-Monate-Follow-ups (FU) der Phase 3 CheckMate 9ER-Studie (CM9ER)
Augustin, Marinela, Bourlon, M.T., Escudier, B., Burotto, M., Powles, T., Apolo, A.B., Shah, A.Y., Porta, C., Suárez, C., Barrios, C.H., Richardet, M., Gurney, H., Kessler, E.R., Tomita, Y., Bedke, J., Wang, F., Wang, P., Panzica, J., Fedorov, V., Motzer, R.J., Choueiri, T.K. (Nürnberg; Tübingen, D; Mexico City, MX; Villejuif, FR; Santiago, CL; London, GB; Bethesda; Houston; Aurora; Alameda; Princeton; New York; Boston, US; Pavia, IT; Barcelona, ES; Porto Alegre, BR; Córdoba, AR; Westmead and Sydney, AU; Niigata, JP)
- 10:15 V945 Prospektiv randomisierte Phase II Studie mit Ipilimumab/Nivolumab versus „Standard of Care“ beim nicht-klarzelligen Nierenzellkarzinom – Ergebnisse der SUNNIFORECAST Studie
Bergmann, Lothar, Ahrens, M., Albiges, L., Gross-Goupil, M., Boleti, E., Gravis, G., Flechon, A., Grimm, M.-O., Rausch, S., Bartheley, P., Castellano, D., Mellado, B., Ivanyi, P., Rottey, S., Flörcken, A., Suarez, C., Maroto, P., Grünwald, V., Oosting, S., Kopecky, J., Zschäbitz, S., Boegemann, M., Buchler, T., Niegisch, G., Goebell, P., Waddell, T., Joly, F., Priou, F., Retz, M., Siemer, S., Zimmermann, U., Burkholder, I., Hartmann, A., Haanen, J. (Frankfurt; Jena; Tuebingen; Hannover; Berlin; Essen; Heidelberg;

Münster; Düsseldorf; Erlangen; München; Homburg/Saar; Greifswald; Saarbrücken, D; Paris; Bordeaux; Marseilles; Lyon; Strasbourg; Caen; La-Roche-sur-Yon, FR; London; Manchester, GB; Madrid; Barcelona, ES; Gent, BE; Groningen; Amsterdam, NL; Hradec Kralove; Prag, CZ)

- 10:30 V946 Retrospektive Studie zum Vergleich perioperativer Chemotherapie mit neoadjuvanter Radiochemotherapie bei Patienten mit Speiseröhrenkrebs
Neuhaus, Alina, Kasper, S., Rink, A., Neumann, U., Schmidt, H., Markus, P., Hoelscher, A.H., Schumacher, B., Gerges, C., Theurer, S., Siveke, J., Stuschke, M., Schuler, M., Albers, D., Virchow, I. (Essen, D)
- 10:45 V947 Trastuzumab in Kombination mit Chemotherapie bei Patienten mit metastasiertem HER2 positivem gastroösophagealem Krebs – eine real-world Erfahrung
Puhr, Hannah Christina, Zingerle, L., Korpan, M., Berger, J.M., Prager, G.W., Bergen, E.S., Berghoff, A.S., Preusser, M., Ilhan-Mutlu, A. (Wien, A)
- 11:00 V948 Globale, randomisierte Phase-III-Studie zu Tislelizumab plus Chemotherapie im Vergleich zu Placebo plus Chemotherapie als Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen/metastasierten Plattenepithelkarzinoms des Ösophagus (RATIONALE-306 Update): follow-up zum Gesamtüberleben nach 3 Jahren
Lordick, Florian, Yoon, H., Kato, K., Raymond, E., Hubner, R., Shu, Y., Pan, Y., Jiang, Y., Zhang, J., Park, S.R., Kojima, T., Lin, C.-Y., Wyrwicz, L., Tougeron, D., Ishihara, R., Li, L., Wu, H., Peng, Y., Yan, S., Xu, J. (Leipzig, D; Rochester, MN; Ridgefield Park, NJ, US; Tokyo; Chiba; Osaka, JP; Paris; Poitiers, FR; Manchester, GB; Nanjing; Hefei; Shantou; Shenyang; Beijing; Shanghai, CN; Seoul, KR; Taichung, TW; Warsaw, PL)

10:00–11:30

Studio 1–2

Fortbildung Sarkome

Vorsitz: Rothermundt, Christian (St. Gallen, CH), Ivanyi, Philipp (Hannover, D)

- 10:00 V949 Diagnostik und Therapie des lokalisierten Stadiums
Lindner, Lars H. (München, D)
- 10:22 V950 Systemtherapie bei Sarkomen
Szusziés, Christoph J. (Göttingen, D)
- 10:44 V951 Immuntherapie bei Sarkomen?
Szkandera, Joanna (Graz, A)
- 11:06 V952 Neue Therapieansätze und aktuelle Studien
Kunitz, Annegret (Berlin, D)

10:00–11:30

Studio 3–5

Freier Vortrag Diagnose und Therapie der Infektionen

Vorsitz: Claßen, Annika-Yanina (Köln, D), Heinz, Werner (Bad Mergentheim, D)

- 10:00 V953 Virale Atemwegesinfektionen bei Menschen mit Krebs – aktualisierte Zwischenanalyse des OncoReVir Registers
Rüthrich, Maria Madeleine, Schmitt, T., Doleschall, A.D., Brandt, J., Henze, L., Panse, J., Spiekermann, K., von Schmaedel, K., Schalk, E., Vehreschild, M., Vehreschild, J.J., Teschner, D., Giesen, N., von Lilienfeld-Toal, M. (Berlin; Bad Kreuznach; Aachen; Heidelberg; Goslar; München; Magdeburg; Frankfurt am Main; Mainz; Stuttgart; Bochum, D)

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

- 10:15 V954 NGS-basierte Erregerdiagnostik bei febrilen Patienten unter allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation – eine prospektive monozentrische Studie
Weil, Sophie, Amersbach, M., Frietsch, J.J., Kraus, S., Ruckdeschel, A., Schoen, C., Forster, J., Reuter-Weissenberger, P., Stevens, P., Kurzai, O., Einsele, H., Teschner, D. (Würzburg; Duisburg, D)
- 10:30 V955 Ergebnisse, Antibiotikaauswahl und ihre Wirksamkeit bei allo-HSCT-Empfängern mit Besiedlung durch multiresistenten gramnegativen Bakterien: eine Single-Center retrospektive Analyse
Age Kos, Igor, Speer, J., Cetin, O., Lesan, V., Bick, A., Christofyllakis, K., Ahlgrimm, M., Smola, S., Link, A., Rixecker, T., Bittenbring, J.-T., Berger, F., Becker, S., Thurner, L., Bewarder, M. (Homburg, D)
- 10:45 V956 Risiko für ZVK-bedingte Blutstrominfektionen für Männer im Vergleich zu Frauen mit hämatologischen und onkologischen Erkrankungen
Schalk, Enrico, Böll, B., Grans-Siebel, J., Kriege, O., Lanznaster, J., Minti, A., Naendrup, J.-H., Neitz, J., Panse, J., Schmidt-Hieber, M., Seggewiss-Bernhardt, R., Weber, P., Wille, K., Hentrich, M. (Magdeburg; Cologne; Mainz; Passau; Aachen; Munich; Cottbus; Bamberg; Trier; Minden, D)
- 11:00 V957 Diagnostische Qualität von Interferon-Gamma-Freisetzungstests (IGRA) bei immunsupprimierten onkologischen Patienten
Neumann, F. A. Ottilie, Arp, F., Walter, S., Reinwald, M., Schwarzlose-Schwarck, S., Dammermann, W. (Brandenburg an der Havel, D)
- 11:15 V958 Vorteile von klinischer Metagenomik aus Blut für die Routineanwendung bei hämatologischen Patienten
Kriege, Oliver, Wolf, S., Schüssler, C., Schmitt, T., Teschner, D., Koch, S., Siegel, E. (Mainz; Bad Kreuznach; Würzburg, D)

11:45–13:15

Montreal

Fortbildung

Multimodale Therapiestrategien beim Urothelkarzinom

Vorsitz: de Wit, Maike (Berlin, D), Bauernhofer, Thomas (Graz, A)

- 11:45 V959 Perioperatives Therapie-Management beim Harnblasenkarzinom
Cathomas, Richard (Chur, CH)
- 12:15 V960 Enfortumab-Vedotin plus Pembrolizumab: Kommt man 2024 daran überhaupt noch vorbei?
von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D)
- 12:45 V961 Therapiestrategien bei primärer und sekundärer Resistenz auf Enfortumab-Vedotin plus Pembrolizumab
Niedersüß-Beke, Dora (Wien, A)

11:45–13:15

Singapore

Wissenschaftliches Symposium

Hodgkin Lymphom

Vorsitz: Borchmann, Peter (Köln, D), Sasse, Stephanie (Essen, D)

- 11:45 V962 Neue Aspekte zur Hodgkin Lymphom Pathogenese
Küppers, Ralf (Essen, D)
- 12:07 V963 Erstlinientherapie
Fuchs, Michael (Köln, D)

- 12:29 V964 Liquid Biopsie
Rossi, Davide (Bellinzona, CH)
- 12:51 V965 Heilung im Rezidiv
von Tresckow, Bastian (Essen, D)

11:45–13:15

Sydney

Fortbildung
Zytologiekurs 2

Vorsitz: Haferlach, Torsten (München, D), Jost, Edgar (Aachen, D)

- 11:45 V966 Lymphozytose
Goede, Jeroen S. (Winterthur, CH), Schabath, Richard (Berlin, D)
- 12:45 V967 Blickdiagnosen
Asemissen, Anne Marie (Flensburg, D), Jost, Edgar (Aachen, D)

11:45–13:15

Boston

Fortbildung
Spät-Toxizität nach CAR-T Zell-Therapie

Vorsitz: Heine, Annkristin (Bonn, D), Zeerleder, Sacha (Luzern, CH)

- 11:45 V968 Infektionen und Impfeempfehlungen nach CAR-T Zell Therapie
Subklewe, Marion (München, D)
- 12:15 V969 Sekundärmalignome nach CAR-T Zell Therapie
Viardot, Andreas (Ulm, D)
- 12:45 V970 Seltene und neue Nebenwirkungen nach CAR-T Zell Therapie
Bethge, Wolfgang (Tübingen, D)

11:45–13:15

Shanghai

Fortbildung
Therapiekonzepte von Kopf-Hals-Tumoren

Vorsitz: Chapuy, Claudia Ilse (Göttingen, D), Füreder, Thorsten (Wien, A)

- 11:45 V971 Neoadjuvante Therapiekonzepte
Brossart, Peter (Bonn, D)
- 12:15 V972 Updates in der Therapie lokal fortgeschrittener / metastasierter HNSCC
Rothschild, Sacha (Baden, CH)
- 12:45 V973 Strahlentherapeutische Therapiekonzepte zur Toxizitätsminderung
Leu, Martin (Göttingen, D)

11:45–13:15

Delhi

Fortbildung
Familie und Krebs

Vorsitz: Wünsch, Alexander (Bern, CH), Andritsch, Elisabeth (Graz, A)

- 11:45 V974 Begleitung von Familien im Rahmen einer Krebserkrankung – welche Konzepte sind evidenzbasiert?
Bergelt, Corinna (Greifswald, D)

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

- 12:07 V975 Kommunikation mit und therapeutische Begleitung von Kindern an Krebs erkrankter Eltern – evidenzbasierte Praxis
Senf, Bianca (Darmstadt, D)
- 12:29 V976 Der Familienscout – sektorenübergreifender Lösungsansatz?
Petermann-Meyer, Andrea (Aachen, D)
- 12:51 V977 Kommunikation mit Krebspatienten und ihren Angehörigen – Evidenzbasierte Ansätze für „richtiges“ Fragen und Zuhören
Herrmann, Anne (Regensburg, D)

11:45–13:15

Osaka/Samarkand

Wissenschaftliches Symposium

Sitzung der Preisträger

Vorsitz: Reinhardt, Hans Christian (Essen, D), Strasser-Weippl, Kathrin (Wien, A)

- 11:45 V978 Artur-Pappenheim-Preis der DGHO
- 12:00 V979 Vincenz-Czerny-Preis für Onkologie der DGHO
- 12:15 V980 Doktoranden-Förderpreis der DGHO
- 12:30 V981 Wolfgang Denk-Preis der OeGHO
- 12:45 V982 Wilhelm Türk-Preis der OeGHO

11:45–13:15

Río

Freier Vortrag Ethik

Vorsitz: Masel, Eva (Wien, A), Hummel, Yvonne (Zürich, CH)

- 11:45 V983 Instrumente zur Prüfung der Selbstbestimmungsfähigkeit. Eine systematische Übersichtsarbeit und Analyse zur Anwendbarkeit bei Anfragen bezüglich assistierter Selbsttötung im Rahmen der Versorgung von Krebspatienten
Kupsch, Leonie, Gather, J., Vollmann, J., Nadolny, S., Schildmann, J. (Halle (Saale); Bochum, D)
- 12:00 V984 Selbstbestimmungsfähigkeit und assistierte Selbsttötung. Eine qualitative Interviewstudie zu Erfahrungen von Praktiker und Juristen
Kupsch, Leonie, Nadolny, S., Schildmann, J., Sommerlatte, S. (Halle (Saale), D)
- 12:15 V985 Zielgerichtete Obduktionen in Deutschland – Utopie oder Realität?
Kaiser, Ulrich, Vehling-Kaiser, U., Lüke, F., Herr, W., Rechenmacher, M., Evert, K. (Regensburg; Landshut, D)
- 12:30 V986 Ökonomische Einflüsse auf medizinische Entscheidungssituationen in der deutschen Krebsmedizin: ein empirischer mixed-methods Ansatz mit ethischen Überlegungen
König, Julia Felicitas Leni, Aufenberg, B., Sommerlatte, S., Schildmann, J., Greiner, W., Winkler, E.C., Mehli, K. (Heidelberg; Bielefeld; Halle (Saale), D)
- 12:45 V987 Nutzung von Patientendaten in der Hämatologie und Onkologie unter Anwendung von Künstlicher Intelligenz aus datenschutzrechtlicher und ethischer Sicht
Eylert, Bernhard (Wildau, D)

11:45–13:15

Lima

Freier Vortrag Der spezielle Fall

Vorsitz: La Rosée, Paul Graf (Villingen-Schwenningen, D),
Schulz, Carsten-Oliver (Berlin, D)

- 11:45 V988 Fallbericht: POEMS-Syndrom assoziiert mit einem multizentrischen Morbus Castleman – eine diagnostische Herausforderung
Kosch, Ricardo, Michaelis, E.G., Bokemeyer, C., Weisel, K., Alsdorf, W. (Hamburg; Kiel, D)
- 12:00 V989 Sekundäre Hämophagozytische Lymphohistiozytose bei CMV-Infektion
Glaeser, Lennard, Carrillo-Mejia, K.-G., Millo, J., Schaich, M. (Winnenden, D)
- 12:15 V990 Nicht-kanonische UBA1 Mutation bei einem Nicht-MDS-Patienten mit VEXAS-Syndrom, der mit Azacitidin behandelt wurde
Petzer, Verena, Haschka, D., Schmidt, S., Kocher, F., Jukic, E., Duftner, C., Weiss, G., Wolf, D. (Innsbruck, A)
- 12:30 V991 Blutgruppenverlust bei Akuter Myeloischer Leukämie mit CEBPA Mutation
Millo, Joana, Glaeser, L., Schaich, M. (Winnenden, D)
- 12:45 V992 EBV-positives mukokutanen Ulkus als seltene Ursache einer Dünndarm-perforation nach allogener Stammzelltransplantation
Hirschbühl, Klaus, Schaller, T., Märkl, B., Amerein, A., Gebhard, M., Braun, G., Wasserberg, S., Sala, E., Trepel, M., Schmid, C. (Augsburg; Ulm, D)
- 13:00 V993 Abgrenzung einer paraneoplastischen vs. einer reaktiven Leukozytose
Schuler, Ulrich S., Bürk, B. (Dresden, D)

11:45–13:15

Darwin

Wissenschaftliches Symposium

Neue Aspekte der DGHO-Geschichte

Vorsitz: Benter, Thomas (Berlin, D), Busson-Spielberger, Maike (Freiburg i. Br., D)

- 11:45 V994 Einleitung / Projektvorstellung „Hämatologie und Onkologie in der DDR – Forschung vor und in der Wendezeit“
Benter, Thomas (Berlin, D), Busson-Spielberger, Maike (Freiburg i. Br., D)
- 11:55 V1173 Das Gesundheitswesen der DDR und das Beispiel der Pädopathologie an der Medizinischen Akademie Magdeburg (MAM)
Brinkschulte, Eva (Magdeburg, D)
- 12:21 V995 Einiges zur Hämatologie in der DDR und in Wendezeiten
Blau, Igor-Wolfgang (Berlin, D)
- 12:47 V996 Prof. Dr. Irene Boll – Ihre Forschung und Grundlagen der Hämatologie
Busson-Spielberger, Maike (Freiburg i. Br., D)

11:45–13:15

Guangzhou

Expertenseminar

Coachings für Hämatologen, Onkologen und Pflegende 7–9

- 11:45 V997 Coaching 7
Maatouk, Imad (Würzburg, D)
- 12:15 V998 Coaching 8
Mumm, Friederike (München, D)
- 12:45 V999 Coaching 9
N.N.

Montag, 14.10.

Freier Vortrag

Hepatobiliäres Karzinom

Vorsitz: Kasper-Virchow, Stefan (Essen, D), Köberle, Dieter (Basel, CH)

- 11:45 V1000 Anämie ist ein unabhängiger Risikofaktor für Mortalität bei Patienten mit hepatozellulärem Karzinom
Meischl, Tobias, Balcar, L., Park, Y.-R., Bucher, L., Meier, P., Suhr, Y., Pomej, K., Mandorfer, M., Reiberger, T., Trauner, M., Scheiner, B., Pinter, M. (Wien, A)
- 12:00 V1001 Homologe Rekombinationsdefizienz (HRD) in biliären Karzinomen: klinische Bedeutung und Korrelation mit Ansprechen auf Platin
Mavroei, Ilektra Antonia, Taghizade, H., Kalbourtzis, S., Werbesinke, G., Burghofer, J., Piring, G., Kasper, S., Schreil, G., Reichninger, A., Kersting, D., Petzer, A., Hamacher, R., Heibl, S., Schmitt, C., Schuler, M., Prager, G.W., Kirchweger, P., Schildhaus, H.-U., Treckmann, J., Rumpold, H., Siveke, J.T., Doleschal, B. (Essen; Wels-Grieskirschen; Kassel, D; St. Polten; Linz; Steyr; Wien, A)
- 12:15 V1002 mRECIST Outcomes in EMERALD-1: Eine Phase 3, randomisierte, placebokontrollierte Studie der transarteriellen Chemoembolisation plus Durvalumab mit/ohne Bevacizumab bei Patienten mit einem embolisierbaren hepatozellulären Karzinom
Finkelmeier, Fabian, Sangro, B., Kudo, M., Erinjeri, J., Qin, S., Ren, Z., Chan, S., Arai, Y., Heo, J., Mai, A., Escobar, J., Lopez Chuken, Y.A., Yoon, J.-H., Tak, W.Y., Suttichaimongkol, T., Bouattour, M., Lin, S.-M., Żotkiewicz, M., Ali, S., Cohen, G., Lencioni, R. (Frankfurt am Main, D; Pamplona, ES; Osaka; Tokyo, JP; New York; Gaithersburg, US; Nanjing; Shanghai, CN; Hong Kong, HK; Busan; Seoul; Daegu, KR; Ho Chi Minh City, VN; Chiapas; New León, MX; Khon Kaen, TH; Paris, FR; Taipei, TW; Warschau, PL; Cambridge, GB; Pisa, IT)
- 12:30 V1003 Wirksamkeit und Sicherheit von Erdafitinib bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Gallengangskarzinom (CCA) und FGFR-Veränderungen: Gepoolte Analyse der RAGNAR- und LUC2001-Studie
Folprecht, Gunnar, Pant, S., Park, J.O., Su, W.-C., Schuler, M., Lorient, Y., Iyer, G., Doi, T., Quin, S., Tabernero, J., Prenen, H., Winter, H., Zibetti-Dal Molin, G., Sweiti, H., Najmi, S., Hammond, C., Liao, H., Thomas, S., Triantos, S., Feng, Y.-H. (Dresden; Essen, D; Houston; New York; Spring House, US; Seoul, KP; Tainan, TW; Villejuif, FR; Kashiwa, JP; Nanjing; Shanghai, CN; Barcelona, ES; Edegem, BE; Bristol, GB; São Paulo, BR)
- 12:45 V1004 Behandlungsrealität und Outcome von Patienten mit intermediären, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten hepatozellulären Karzinomen – Daten der prospektiven, nationalen, intersektoralen Registerplattform JADE
Berg, Thomas, Dörfel, S., Jordan, F., Schultheiß, M., Schröder, J., Benkelmann, R., Sergeev, P., Heinzow, H., Lamberti, C., Weniger, S., Siebenbach, H.U., Weinberg, F., Jänicke, M., Pereira, P.L., Hofmann, W.P., Potthoff, K., Galle, P.R., Thimme, R. (Leipzig; Dresden; Augsburg; Freiburg; Mülheim a.d.R.; Konstanz; Riesa; Trier; Coburg; Erfurt; Heilbronn; Berlin; Mainz, D)
- 13:00 V1005 Immun-Checkpoint-Inhibitoren bei hepatozellulärem Karzinom nach Lebertransplantation: ein Fallbericht
Pangerl, M., Wolf, B.B., Petrosyan, E., Meier-Klages, V., Guenther, Rainer (Kiel, D)

Freier Vortrag

Chronische myeloische Leukämie II

Vorsitz: Balabanov, Stefan (Zürich, CH), Daskalakis, Michael (Bern, CH)

- 11:45 V1006 ASC₄FIRST: Schnelle und überlegene Wirksamkeit mit Asciminib in der Erstlinienbehandlung von CML gegenüber dem Behandlungsstandard
le Coutre, Philipp, Brümmendorf, T.H., Lang, F., Saussele, S., von Bubnoff, N., Aschauer, G., Stuessi, G., Hwan Kim, D.D., Wang, J., Kim, D.-W., Mayer, J., Goh, Y.-T., Kim, I., Etienne, G., Issa, G.C., Larson, R.A., Bombaci, F., Cortes, J.E., Hughes, T.P., Kapoor, S., Yau, L., Jinwal, R., Ifrah, S., Takahashi, N., Hochhaus, A. (Berlin; Aachen; Frankfurt; Mannheim; Lubeck; Jena, D; Linz, A; Bellinzona; Basel, CH; Toronto, CA; Tianjin, CN; Uijeongbu-si; Seoul, KR; Brno, CZ; Singapore, SG; Bordeaux; Paris, FR; Houston, TX; Chicago; Augusta, GA; East Hanover, NJ, US; Turin, IT; Adelaide, AU; Hyderabad, IN; Akita City, JP)
- 12:00 V1007 Erste Sicherheits- und Effektivitätsdaten für ELVN-001, einen selektiven BCR::ABL1 Inhibitor in CML
Lang, Fabian, Kim, D.-W., Mauro, M., Kreil, S., le Coutre, P., Casado-Montero, L.F., Mora Castera, E., de Paz Arias, R., Sasaki, K., Deng, W., Wang, Q., Aujay, M., Smit, M.D., Hochhaus, A. (Frankfurt/Main; Mannheim; Berlin; Jena, D; Soul, KR; New York; Houston; Boulder, US; Toledo; Valencia; Madrid, ES)
- 12:15 V1008 Effekte von pegyliertem Interferon α2b (IFN) in Kombination mit Nilotinib (NIL) versus NIL mono auf die gesundheitsbezogene Lebensqualität (HRQoL) bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie (CML)
Lorch, Marcel, Pffirmann, M., Fabisch, C., Kohn, D., Kohlbrenner, K., Brümmendorf, T.H., Burchert, A., Krause, S.W., le Coutre, P., Hänel, M., Franke, G.-N., Stegelmann, F., Radsak, M., Kunzmann, V., Jost, P.J., Hehlmann, R., Baerlocher, G., Heim, D., Niederwieser, D., Hofmann, W.-K., Hochhaus, A., Saußele, S. (Mannheim; München; Jena; Aachen; Marburg; Erlangen; Berlin; Chemnitz; Leipzig; Ulm; Mainz; Würzburg, D; Graz, A; Bern; Basel, CH)
- 12:30 V1009 Genomische PCR bei Patienten mit chronisch-myeloischer Leukämie und tiefem molekularem Ansprechen auf Asciminib
Rinke, Jenny, Cornies, E., Böhme, M., Machova Polakova, K., Ernst, T., Hochhaus, A. (Jena, D; Prague, CZ)
- 12:45 V1010 Phosphoproteom- und Proteom-Analysen verschiedener Generationen von TKIs – Signaturen der BCR::ABL1-Hemmung und Netzwerke TKI-assoziiierter Nebenwirkungen
Böhme, Maximilian, Oliinyk, D., Rinke, J., Wolfrum, T., Hantschel, O., Hochhaus, A., Meier-Rosar, F., Ernst, T. (Jena; Marburg, D)
- 13:00 V1011 Repräsentativität, Verallgemeinerbarkeit und die Interpretation der European stop kinase inhibitors (EURO-SKI) Studie und ihrer behandlungsfreien Remissionswahrscheinlichkeiten nach Absetzung des Tyrosinkinaseinhibitors bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie
Pffirmann, Markus, Saussele, S., Mahon, F.-X., Richter, J. (München; Mannheim, D; Bordeaux, FR; Lund, SE)

Freier Vortrag

Multiples Myelom III

Vorsitz: Kortüm, Martin (Würzburg, D), Kröger, Nicolaus (Hamburg, D)

Wissenschaftliches Programm

- 11:45 V1012 Daratumumab (DARA) + Bortezomib/Lenalidomid/Dexamethason (VRd) bei transplantierfähigen (TE) Patienten mit neu diagnostiziertem Multiplem Myelom (NDMM): Analyse der minimalen Restkrankheit (MRD) in der PERSEUS-Studie
Einsele, Hermann, Rodriguez-Otero, P., Moreau, P., Dimopoulos, M.A., Beksac, M., Perrot, A., Broijl, A., Gay, F., Mina, R., van de Donk, N.W., Schjesvold, F., Delforge, M., Spencer, A., Lonergan, S., Vieyra, D., Sitthi-Amorn, A., Carson, R., Bladé, J., Boccadoro, M., Sonneveld, P. (Würzburg, D; Pamplona, Navarra; Barcelona, ES; Nantes; Toulouse, FR; Athens, GR; Ankara, TR; Rotterdam; Amsterdam, NL; Torino, IT; Oslo, NO; Leuven, BE; Melbourne, AU; Spring House, PA, US)
- 12:00 V1013 Multi-Omics-Ansatz zur Identifizierung neuer Proteine, die mit der Carfilzomib-Resistenz beim multiplen Myelom verbunden sind
Han, Seungbin, Lee, C.-Y., Besse, L., Munawar, U., Besse, A., Kurian, S., Nerreter, S., Vogt, C., Zhou, X., Haertle, L., Waldschmidt, J., Driessen, C., Einsele, H., Rasche, L., Küster, B., Kortüm, M. (Würzburg; München, D; St.Gallen, CH)
- 12:15 V1014 MYC-reguliertes KANSL2 ist ein angreifbarer onkogener Treiber beim Multiplen Myelom
Jiang, Kaiting, Kirchner, M., Mertins, P., Herzberg, F., Krönke, J., Braune, J., Schulze, V., Isaakidis, K., Gasper, A., Wirth, M., Keller, U., Habringer, S. (Berlin, D)
- 12:30 V1015 Sonrotoclast (sonro; BGB-11417) + Dexamethason (dex) zeigt Verträglichkeit und Anti-Myelom-Aktivität bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem (R/R) Multiplem Myelom (MM) und Nachweis t(11;14)
Weisel, Katja, Dhakal, B., Hultcrantz, M., Bal, S., Chuah, H., Kaufman, J.L., Kazandjian, D., Nathwani, N., Royle, G., Sborov, D.W., Venner, C.P., Cheng, H., Idoine, A., Agarwal, A., Quach, H. (Hamburg, D; Milwaukee; New York; Birmingham; Atlanta; Miami; Duarte; Salt Lake City; San Mateo, US; Perth; Melbourne, AU; Auckland, NZ; Vancouver, CA)
- 12:45 V1016 Real-Life-Ergebnisse von Patienten (PTS) mit BCMA-exponiertem rezidiviertem/refraktärem multiplen Myelom (RRMM) unter Standardtherapie (SOC) aus den Studien LOCOMOTION und MOMMENT
Weisel, Katja, Besemer, B., Manier, S., Goldschmidt, H., van de Donk, N.W., Einsele, H., Perrot, A., Teipel, R., Karlin, L., Scheid, C., Pawlyn, C., Martínez-López, J., Cavo, M., Albrecht, C., Acciarri, L., Haddad, I., Strulev, V., Gray, K., Doyle, M., Moreau, P., Mateos, M.-V. (Hamburg; Tübingen; Heidelberg; Würzburg; Dresden; Cologne, D; Lille; Toulouse; Pierre-Bénite; Issy-les-Moulineaux; Nantes, FR; Amsterdam, NL; London, GB; Madrid; Salamanca, ES; Bologna; Genova, IT; Beerse, BE; Bridgewater, NJ, US; Dublin, IE)
- 13:00 V1017 Ergebnisse aus der randomisierten Phase-3-Studie DREAMM-8 zu Belantamab-Mafodotin plus Pomalidomid und Dexamethason (BPd) vs. Pomalidomid plus Bortezomib und Dexamethason (Pvd) bei rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom (RRMM)
Besemer, Britta, Trudel, S., Beksac, M., Pour, L., Delimpasi, S., Quach, H., Vorobyev, V., Cavo, M., Suzuki, K., Robak, P., Morris, K., Phillips, A., Zhou, X.L., Fulci, G., Sule, N., Kremer, B.E., Opalinska, J., Mateos Manteca, M.V., Dimopoulos, M.A. (Tübingen, D; Toronto, CA; Ankara, TR; Brno, CZ; Athens, GR; Melbourne, AU; Saint-Petersburg, Prospect Lunacharskogo, RU; Bologna, IT; Tokyo, JP; Lodz, PL; MA; PA, US; Middlesex, GB; Salamanca, ES)

11:45–13:15

Studio 3–5

Freier Vortrag

Big Data und Digitale Medizin / Künstliche Intelligenz (KI) II

Vorsitz: Schneider, Martin (Dresden, D), Overkamp, Friedrich (Berlin, D)

- 11:45 V1018 Digitalisierung und Onkologie: Werterzeugung und -verteilung
Thielscher, Christian (Essen, D)

- 12:00 V1019 Dynamische Aufzeichnung behandlungs-bedingter Symptome durch Patienten via ePROs kann die Art des zugrunde liegenden Krebses mittels Machine Learning revers identifizieren
Trojan, A., Witschel, H.-F., Kiessling, M., Asper, Nora, Kullak-Ublick, G. (Horgen; Olten; Zürich, CH)
- 12:15 V1020 KAIGI HCC – transsektorale, multidisziplinäre Austauschplattform zur Therapie des Hepatozellulären Karzinoms (HCC)
Pangerl, M., Meier-Klages, V., Petrosyan, E., Wolf, B.B., Guenther, Rainer (Kiel, D)
- 12:30 V1021 Autonome KI-Agents für klinische Entscheidungsfindung und Forschung in der Onkologie
Ferber, Dyke, Wiest, I.C., El Nahhas, O.S.M., Wölflein, G., Clusmann, J., Leßmann, M.-E., Beutel, G., Jäger, D., Truhn, D., Kather, J.N. (Dresden; Hannover; Heidelberg; Aachen, D; St Andrews, GB)
- 12:45 V1022 Ein einfacher, regelbasierter Ansatz zur automatisierten Extraktion klinischer Informationen aus unstrukturierten Gesundheitsakten
Veloso de Oliveira, Julia, Robert, S., Hempel, L. (Munich; Rosenheim, D; Vienna, A)

13:30–15:00

Montreal

Posterdiskussion

Multiples Myelom IV

Vorsitz: Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D), Chitadze, Guranda (Kiel, D)

- 13:30 P1023 Routineversorgung von Patienten mit Multiplem Myelom, die zwischen 09/2020 und 05/2023 eine Therapie in der vierten oder einer höheren Linie erhielten
Weide, Rudolf, Karbe, C., Lipke, J., Verpoort, K., Karcher, A., Hensel, M., Linde, H., Schnell, R., Mohm, J., Vehling-Kaiser, U., Braun, U., Tamm, I., Rothe, A., Otremba, B., Kropff, M., Jacobs, G., Chemnitz, J.M., Nusch, A., von der Heyde, E., Feiten, S. (Koblenz; Duisburg; Dortmund; Hamburg; Heidelberg; Mannheim; Potsdam; Frechen/Köln; Dresden; Landshut; Ludwigshafen; Berlin; Köln; Oldenburg/Delmenhorst; Osnabrück; Saarbrücken; Velbert; Hannover, D)
- 13:36 P1024 Auswirkungen von Impact-Training auf die Knochenläsionen und den Knochenstoffwechsel bei Patienten mit Multiplem Myelom: Eine prospektive Interventionsstudie
Schallock, Marej, Ringeisen, R., Kollikowski, A., Hasenclever, D., Grunz, J.-P., Zubac, D., Löffler, C., Baumann, F., Jundt, F. (Würzburg; Leipzig; Köln, D)
- 13:42 P1025 Vergleich der Effektivität von Ciltacabtagen Autoleucel in der Cartitude-4 Studie versus der im Flatiron Register dokumentierten, im Versorgungsalltag eingesetzten Standardtherapien beim Lenalidomid-refraktären Multiplen Myelom
Weisel, Katja, Touzeau, C., Lipe, B., Khan, A.M., Dhakal, B., Nair, S., He, J., Lee, S., Lonardi, C., Slaughter, A., Lendvai, N., Schechter, J.M., Chen, D., Zhao, M., Yeh, T.-M., Leleu, X., Puig, N., Dytfeld, D., Zamagni, E., Karlin, L., Delforge, M., Corradini, P., Mina, R., Roeloffzen, W., Sidana, S. (Hamburg, D; Nantes; Poitiers; Pierre-Bénite, FR; Rochester, NY; Columbus, OH; Milwaukee, WI; Raritan, NJ; Stanford, CA, US; Beerse; Leuven, BE; Buenos Aires, AR; Zug, CH; Shanghai, CN; Salamanca, ES; Poznań, PL; Bologna; Milan; Turin, IT; Groningen, NL)
- 13:52 P1026 HARBOUR (OP-113): Nichtinterventionale Studie zu Melphalanflufenamid (Melflufen) in Kombination mit Dexamethason bei Patienten mit rezidiviertem und/oder refraktärem Multiplen Myelom gemäß zugelassener Indikation
Waldschmidt, Johannes M, Böck, H.-P., Basovski, L., Kisro, J., Bolouri, H., Heißner, K., Obermüller, J., Andersson, B., Gullbo, J. (Würzburg;

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

Offenbach am Main; Biberach an der Riß; Lübeck; Kiel; Weiden, D; Stockholm; Uppsala, SE)

- 13:58 P1027 CARTal: GPRC5D als Target-Switching-Tool bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom nach BCMA-gerichteter CAR-T-Zelltherapie
Albici, Anca-Maria, Baden, C., Jost, L., Valerius, T., Meyer, C., Baldus, C., Stölzel, F., Schub, N. (Kiel, D)
- 14:04 P1028 Prognostische Bedeutung von Osteolysen beim Multiplen Myelom: Eine monozentrische retrospektive Analyse
Rowold, Christoph, Leitner, T., Barkhausen, J., von Bubnoff, N., Khandanpour, C. (Lübeck, D)
- 14:10 P1029 Komplette Remission in einem Fall einer refraktären primären Plasmazellleukämie nach der Behandlung mit Teclistamab, Daratumumab und Lenalidomid sowie konsolidierender allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation: eine Fallvorstellung
Bardenbacher, Marco, Hefter, C., Illing, S., Morgenstern, N., Dullinger, K., Knaus, T., Schäfer-Eckart, K., Knop, S. (Nürnberg; Coburg, D)
- 14:16 P1030 Machbarkeit von Impact-Training bei Patienten mit Multiplen Myelom – Bedeutung für die körperliche Leistungsfähigkeit und Lebensqualität
Ringeisen, Ruben, Schallock, M., Kollikowski, A., Hasenclever, D., Grunz, J.-P., Zubac, D., Löffler, C., Baumann, F.T., Jundt, F. (Würzburg; Leipzig; Köln, D)
- 14:22 P1031 Überlebensergebnisse nach Erstlinienkonsolidierung mit Hochdosis-Melphalan und autologer Stammzelltransplantation bei jüngeren und älteren Patienten mit Multiplem Myelom: Eine retrospektive monozentrische Analyse
Strotmann, Arne, Evers, G., Leitner, T., Lenz, G., Shumilov, E., Khandanpour, C. (Münster; Lübeck, D)
- 14:28 P1032 Deletion 14q beim Multiplen Myelom: Eine Fallserie von 35 Patienten
Leitner, Theo, Murga Penas, E.M., Nusrat, Y., Marx, D., Schub, N., Rowold, C., Yildiz, D., von Bubnoff, N., Spielmann, M., Khandanpour, C. (Lübeck; Kiel, D)
- 14:34 P1033 Randomisierte Phase II-Studie für Patienten mit Multiplem Myelom zur Untersuchung der Machbarkeit und Sicherheit sowie des Nutzens des Intervallfastens (FASTINA)
Hamm, Anna Franziska, Smollich, M., Schwitlick, C., Horn, K., König, I.R., Khandanpour, C. (Lübeck, D)
- 14:40 P1034 Pulmonales Immunrekonstitutionssyndrom nach bipulmonaler Influenza A- Pneumonie im Rahmen einer autologen Blutstammzelltransplantation bei Multiplem Myelom
Ackermann, Philip, Schnetzke, U., Reckziegel, M., Darr, A., Hagel, S., Scholl, S., Hochhaus, A., Yomade, O. (Jena, D)
- 14:46 P1035 Herausforderungen und Erfordernisse bei der Anwendung von Leitlinien in der Regelversorgung: Zwei Fallberichte, die Fragen aufwerfen
Steinmetz, H. Tilman (Köln, D)
- 14:52 P1036 Induktion der Ferroptose beim Multiplen Myelom
Hamad, Ahmed, Kunz, V., Bommert, K. (Würzburg, D)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion CAR-T Zellen II

Vorsitz: Danhof, Sophia (Würzburg, D), Holderried, Tobias Albert Wilhelm (Bonn, D)

- 13:30 P1037 Hybride Chimeric Antigen Receptor T-Zell (CAR-T) Therapie: Ein flexibles Betreuungskonzept zwischen stationärer und ambulanter Versorgung
Rupprecht, Caroline, Kurte, M.S., Siefen, A.-C., Kron, F. (Köln, D)
- 13:37 P1038 Brustkrebs-on-Chip Modell zur Wirksamkeits- und Sicherheitsprüfung von CAR-T-Zellen
Maulana, T.I., Teufel, C., Cipriano, M., Roosz, J., Lazarevski, L., van den Hil, F.E., Scheller, L., Orlova, V., Koch, A., Hudecek, M., Alb, Miriam, Loskill, P. (Tübingen; Reutlingen; Würzburg, D; Leiden, NL)
- 13:44 P1039 Late-onset gastrointestinale und hepatische Toxizität assoziiert mit hocheffizienten BCMA-gerichteten CAR-T-Zellen
Maestle-Goer, Katharina, Enk, B., Hensen, L., Stanger, A., Besemer, B., Bethge, W., Wirths, S., Lengerke, C. (Tuebingen, D)
- 13:51 P1040 CD19-CAR-T-Zellen enthaltende Kombinationstherapie bei Systemischer Sklerose
Merkt, Wolfgang, Freitag, M., Claus, M., Kolb, P., Falcone, V., Röhrich, M., Rodon, L., Deicher, F., Andreeva, I., Tretter, T., Tykocinski, L.-O., Blank, N., Watzl, C., Schmitt, A., Sauer, T., Müller-Tidow, C., Polke, M., Heußel, C.P., Dreger, P., Lorenz, H.-M., Schmitt, M. (Heidelberg; Dortmund; Freiburg, D)
- 13:58 P1041 Graft-versus-Host-Erkrankung nach CAR-T-Zell-Therapie nach allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation – erfolgreiche Behandlung mittels extrakorporaler Photopherese
Farid, Kiavash Mohammad Nejad, Bug, G., Schmitt, A., Lang, F., Schubert, M.-L., Haberkorn, U., Müller-Tidow, C., Dreger, P., Schmitt, M. (Heidelberg; Frankfurt am Main, D)
- 14:05 P1042 Intensivierte Immunsuppression anhand individualisierter Risikostratifikation für Patienten mit erhöhtem Risiko für schwerwiegendes ICANS
Wißkirchen, Jonas, Ries, I., Hauptrock, B., Heß, G., Wagner-Drouet, E. (Mainz, D)
- 14:12 P1043 Die prophylaktische Gabe des Interleukin-6 Rezeptor-Antikörpers Tocilizumab vor Anti-CD19-CAR-T-Zell-Therapie kann das Auftreten von Neurotoxizität bei älteren Lymphompatientinnen und -patienten reduzieren
Rösler, Wiebke, Bachofner, A., Krassimirova Bankova, A., Gourri, E., Manz, M.G., Musa, A., Stolz, S.M., Wolfensberger, N., Zenz, T., Schneidawind, D. (Zurich, CH)
- 14:19 P1044 Innovative Ansätze zur Verbesserung der nichtklinischen Sicherheitsbewertung von CAR-T-Zellen und immunmodulatorischen Biotherapeutika: Das imSAVAR-Projekt
Alb, Miriam, Scheller, L., Einsele, H., Maulana, T.I., Loskill, P., Weener, H.J., van der Meer, A.D., Sewald, K., Kreuz, M., Löffler-Wirth, H., Rade, M., Weirauch, U., Reiche, K., Köhl, U., Hudecek, M. (Würzburg; Tübingen; Hannover; Leipzig, D; Enschede, NL)
- 14:26 P1045 ZUMA-23: A global, Phase 3, randomized controlled study of axicabtagene ciloleucel versus standard of care as first-line therapy in patients with high-risk large B-cell lymphoma
Glaß, Bertram, Westin, J.R., Jacobson, C.A., Chavez, J.C., Sureda, A., Morschhauser, F., Dickinson, M., Davies, A., Flinn, I.W., Maloney, D.G., Chamuleau, M., Tees, M., Xue, A., Shahani, S., Nikolajeva, O., Kang, J., Kaplan, A., Schupp, M., Miao, H., Rich, E.S. (Berlin, D; Houston; Boston; Tampa; Nashville; Seattle; Denver; Santa Monica, US; Barcelona, ES; Lille, FR; Melbourne, AU; Southampton, GB; Amsterdam, NL)
- 14:33 P1046 Inhibitorische CARs unterdrücken T-Zell Proliferation und Zytokinsekretion, schützen aber nicht vor CAR-T-Zell vermittelter Zytotoxizität
Funk, M., Heller, G., Waidhofer-Söllner, P., Leitner, J., Theurich, S., Steinberger, P., Muschik, Lena (München, D; Wien, A)

Wissenschaftliches Programm

- 14:40 P1047 Schweres Immuneffektorzell-assoziiertes hämophagozytisches-Lymphohistiozytose Syndrom (IEC-HL) und Neurotoxizitätssyndrom (ICANS) nach BCMA CAR-T-Zell-Therapie
Riedel, Andreas, Hug, S., Stanger, A., Besemer, B., Faul, C., Hensen, L., Lengerke, C., Bethge, W. (Tübingen, D)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion

Sarkome

Vorsitz: Hamacher, Rainer (Essen, D), Szkandera, Joanna (Graz, A)

- 13:30 P1048 Der Einfluss der Expression von PD-L1, IDO-1 und LAG-3 auf das Gesamtüberleben bei Angiosarkomen
Frühau, Nora, Brandes, F., Dörr, A., Schäfer, F.M., Rau, D., Wittenberg, S., Roohani, S., Öllinger, R., Dziodzio, T., Märdian, S., Ghoreschi, F., Bullinger, L., Horst, D., Jarosch, A., Flörcken, A. (Berlin, D; Bern, CH)
- 13:37 P1049 Klinischer Nutzen des flüssigkeitsbasierten Comprehensive Genomic Profiling (CGP) bei gastrointestinalen Stromatumoren (GIST)
Mechahougui, Hiba (Genève, CH)
- 13:44 P1050 Monozentrische Analyse des Outcomes von Patienten mit fortgeschrittenen Sarkomen oder sarkomatoid entdifferenzierten Malignomen nach erweiterter molekularpathologischer Untersuchung und Diskussion im Molekularen Tumorboard des ZPMTUM
Lörsch, Alisa Martina, Durner, A., Grill, S., Heidegger, S., Hönikl, L., Jost, P.J., Knebel, C., Lammert, J., Langer-Freitag, S., Lenze, U., Lunger, L., Nieto, A., Schatz, U.A., Söllner, H., Schenck, K., Schmidt-Graf, F., Schwamborn, K., Veloso de Oliveira, J., Winter, C., Algül, H., Bassermann, F., von Eisenhart-Rothe, R., Jung, J., Lange, S., Pfarr, N., Mogler, C., Hecker, J.S., Illert, A.L. (München; Dachau, D; Graz, A)
- 13:51 P1051 Die SLC2A1-Expression als Regulator Methotrexat-induzierter reaktiver Sauerstoffspezies im Osteosarkom
Dietachmayr, Michael, Henkel, E., Specht, K., Bassermann, F., Superti-Furga, G., Eichner, R. (München, D; Wien, A)
- 13:58 P1052 Solitärer fibröser Tumor: Eine retrospektive Untersuchung von 67 Fällen zu klinisch-pathologischen Merkmalen und palliativer Behandlung
Akbulut, Merve, Liffers, S.-T., Mavroei, I.A., Falkenhorst, J., Guder, W.K., Kath, M., van Wijk, R., Pöttgen, C., Bauer, S., Hamacher, R. (Essen, D)
- 14:05 P1053 Lenvatinib/Pembrolizumab-Kombinationstherapien in metastasierten G3 Weichteilsarkomen
Hübsch, L., Pohl, C.S., Siebe, L., Yaakoub, M.-K., Dierks, Christine (Halle, D)
- 14:12 P1054 Präzisionsonkologie im Kontext von rezidivierten und refraktären Sarkomen – Erfahrungen im UCCSH
Morf, Jan, Künstner, A., Kebenko, M., Bastian, L., Fähnrich, A., Fliedner, S., Sievert, H.J., Färber, B., Klinke, L., Kühnert, T., Horns, J.M., Khandanpour, C., Sailer, V.-W., Konukiewitz, B., Röcken, C., Kirfel, J., Busch, H.S., von Bubnoff, N.C.C., Gebauer, N. (Lübeck; Kiel, D)
- 14:19 P1055 Langfristige Krankheitsremission durch Trabectedin und sequenzielle Checkpoint-Blockade in einem Patienten mit de-differenziertem Liposarkom
Waldschmidt, Johannes M., Reichardt, P., Haug, L., Riedhammer, C., Zimmermann, M., Heidemeier, A., Hendricks, A., Rosenwald, A., Germer, C.T., Einsele, H., Deinzer, C.K.W., Kunzmann, V., Wiegering, A., Pink, D., Kortüm, K.M. (Würzburg; Berlin; Tübingen; Bad Saarow, D)

- 14:26 P1056 Pasireotide als Erhaltungstherapie bei Synovial Sarkomen und Desmoplastisch klein runden Tumoren mit SSTR2/3/5-Überexpressing ; die PAMSARC Studie
Schlenk, Richard, Heining, C., Gnutzmann, E., Roldan, S., Heiligenthal, L., Sparber Sauer, M., Hahn, D., Dirksen, U., Hamacher, R., Flörcken, A., Thorwarth, A., Deinzer, C., Gaidzik, V., van Tilburg, C., Hübschmann, D., Arndt, K., Pfister, S., Glimm, H., Fröhling, S., Heilig, C.E. (Heidelberg; Dresden; Stuttgart; Essen; Berlin; Tübingen; Ulm; Woelfersheim, D)
- 14:33 P1057 Behandlung und Ergebnis bei Weichteilsarkomen – Erfahrungen eines Einzelzentrums mit einer Kohorte von 160 aufeinanderfolgenden Fällen
Mayer, Karin, Bollmann, N., Koob, S., Brossart, P., Feldmann, G. (Bonn, D)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion

Pankreas- / Magenkarzinom

Vorsitz: Heinemann, Volker (München, D), Doleschal, Bernhard (Linz, A)

- 13:30 P1058 Mesenchymale Stromazell (MSC)-ähnliche Zellen zeigen unterschiedliche Präsenz während der frühen Pankreaskarzinogenese und spezifische Interaktion mit Tumorzellen
Seidel, Tina, Lützkendorf, J., Fritsche, A.-K., Gutschner, T., Hesselbarth, N., Müller, L. (Halle (Saale); Leipzig, D)
- 13:37 P1059 Identifizierung und Charakterisierung von Analyten aus dem Tumorstroma beim duktalem Adenokarzinom des Pankreas (PDAC) mittels liquid biopsy
Götze, Julian, Meißner, K., Pereira-Veiga, T., Belloum, Y., Schneegans, S., Kropidlowski, J., Gorgulho, J., Busch, A., Honselmann, K., Schönrock, M., Putscher, A., Nitschke, C., Hackert, T., Bokemeyer, C., Pantel, K., Uzunoglu, F.G., Wikman, H., Sinn, M. (Hamburg; Lübeck, D)
- 13:44 P1060 NALIRIFOX beim fortgeschrittenem Pankreaskarzinom: Eine explorative Real-World Analyse
Reichinger, A., Taghizadeh, H., Lentner, T., Reimann, P., Winder, T., Kiesl, D., Romeder, F., Hasenschwandtner, Sonja, Webersinke, G., Burghofer, J., Kirchweyer, P., Riedl, J.M., Prager, G., Rumpold, H., Doleschal, B. (Linz; St.Pölten; Feldkirch; Graz; Wien, A)
- 13:51 P1061 Komplette Remission und Clearance zirkulierender Tumor-DNA (ctDNA) bei einem Patienten mit fortgeschrittenem Pankreaskarzinom nach einem Adaptierten, Personalisierten Ansatz
Rohlfing, S., Vladimirova, Dilyana, Berger, S., Bochum, S., Sipos, B., Weiß, M., Martens, U.M. (Bruchsal; Heilbronn; Stuttgart, D)
- 13:58 P1062 Nano-liposomales Irinotecan/5-FU-basierte Chemotherapie in der 2nd-line Therapie des fortgeschrittenen Pankreas-Karzinoms (adPC) – Erfahrungen und Ergebnisse im klinischen Alltag
Karthaus, Meinolf, Hoell, B., Huettnerbrenner, R., Schaefer, H., Huss, B., Fuchs, M. (Muenchen, D)
- 14:05 P1063 Metachron metastasiertes Pankreaskarzinom – die eigene, ungewöhnliche Kasuistik vom sonografischen Zufallsbefund bis zur palliativen multidisziplinären Tumorthherapie
Pfitzner, Jürgen (Potsdam, D)
- 14:12 P1064 Metastasiertes Pankreaskarzinom: individualisierte zielgerichtete molekulare und immuncheck point Therapie führt zu signifikanter Tumorkontrolle
Weber, Renate, Weber, J., Staiger, A. (Augsburg, D; Potsdam, US)

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

- 14:19 P1065 Eine explorative Biomarker-Analyse aus der RAMIRIS Studie – eine Phase-II-Studie bei Patienten mit fortgeschrittenen oder metastasierten gastroösophagealen Karzinom behandelt mit FOLFIRI plus Ramucirumab vs. Paclitaxel plus Ramucirumab
Hille, Jurek, Lorenzen, S., Paulig, C., Thuss-Patience, P., Gökkurt, E., Ettrich, T., Lordick, F., Bokemeyer, C., Stahl, M., Reichardt, P., Sökler, M., Pink, D., Probst, S., Goetze, T.O., Al-Batran, S.E., Loges, S., Janning, M. (Hamburg; München; Frankfurt; Berlin; Ulm; Leipzig; Essen; Bad Saarow; Bielefeld; Heidelberg, D; Thun, CH)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion

Akute myeloische Leukämie III

Vorsitz: Schalk, Enrico (Magdeburg, D), Trumpp, Andreas (Heidelberg, D)

- 13:30 P1066 Prognostic relevance of RUNX1 mutations as measurable residual disease (MRD) marker before and after allogeneic stem cell transplantation (HSCT) in patients (pts) with acute myeloid leukemia (AML)
Jentsch, Madlen, Bischof, L., Ussmann, J., Jendro, J., Backhaus, D., Brauer, D., Metzeler, K.H., Herling, M., Merz, M., Vucinic, V., Franke, G.-N., Platzbecker, U., Schwind, S. (Leipzig, D)
- 13:36 P1067 Messbare Resterkrankung und nicht Transplantation in erster kompletter Remission prognostiziert Echtwelt-alloSZT-Behandlungsergebnisse bei AML mit NPM1-Mutation
Schroeder, Jan Christian, Neuy, N., Mix, L., Fehn, A.E., Faustmann, P., Vogel, W., Bethge, W.A., Lengerke, C. (Tübingen, D)
- 13:42 P1068 Bewertung des frühen Ansprechens auf die Induktionstherapie mit CPX-351 bei Akuter Myeloischer Leukämie
Ronnacker, Julian, Mikesch, J.-H., Berdel, A.F., Urbahn, M.-A., Kolloch, L., Stelljes, M., Lenz, G., Schliemann, C. (Münster, D)
- 13:48 P1069 VenReal-INFECT: Real-world Daten zu Therapieergebnissen und Infektionskomplikationen unter Venetoclax zusammen mit einer hypomethylierenden Substanz bei Patienten mit akuter myeloischer Leukämie
Mix, Lucas, Schroeder, J.C., Schlittenhardt, L., Vogel, W., Bethge, W., Lengerke, C. (Tübingen, D)
- 13:54 P1070 Determinanten der interindividuellen Variabilität der Treosulfan-Pharmakokinetik bei AML-Patienten mit autologer Stammzelltransplantation
Ayçiçek, Selin G., Akhoudova, D., Bacher, U., Hayoz, M., Aebi, Y., Largiadèr, C.R., Pabst, T. (Bern, CH)
- 14:00 P1071 Die Seneszenzkapazität leukämischer Blasten bestimmt das Therapieansprechen in der akuten myeloischen Leukämie bedingt durch eine M3-ähnliche Blastentransdifferenzierung
Schönlein, Martin, Yu, Y., Richter-Pechanska, P., Däbritz, J.H.M., Fan, D.N.Y., Bittner, A., Walter, W., Siegert, A., Gilioli, D., Vick, B., Ihlow, J., Hecker, J., Westermann, J., Jeremias, I., Haferlach, T., Spiekermann, K., Götze, K.S., Bullinger, L., di Micco, R., Schmitt, C.A. (Berlin; Munich, D; Linz, A; Milan, IT)
- 14:06 P1072 Onkogenes Spleißen von Apoptose-stimulierendem p53-Protein 2 (ASPP2) fördert die Leukämogenese und Therapieresistenz bei akuter myeloischer Leukämie (AML) in vivo
Ruiba, A., Ahrens, A.-L., Aellig, V., Valk, P., Driessen, C., Schittenhelm, M., Kampa-Schittenhelm, Kerstin (St. Gallen, CH; Rotterdam, NL)
- 14:12 P1073 Eine hohe iASPP Expression ist ein unabhängiger Prädiktor für einen ungünstigen klinischen Verlauf bei akuter myeloischer Leukämie (AML)

Schittenhelm, M., Ruiba, A., Bajrami Saipi, M., Ahrens, A.-L., Fazio, S., Arrieta Nombela, C., Blumenstock, G., Györfy, B., Valk, P.J., Kavelaars, F., Fend, F., Driessen, C., Kampa-Schittenhelm, Kerstin (St. Gallen; Zürich, CH; Tübingen, D; Budapest, HU; Rotterdam, NL)

- 14:18 P1074 Real-World Erfahrungen mit CPX-351 bei Patienten mit akuter myeloischer Leukämie – Langzeit-Follow up mit Fokus auf jüngere Patienten (<60 Jahre)
Rautenberg, C., Stölzel, F., Röllig, C., Stelljes, M., Gaidzik, V.I., Kriege, O., Verbeek, M., Unglaub, J., Thol, F., Krause, S., Hänel, M., Neuerburg, C., Vucinic, V., Jehn, C.F., Wass, M., Fransecky, L., Chemnitz, J., Holtick, U., Schäfer-Eckart, K., Schröder, J., Kraus, S., Krüger, W., Kaiserr, U., Scholl, S., Kobbe, G., Jäger, P.S., Alakel, N., von Bonin, M., Sockel, K., Hanoun, M., Platzbecker, U., Holderrried, T., Morgner, A., Heuser, M., Sauer, T., Götze, K., Wagner-Drouet, E., Döhner, K., Döhner, H., Schliemann, C., Schetelig, J., Bornhäuser, M., Berg, M., Schroeder, Thomas, Middeke, J.M. (Essen; Kiel; Dresden; Münster; Ulm; Mainz; München; Heidelberg; Hannover; Erlangen; Chemnitz; Bonn; Leipzig; Hamburg; Koblenz; Köln; Nürnberg; Berlin; Würzburg; Greifswald; Hildesheim; Jena; Düsseldorf, D)
- 14:24 P1075 Analyse mikrobieller Serummetabolite sowie Sorafenib-Serumspiegel in FLT3-ITD-positiven AML-Patienten nach allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation – eine explorative Datenerhebung der Placebo-kontrollierten SORMAIN-Studie
Weber, Theresa, Beutgen, V.M., Weiland, P., Pesek, J., Ludwig-Radtke, L., Bug, G., Fritz, L.V., Finke, J., Stelljes, M., Röllig, C., Wollmer, E., Wäsch, R., Bornhäuser, M., Berg, T., Lang, F., Serve, H., Zeiser, R., Wagner, E.-M., Kröger, N., Wolschke, C., Schleuning, M., Götze, K.S., Schmid, C., Crysandt, M., Eßeling, E., Wolf, D., Wang, Y., Kießler, L., Böhm, A., Thiede, C., Haferlach, T., Michel, C., Bethge, W., Wündisch, T., Brandts, C., Harnisch, S., Wittenberg, M., Hoeffkes, H.-G., Rospleszcz, S., Burchardt, A., Neubauer, A., Brugger, M., Strauch, K., Schade-Brittinger, C., Metzelder, S.K., Visekruna, A., Pogge-von Strandmann, E., Taudte, V., Graumann, J., Burchert, A. (Marburg; Frankfurt; Freiburg; Münster; Dresden; Mainz; Hamburg; Wiesbaden; Munich; Augsburg; Aachen; Bonn; Tuebingen; Fulda; Offenbach, D; Linz, A)
- 14:30 P1076 Hereditäre Isoformen des APOE-Gens beeinflussen das Überleben nach allogener Stammzelltransplantation bei Patientinnen und Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie
Ronnacker, Julian, Klasmeyer, M., Reicherts, C., Call, S., Marx, J., Floeth, M., Eßeling, E., Kolloch, L., Berning, P., Scheller, A., Berdel, A.F., Schmidt, H., Schlüter, B., Mikesch, J.-H., Lenz, G., Stelljes, M., Schliemann, C. (Münster, D)
- 14:36 P1077 Synergistische Effekte des RARalpha Agonist Tamibarotene und dem Menin-Inhibitor Revumenib in Akuter Myeloischer Leukämie mit KMT2A Rearrangement oder NPM1-Mutation
Fleischmann, Maximilian, Bechwar, J., Voigtländer, D., Fischer, M., Schnetzke, U., Hochhaus, A., Scholl, S. (Jena, D)
- 14:42 P1078 Effektivität einer zeitlich reduzierten Venetoclax-Therapie in Kombination mit Azacitidin in Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie
Fleischmann, Maximilian, Eisele, F., Kraus, S., Einsele, H., Teschner, D., Frietsch, J., Jentzsch, M., Brioli, A., Eigendorff, F., Tober, R., Schrenk, K., Hammersen, J., Yomade, O., Hochhaus, A., Scholl, S., Schnetzke, U. (Jena; Würzburg; Leipzig; Hannover, D)
- 14:48 P1079 Einfluss der RARA und RARG Expression auf die Retinoid-Sensitivität bei akute myeloische Leukämie
Ghazvini Zadegan, Faezeh, Fiedler, F., Stanko, C., Özcan, S.G., Schenk, T. (Jena, D)
- 14:54 P1080 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.

Posterdiskussion

Aggressive B-Zell-Lymphome III

Vorsitz: Koch, Raphael (Göttingen, D), Weigert, Oliver (München, D)

- 13:30 P1081 Der Einfluss von regionalem sozioökonomischem Status auf das Langzeitüberleben von Patienten mit diffus großzelligem B-Zell-Lymphom: Ergebnisse einer bundesweiten deutschen Beobachtungsstudie
Ghandili, Susanne, Dierlamm, J., Bokemeyer, C., Kusche, H., Frederik, P. (Hamburg, D)
- 13:37 P1082 Geringeres Auftreten und Schweregrad des Zytokin-Freisetzungssyndroms mit Dexamethason im Vergleich zu anderen Kortikosteroidbehandlungen als Prämedikation für Glofitamab-Monotherapie bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem (R/R) großzelligem B-Zell-Lymphom (LBCL)
Subklewe, Marion, Falchi, L., Carlo-Stella, C., Morschhauser, F., Dickinson, M., Bachy, E., Cartron, G., Khan, C., Tani, M., Martinez-Lopez, J., Bartlett, N.L., Salar, A., Brody, J., Leppä, S., Berthier, A., Kallemeijn, M., Relf, J., Chohan, S., Lundberg, L., Hutchings, M. (Munich, D; New York; Pittsburgh; St. Louis, US; Milan; Ravenna, IT; Lille; Lyon; Montpellier, FR; Melbourne, AU; Madrid; Barcelona, ES; Helsinki, FI; Basel, CH; Welwyn Garden City, GB; Mississauga, CA; Copenhagen, DK)
- 13:44 P1083 Leber-FDG-Uptake und frühe CAR-T-Zell Expansion erhöhen Prognosewert von PET/CT nach CD19 CAR-T-Zell Therapie beim aggressiven Lymphom
Beck, M., Blumenberg, V., Bücklein, V.L., Bundschuh, R.A., Harrer, D., Hirschbühl, K., Jung, J., Kunz, W.G., Menhart, K., Winkelmann, M., Yakushev, I., Illert, A.L., Eckstein, M., Völkl, S., Claus, R., Hansmann, L., Hecker, J.S., Kuwert, T., Subklewe, M., Mackensen, A., Helwig, D., Müller, Fabian (Erlangen; München; Augsburg; Regensburg, D)
- 13:51 P1084 Vergleich der Ergebnisse nach einer hochintensiven DA-EPOCH-R- oder GMALL-Therapie bei der Erstbehandlung von Burkitt-Lymphomen: Eine retrospektive Kohorte
Schulz, E., Posch, F., Friedrich, K., Neumeister, P., Prochazka, Katharina (Bethesda, US; Graz, A)
- 13:58 P1085 Salvagetherapie mit Rituximab, Dexamethason, Carboplatin, Etoposid und Ifosphamid (R-DeVIC) für Patienten mit ZNS-Lymphom: Eine retrospektive monozentrische Analyse
Böckle, David, Ferrara, S., Keller, U., Chapuy, B. (Berlin, D)
- 14:05 P1086 Genomic profiling in a subgroup analysis of patients with diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL) and extranodal (EN) involvement in the phase III POLA-R-CHP versus R-CHOP (POLARIX) study
von Tresckow, Bastian, Lue, J.K., Morschhauser, F., Tilly, H., Lenz, G., Fabrice Jardin, F., Herrera, A.F., Sharman, J.P., Flowers, C.R., Friedberg, J.W., Trněný, M., Herbaux, C., Yan, M., Jiang, Y., Hirata, J.H., Sugidono, M.D.S., Batlevi, C.L., Sahin, D., Leung, W., Harris, W., Salles, G., Sehn, L.H. (Essen; Münster, D; New York; Duarte; Florence; Houston; Rochester; South San Francisco, US; Lille; Rouen; Montpellier, FR; Prague, CZ; Mississauga; Vancouver, CA; Basel, CH)
- 14:12 P1087 Analyse der gesundheitsökonomischen Auswirkungen von Zweitlinienbehandlungen für nicht-hochdosisfähige Patienten mit einem refraktären oder rezidivierenden diffus großzelligem B-Zell Lymphom: Herstellung der Vergleichbarkeit von Behandlungsschemata
Kurte, Melina Sophie, Siefen, A.-C., Jakobs, F., Poos, T., von Tresckow, J., von Tresckow, B., Reinhardt, H.C., Kron, F. (Essen; Köln, D)

- 14:19 P1088 Glofitamab plus R-CHOP oder Pola-R-CHP beim 1L diffusen großzelligen B-Zell-Lymphom (DLBCL): 12-Monats-Analyse einer Phase-Ib-Studie
Topp, Max, Tani, M., Dickinson, M., Ghosh, N., Santoro, A., Pinto, A., Bosch, F., Fox, C., Lopez-Guillermo, A., Gastinne, T., Viardot, A., Townsend, W., Qayum, N., Barrett, M., Kaufman, D., Wu, C., McCord, R., Bauml, P., Kimes, P., Morschhauser, F. (Würzburg; Ulm, D; Ravenna; Milan; Naples, IT; Melbourne, AU; Charlotte; South San Francisco, US; Barcelona, ES; Nottingham; London; Welwyn Garden City, GB; Nantes; Lille, FR; Shanghai, CN; Basel, CH)
- 14:26 P1089 Lymphom-ähnliche Immun-Repertoire-Veränderungen und autoimmune B-Zell-Signaturen in Patienten mit Adenosin-Deaminase-2-Defizienz (DADA2)
Schultheiß, Christoph, Schmidt-Barbo, P., Paschold, L., Aksentijevich, I., Binder, M. (Basel, CH; Halle (Saale), D; Bethesda, US)
- 14:33 P1090 Anhaltende Wirksamkeit einer intensivierten Therapie bei hochgradigen Lymphomen
Glatzki, Franziska, Strüßmann, T., Finke, J., Mertelsmann, R., Duyster, J., Marks, R. (Freiburg, D)
- 14:40 P1091 Die Mechanismen der Makrophagen-vermittelten Zerstörung von Lymphomzellen verstehen: Die entscheidende Rolle von TRAIL in der antikörperbasierten Therapie
Nusser, G., Büttner-Herold, M., Berges, J., Bitterer, K., Graw, F., Lukas, P., Lischer, C., Mackensen, A., Bruns, Heiko (Erlangen, D)
- 14:47 P1092 Todesursache und Prognose bei Patienten mit primär refraktärer Erkrankung und Prognose bei Patienten, die PFS24 erreichen: Deskriptive Analyse der POLARIX-Studie
Dietrich, Sascha, Herbaux, C., McMillan, A., Thieblemont, C., Gonzalez-Barca, E., Pinto, A., Fogliatto, L., Matasar, M., Lee, C., Hernandez, J., Hirata, J., Ho, R., Launonen, A., Boissard, F. (Düsseldorf, D; Montpellier; Paris, FR; Nottingham, GB; Barcelona, ES; Naples, IT; Porto Alegre, BR; New Brunswick; South San Francisco, US; Basel, CH)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion

Hepatobiliäres Karzinom

Vorsitz: Kasper-Virchow, Stefan (Essen, D), N.N.

- 13:30 P1093 Klinische Effektivität einer zweimaligen Re-Challenge mit Gemcitabin/ Cisplatin/Durvalumab nach Versagen einer Durvalumab Erhaltungstherapie bei einer Patientin mit intrahepatischen Cholangiokarzinom
Müller, Christian, Keitel, V., Venerito, M. (Magdeburg, D)
- 13:37 P1094 Eine randomisierte, Phase-III-Studie zum adjuvantem Rilvegostomig plus Chemotherapie im resezierbaren biliärem Karzinom: ARTEMIDE-Biliary01
Modest, Dominik P., Bekaii-Saab, T.S., Fan, J., Aldrighetti, L., Bridgewater, J., Ferrone, C.R., Harding, J.J., Ikeda, M., Knox, J.J., Wang, J., Kayhanian, H., Chen, X., Bai, S.Y., Drachsler, M., Oh, D.-Y. (Berlin, D; Phoenix, AZ; Los Angeles; New York; Gaithersburg, US; Shanghai, CN; Milan, IT; London; Cambridge, GB; Kashiwa, JP; Toronto, CA; Seoul, KR)
- 13:44 P1095 SIERRA: Eine einarmige, multizentrische Phase-IIIb-Studie zu Tremelimumab plus Durvalumab als Erstlinienbehandlung für das fortgeschrittene, nicht-resezierbare hepatozelluläre Karzinom
Marquardt, Jens, Chan, S., Sangro, B., Kudo, M., Dane, A., Emery, C., Paskow, M., Makowsky, M., Nguyen, B., Rimassa, L. (Lübeck, D; Hong Kong, CN; Pamplona, ES; Osaka, JP; Macclesfield; Cambridge, GB; Gaithersburg, US; Mailand, IT)

Wissenschaftliches Programm

- 13:51 P1096 FusionVAC22_01: Phase I Studie zur Prüfung der Behandlung mit einem DNAJB1-PRKACA Fusionstranskript-Peptidimpfstoff und Immuncheckpoint-Inhibition bei Patienten mit fibrolamellären hepatozellulären Karzinom und anderen Tumorentitäten, die die onkogene Treiberfusion aufweisen – Trial in Progress
Hackenbruch, Christopher, Bauer, J., Heitmann, J.S., Maringer, Y., Nelde, A., Denk, M., Zieschang, L., Kammer, C., Jung, S., Missios, P., Englisch, A., Arefi, M., Bonzheim, I., Salih, H.R., Bitzer, M., Walz, J.S. (Tübingen, D)
- 13:58 P1097 TOURMALINE: eine Phase-IIIb-Studie zu Durvalumab mit Gemcitabin-basierten Chemotherapie-Regimen im fortgeschrittenen Gallenwegskarzinom
Chater Cure, Jack Chafic, Vogel, A., He, A.R., Oh, D.-Y., Macarulla, T., Dane, A., Nguyen, B., Wetherill, G., Baur, B., Ikeda, M. (Chemnitz; Hannover, D; Washington; Gaithersburg, US; Seoul, KR; Barcelona, ES; Macclesfield; Cambridge, GB; Kashiwa, JP)
- 14:05 P1098 IDH1RA: Eine prospektive, multizentrische, nicht-interventionelle Studie zu Ivosidenib bei Patienten mit IDH1 R132-mutiertem Cholangiokarzinom
Michl, Marlies, Hagemeyer, N., Grebhardt, S., Brandenburg, J., Reisländer, T., Looß, M., Potthoff, K. (München; Freiburg, D)
- 14:12 P1099 Sequenzielle oder Up-Front-Dreifachkombination mit Durvalumab, Tremelimumab und Bevacizumab bei Patienten mit inoperablem Leberzellkarzinom (AIO-MONTBLANC): Trial in Progress
Ben Khaled, Najib, Reiter, F.P., Masi, G., Oehrle, B., Seidensticker, M., Altenhofer, J., Geier, A., Soldà, C., Gonzalez-Carmona, M., Auriemma, A., Förster, F., Antonuzzo, L., Ettrich, T.J., Schulze, K., Kubisch, I., Daniele, B., Mayerle, J., Philipp, A., Ehmer, U., De Toni, E. (München; Würzburg; Bonn; Mainz; Ulm; Hamburg; Chemnitz, D; Pisa; Padua; Verona; Florenz; Neapel, IT)
- 14:19 P1100 Analyse des 3-Jahres-Überlebens, der Sicherheit und von Langzeit-überlebenden aus der Phase-3-Studie TOPAZ-1 mit Durvalumab plus Chemotherapie bei biliären Karzinomen
Pelzer, Uwe, Oh, D.-Y., He, A.R., Qin, S., Chen, L.-T., Okusaka, T., Vogel, A., Kim, J.W., Suksombooncharoen, T., Lee, M.A., Kitano, M., Burris, H.A., Bouattour, M., Tanasanvimon, S., Zaucha, R., Avallone, A., Cundom, J., Kuzko, A., Wang, J., Xynos, I., Valle, J.W. (Berlin, D; Seoul, KR; Washington, DC; Nashville; New York, US; Nanjing, CN; Kaohsiung, TW; Tokyo; Wakayama, JP; Toronto, CA; Chiang Mai; Bangkok, TH; Paris, FR; Gdańsk; Warsaw, PL; Naples, IT; Buenos Aires, AR; Cambridge; Manchester, GB)
- 14:26 P1101 Cholangiokarzinom bei Patienten in Niederösterreich: Eine explorative multizentrische retrospektive Analyse
Morariu-Marina, Darius, Döger, M., Pazitny, T., Witek, M.-S., Engelich, G., Burian, M., Krammer, L., Popp, L.-M., Mahlendorf, K., Grünberger, B. (Wiener Neustadt, A)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion

Immuntherapie (exkl. CAR-T-Zellen)

Vorsitz: von Einem, Jobst (Berlin, D), Mougiakakos, Dimitrios (Magdeburg, D)

- 13:30 P1102 Aktivierte SUMOylierung limitiert das klinisch nutzbare Immunopeptidome und fördert die Immunevasion von Tumorzellen
Meurer, Anna, Demel, U., Steiert, D., Mecklenbräuker, S., Zaghla, B., Böger, M., Safyurek, Z., Lingstädt, N., Kirchner, M., Mertins, P., Müller, S., Wirth, M., Klatt, M., Keller, U. (Berlin; Frankfurt; Göttingen, D)
- 13:36 P1103 Optimierte multiparametrische Prädiktion der Immuncheckpoint-Effektivität im malignen Melanom durch Shapley-Werte
Klein, Christian, Latzel, M., Schmidt-Wolf, I. (Bonn, D)

- 13:42 P1104 Blinatumomab als neuartiger therapeutischer Ansatz bei der systemischen Sklerose: ein Fallbericht
Magno, Giulia, Gebhardt, C., Bücklein, V., Szelinski, F., Rincón Arévalo, H.J., Hänel, G., Dörner, T., Zugmaier, G., von Bergwelt-Baildon, M., Skapenko, A., Schulze-Koops, H., Subklewe, M. (München; Berlin, D)
- 13:48 P1105 Imitation natürlicher Neoantigen-Expression in humanen Zelllinien durch orthotopes Base Editing zur präzisieren Charakterisierung Tumorspezifischer Immunantworten
Bräunlein, Eva, Zuleger, G., Hiltensperger, M., Krackhardt, A.M. (München, D)
- 13:54 P1106 Assoziation einer Behandlung mit Steroiden und Antibiotika mit unterschiedlicher Effektivität einer Immuncheckpoint-Inhibition – Eine gepoolte Analyse der RAMONA, INTEGA, OPTIM, ELDORANDO, FORCE, TITAN-RCC und TITAN-TCC Studien der deutschen AIO-Studiengruppe
Pogorzelski, Michael, Wiest, I.C., Keller, R., Marin-Galiano, M., Tintelnot, J., Grimm, M.-O., Bozorgmehr, F., Christopoulos, P., Rieken, S., Stein, A., Binder, M., Klinghammer, K., Grünwald, V., Ebert, M.P. (Essen; Mannheim; Berlin; Düsseldorf; Hamburg; Jena; Heidelberg; Göttingen, D; Basel, CH)
- 14:00 P1107 Tumorboard für Immuntherapie-vermittelte Nebenwirkungen – multidisziplinäre Versorgung am Comprehensive Cancer Center Freiburg (CCCF)
Lowinus, Theresa, Giesler, S., Rawluk, J., Rafei, D., Frye, B.C., Dersch, R., Weiß, J., Duyster, J., Bengsch, B., Meiss, F., Zeiser, R. (Freiburg, D)
- 14:06 P1108 Verbesserte anti-Tumor Zytotoxizität durch Kombination von iT8 Effektorzellen mit einem bispezifischen EGFRxNKp30 Engager
Forkel, Hannes, Binz, E., Depke, M., Boje, A.S., Klausz, K., Pekar, L., Zielonka, S., Peipp, M., Schmidt, C.A., Grabarczyk, P. (Greifswald; Kiel; Darmstadt, D)
- 14:12 P1109 Die Kombination von Daratumumab mit dualer Immun-Checkpoint-Blockade von CD47 und LILRB1 steigert die Phagozytose von T-ALL-Zellen durch Makrophagen
Zeller, Tobias, Münnich, I.A., Hilger, P., Pauls, I., Windisch, R., Kreissig, S., Zimmermann, P., Kiepe, N., Wichmann, C., Moosmann, A., Humpe, A., Schewe, D.M., Peipp, M., Kellner, C. (München; Dresden; Kiel, D)
- 14:18 P1110 Hospitalisierung unter Immuncheckpointinhibition – Was können wir lernen?
Fröhlich, Tabea Constanze, Wiegmann, J.P., Möhn, N., Mahjoub, S., Duzzi, L., Narte, E., Aurich, J., Berliner, D., Wirth, T., Golpon, H., von Wasielewski, I., Gutzmer, R., Heidel, F., Skripuletz, T., Beutel, G., Ivanyi, P. (Hannover; Minden, D)
- 14:24 P1111 Digital Twin-unterstütztes Prozessdesign für NK-Zelltherapien
Mattert, G., Schaffer, C., Kozma, B., Berezinskiy, V., von Werz, V.M.F., Linke, C., Pörtner, R., Lüth, S., Dammermann, Werner (Brandenburg an der Havel; Hamburg, D; Vienna, A)
- 14:30 P1112 Die Kombination von stimulierten $\gamma\delta$ T-Zellen und dem bispezifischen, monoklonalen Antikörper Mosunetuzumab führt zu einer hocheffektiven Immunantwort gegenüber malignen B-Zellen
Marischen, Lothar, Fritsch, J., Wahl, L., Knop, S., Bold, A. (Nürnberg; Regensburg, D)
- 14:36 P1113 Der CD47-blockierende Immuncheckpoint-Inhibitor Maplirpcept Interferiert Nicht mit Kompatibilitätstests für Bluttransfusionen
Krishnamoorthy, M., Viller, N., Wong, M., Dodge, K., Pang, X., Uger, R., Lin, G., Kaneda, M., Subklewe, Marion (San Diego, US; Mississauga, CA; Munich, D)
- 14:42 P1114 Immunsuppressive Wirkung von Bluttransfusionen auf T-Zellen im Kontext von Immuntherapie
Mispelbaum, Rebekka, Hattenhauer, Tessa, Kosiol, N., Rühl, H., Brossart, P., Heine, A. (Bonn, D)

Posterdiskussion

Kolon-/ Rektumkarzinom

Vorsitz: Hofheinz, Ralf-Dieter (Mannheim, D), Heitmann, Jonas S. (Tübingen, D)

- 13:30 P1115 Encorafenib plus Cetuximab bei Patienten mit metastasiertem, BRAF V600E-mutiertem kolorektalem Karzinom - erste Wirksamkeitsdaten der europäischen multizentrischen, multinationalen, nicht-interventionellen Studie – BERING CRC
Stintzing, Sebastian, Müller-Huesmann, H., von der Heyde, E., Virchow, I., Bürkle, D., Kisro, J., Stuebs, P., Wierecky, J., Wein, A., Gerger, A., Köhler, M., Arnold, D., Fritsch, R., Vogel, A., Wagner, A.D., Winder, T., Köberle, D., Prager, G. (Berlin; Paderborn; Hannover; Essen; Schorndorf; Lübeck; Hamburg; Erlangen; Freiburg im Breisgau, D; Graz; Feldkirch; Wien, A; Zürich; Lausanne; Basel, CH)
- 13:37 P1116 Real-World Daten zur molekularen Testung und Behandlungsrealität von Patienten mit einem MSI-H oder dMMR metastasierten kolorektalen Karzinom – Ergebnisse aus der Registerplattform AZURITE
von der Heyde, Eyck, Dörfel, S., Dechow, T., Michl, M., Schnell, R., Kullmann, F., Hof, A., Wetzel, N., Jänicke, M., Graf, N., Neumann, J.H.L., Stintzing, S., Potthoff, K. (Hannover; Dresden; Ravensburg; München; Frechen; Weiden i.d.OPf.; Freiburg; Offenburg; Berlin, D)
- 13:44 P1117 Entwicklung einer Web-basierten medizinischen Anwendung (App) für das Kolonkarzinom mit Integration klinischer, pathologischer und molekulargenetischer Daten und Empfehlung evidenzbasierter therapeutischer Interventionen
Tzamalís, Theodoros, Giagounidis, A. (Düsseldorf, D)
- 13:51 P1118 Erfolgreiche Behandlung mit FOLFOX/Bevacizumab bei einem Patienten mit Paraplegie und Knochenmarksversagen auf Grund eines metastasierten, schlecht differenzierten Kolonkarzinoms
Müller, Christian, Schalk, E., Hauptmann, K., Mawrin, C., Medenwald, D., Stein, K.-P., Franck, C., Keitel, V., Venerito, M. (Magdeburg, D)
- 13:58 P1119 Durchflusszytometrische Bestimmung und Charakterisierung von zirkulierenden Tumorzellen bei Patienten mit kolorektalem Karzinom oder Magenkarzinom im Kontext von SARIFA
Löhr, Phillip, Grochowski, P., Grosser, B., Reitsam, N.G., Sommer, F., Rank, A., Märkl, B., Waidhauser, J. (Augsburg, D)
- 14:05 P1120 β 1-Integrin kontrolliert Migration und Koloniebildung in Kolorektalen Karzinomzellen (CRC) und vermittelt in α -Catenin defizienten CRC die Tumor-Stroma-Interaktion
Conrad, Hannah, Pandey, M., Müller, T., Müller, L.P., Lützkendorf, J. (Halle (Saale), D)
- 14:12 P1121 AZUR-2, eine randomisierte, unverblindete Phase III-Studie zur perioperativen Gabe von Dostarlimab als Monotherapie verglichen mit einer Standardtherapie bei nicht vorbehandelten Patienten mit T4N0 oder Stadium III dMMR/MSI-H resezierbarem Kolonkarzinom
Hofheinz, Ralf-Dieter, Starling, N., Neumann, K., Colwell, B., Strickler, J., Benson, A., Asselah, J., Komatsu, Y., Marques, S., Edwards, K., O'Donnell, S., Stjepanovic, N., Seligmann, J. (Mannheim, D; London; Stevenage; Leeds, GB; Halifax; Montreal, CA; Durham; Chicago; Collegeville, US; Sapporo, JP; Baar, CH)
- 14:19 P1122 Real-World-Daten bestätigen hohe pathologische Ansprechraten nach neoadjuvanter Immuntherapie bei lokal fortgeschrittenem dMMR-Darmkrebs: Eine retrospektive unizentrische Fallserie
Nieto, Alexander, Mertens, L., Masetti, M., Lorenzen, S., Wenzel, P. (München, D)

- 14:26 P1123 Ein gepoolter CRISPR-Screen zeigt die Bedeutung von β 1-Integrin für das Anwachsen verschiedener Kolorektaler Karzinomzelllinien durch die Interaktion mit dem Stroma
Pandey, Manishkumar, Lützkendorf, J., El Kassem, G., Hillmer, J., Conrad, H., Willscher, E., Kovacevic, I., Böttcher, M., Müller, T., Posern, G., P. Müller, L. (Halle (Saale), D)
- 14:33 P1124 In vitro modelling of targeted treatment and acquired resistance in BRAF V600E mutated colorectal cancer
Pistoni, Clelia, Hussung, S., Mamie, C.F., Nowak, M., Zoche, M., Turina, M., Lehmann, K., Scharl, M., Brummer, T., Weber, A., Fritsch, R. (Zürich, CH; Freiburg, D)
- 14:40 P1125 Fallbericht: Knochenmarkkarzinose bei Erstdiagnose Kolonkarzinom nach Burkitt-Lymphom
Hug, Stefan, Minn, L., Fend, F., Krumm, P., Lengerke, C., Vogel, W. (Tübingen, D)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion

Lungenkarzinom (inkl. Pleura) II

Vorsitz: Eberhardt, Wilfried Ernst Erich (Essen, D), N.N.

- 13:30 P1126 Akutes Leberversagen bei ALK-positiven nicht-kleinzelligem Lungenkrebs aufgrund radiologisch okkulten, diffus intrasinusoidaler Lebermetastasierung
Witte, Frédéric H., Udovica, S., Mayr, M., Hilbe, W., Müldür, E. (Wien, A)
- 13:36 P1127 FENIX-LCNEC-Studie - Durchführbarkeit und Wirksamkeit einer Immunchemotherapie in Korrelation zu genomischen Merkmalen bei großzelligen neuroendokrinen Karzinomen der Lunge
Müller, Matthias, Philipp, E., Neumann, C., Bauer, A., Riecke, A., Büchele, P., Gebauer, N., Arndt, A., Steinestel, K., Witte, H. (Ulm; Lübeck, D)
- 13:42 P1128 KRYSTAL-12: Eine Phase-3-Studie zur Wirkung und Sicherheit von Adagrasib im Vergleich zu Docetaxel bei Patienten mit zuvor behandeltem und lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkrebs (NSCLC) mit einer KRASG12C-Mutation
Kuon, Jonas, Mok, T.S.K., Yao, W., Duruisseaux, M., Doucet, L., Azkarate Martinez, A., Gregorc, V., Juan-Vidal, O., Lu, S., De Bondt, C., de Marinis, F., Linardou, H., Kim, Y.-C., Jotte, R., Felip, E., Lo Russo, G., Reck, M., Michenzie, M.F., Yang, W., Meade, J.N., Barlesi, F. (Löwenstein; Grosshansdorf, D; Hong Kong Special Administrative Region, HK; Chengdu; Shanghai, CN; Lyon; Nantes; Villejuif, FR; Mallorca; Valencia; Barcelona, ES; Candiolo; Milan, IT; Antwerp, BE; Athens, GR; Hwasun-Gun, KR; Denver; San Diego, US)
- 13:48 P1129 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- 13:54 P1130 Integration von radiologischen Merkmalen und genomischen Profilen beim Lungenkrebs zur Untersuchung der intratumoralen Heterogenität und klonalen Dynamik
Streuer, Alexander, Hertel, A., Diehl, S., Boch, T., Strittmatter, A., Zöllner, F.G., Nowak, V., Weimer, N., Obländer, J., Palme, I., Göll, M., Schoenberg, S.O., Hofmann, W.-K., Loges, S., Nowak, D., Froelich, M.F. (Mannheim, D)
- 14:00 P1131 Prospektive Beobachtungsstudie bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC, die mit *Viscum album* L.-Extrakten in Kombination mit PD-1/PD-L1-Blockade behandelt werden (PHOENIX-III)
Oei, Shiao Li, Kunc, K., Reif, M., Weissenstein, U., Weiß, T., Wüstefeld, H., Matthes, H., Grah, C. (Berlin, D; Arlesheim, CH)

Montag, 14.10.

Wissenschaftliches Programm

- 14:06 P1132 Lokale ablativ Therapie und Weiterführung der Immuntherapie mit Pembrolizumab bei Oligoprogression beim metastasierten nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinom
Oseledchyk, A., Häcker, L., Schmitt, A.M., Wallrabenstein, T., Finazzi, T., König, D., Rothschild, Sacha I. (Basel, CH)
- 14:12 P1133 Molekularpathologische und klinische Charakteristika von Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) und KRAS Q61H-Mutationen
Ruge, Lea, John, F., Scharpenseel, H., Siemanowski-Hrach, J., Fassunke, J., Riedel, R., Fischer, R., Michels, S., Eisert, A., Rasokat, A., Kron, A., Serke, M., Kappes, J., Kambartel, K., Siebolts, U., Merkelbach-Bruse, S., Büttner, R., Nogova, L., Wolf, J., Scheffler, M. (Köln; Hemer; Mannheim; Moers, D)
- 14:18 P1134 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- 14:24 P1135 RELAY: Finale OS-Daten mit der Kombination aus Erlotinib + Ramucirumab vs. Placebo bei unbehandeltem, EGFR-mutiertem metastasiertem NSCLC (mNSCLC)
Nakagawa, K., Garon, E.B., Nishio, M., Seto, T., Nishio, K., Kasahara, K., Nishino, K., Satouchi, M., Yoh, K., Hayashi, H., Enatsu, S., Fridmott-Moller, B., Matsui, T., Varughese, S.C., Visseren-Grul, C., Reck, M., Bischoff, Helge (Osaka; Tokyo; Fukuoka; Hyogo; Kashiwa; Kobe, JP; Los Angeles, US; Copenhagen, DK; Bengaluru, IN; Utrecht, NL; Grosshansdorf; Heidelberg, D)
- 14:30 P1136 Klinische und molekulare Charakteristika von Patienten mit nichtkleinzelligem Lungenkrebs (NSCLC) und Mutationen im KRAS-Codon 13
Türkmen, Damla Nur, Ruge, L., John, F., Papenhagen, I., Park, Y.-S., Chanra, T., Rasokat, A., Scharpenseel, H., Fischer, R., Riedel, R., Michels, S., Schaaf, B., Wehler, T., Siebolts, U., Merkelbach-Bruse, S., Nogova, L., Büttner, R., Wolf, J., Scheffler, M. (Köln; Dortmund; Gießen, D)
- 14:36 P1137 PD-L1 Testung an Tumor infiltrierenden Immunzellen bei fortgeschrittenem NSCLC
Falk, Markus, Schatz, S., Langer, S., Hartleben, G., Zortel, M., Tiemann, M. (Lurup / Hamburg; Grenzach-Wyhlen, D)
- 14:42 P1138 Tumor Treating Fields (TTFields) in der klinischen Routineversorgung bei Patienten mit Pleuramesotheliom (TIGER Meso)
Metzenmacher, Martin, Grohé, C., Plönes, T., Grosso, F., Ceresoli, G.L. (Essen; Berlin; Coswig, D; Alessandria; Bergamo, IT)
- 14:48 P1139 Ansprechen auf Osimertinib eines nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms mit EGFR-Compoundmutation und mit Tyrosinkinaseinhibitor-Resistenz assoziierten CDKN2A/B-, PIK3CA- und CTNNB1-Alterationen
Paulsen, Finn-Ole, Schmidt, B., Ritgen, M., Janning, M., Loges, S., von Bubnoff, N., Bokemeyer, C., Albers, C., Christopeit, M. (Hamburg; Kiel; Mannheim; Lübeck, D)
- 14:54 P1140 AGK-BRAF Fusion zum Zeitpunkt der sekundären Resistenz eines mit Alectinib behandelten EML4-ALK rearrangiertem Lungenadenokarzinoms bei einem Nie Raucher: Geeignetes Ziel für gezielte MEK Inhibition mit Cobimetinib? Ein Fallbericht
März, Wolfgang, Niewenhuys, C., Chijioke, O. (Altdorf; Chur; Basel, CH)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion T-Zell-Lymphome

Vorsitz: Hopfinger, Georg (Wien, A), Reimer, Peter (Essen, D)

- 13:30 P1141 Ergebnisse der autologen und allogenen Stammzelltransplantation bei T-Zell-Lymphom: Analyse der EBMT-Lymphoma Working Party
Shumilov, Evgenii, Levien, L., Ngoya, M., Berning, P., Khvedelidze, I., Carpenter, B., Zeiser, R., Broers, A.E.C., Blaise, D., Nur, E., Mielke, S., Nicholson, E., Scheid, C., Griskevicius, L., Lenz, G., Dreger, P., Sureda, A., Wulf, G., Glass, B., Schmitz, N. (Göttingen; Münster; Freiburg; Cologne; Heidelberg; Berlin, D; Paris; Marseille, FR; London, GB; Rotterdam; Amsterdam, NL; Stockholm, SE; Vilnius, LT; Barcelona, ES)
- 13:37 P1142 ITK-FER induziert T-Zell Lymphome mit einem inflammatorischen Phänotyp und ist durch JAK1/2 Inhibitoren therapierbar
Link, Larissa, Kissel, S., Jäger, A., Gambeer, S., Dierks, C. (Freiburg; Halle, D)
- 13:44 P1143 Erste Analyse des Nationalen T-Zell-Lymphom-Registers und Biobank (T-NHL-R) der German Lymphoma Alliance (GLA) und der Ostdeutschen Studiengruppe Hämatologie und Onkologie (OSHO)
Schumann, F.L., Groß, E., Terziev, D., Willscher, E., Patzschke, A., Herling, M., Koch, R., Zeremski, V., Gläser, D., Ghandili, S., Scholz, C.W., Schwarzer, A., Hentrich, M., Jordan, K., Zartner, B., Hemmati, P., Thurner, L., Böttcher, S., Leitner, A., Schulze, S., Wachsmuth, M., Schwarz, M., Rosenwald, A., Wulf, G., Weber, Thomas (Halle; Leipzig; Göttingen; Magdeburg; Rostock; Hamburg; Berlin; München; Potsdam; Regensburg; Neubrandenburg; Homburg; Coburg; Merseburg; Schöneck; Würzburg, D)
- 13:51 P1144 Konditionierung mittels 8 Gy-Ganzkörperbestrahlung vor allogener Stammzelltransplantation bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem peripherem T-Zell-Lymphom (r/r PTCL)
Krämer, Isabelle, Thomas, L., Hegenbart, U., Schönland, S., Stadtherr, P., Selberg, L., König, L., Müller-Tidow, C., Dreger, P. (Heidelberg, D)
- 13:58 P1145 Rolle der PIM Kinasen als Drug Targets in T-Zell Lymphomen
Tadjine, Rihem, Brüer-Hartmann, D., Jungherz, D., Groß, E., Chernyakov, D., Skorobohatko, O., Schumann, F., Wickenhauser, C., Bauer, M., Weber, T., Herling, M., Dierks, C. (Halle (Saale); Leipzig, D)
- 14:05 P1146 Heterogenität der β -Kette des T-Zell Rezeptors als potentieller primärer Resistenzmechanismus gegenüber TRBC-gerichteter CAR T-Zell Therapie bei peripheren T-Zell Lymphomen
Thiele, Benjamin, Schmidt-Barbo, P., Schultheiss, C., Willscher, E., Weber, T., Binder, M. (Basel, CH; Halle (Saale), D)
- 14:12 P1147 Expression von TRBC1 und TRBC2 bei Patienten mit Verdacht auf reife T-Zellneoplasie
Müller, Martha-Lena, Ecker, V., Bär, C., Ruge, H., Meggendorfer, M., Haferlach, C., Haferlach, T., Kern, W. (Munich, D)
- 14:19 P1148 Ungewöhnliche zerebrale Infiltration eines primär kutanen ALK-negativen anaplastischen großzelligen Lymphoms – Ein Fallbericht
Schmidt, Christian, Unger, C., Böttcher, S., Junghanß, C. (Rostock, D)
- 14:26 P1149 Belinostat als wirksame Behandlungsoption für rezidiviertes und refraktäres peripheres T-Zell-Lymphom: Ein Case-Report
Puthenparambil, Joe Sebastian, Kocherova, A., Dyck, H.-K., Reimer, P. (Essen, D)
- 14:33 P1150 Lymphom und Sarkom in einer Brust - zwei sehr seltene Entitäten: besteht eine Assoziation zwischen den beiden?
Thomssen, Henrike, Nitsche, M., Diekmann, F., Denkert, C., Kreipe, H.-H. (Bremen; Marburg; Hannover, D)

Posterdiskussion

Translationale Forschung

Vorsitz: von Kalle, Christof (Berlin, D), Asemissen, Anne Marie (Flensburg, D)

- 13:30 P1151 Evaluation von zirkulierendem TROP2 bei Patienten des Molekularen Tumorboards am UCCSH
Feierabend, Sabrina, Gebauer, N., Kühnert, T., Klinke, L., Oberländer, M., Kirfel, J., Dazert, E., Forster, M., von Bubnoff, N., Gemoll, T., Fliedner, S.M.J. (Lübeck; Kiel, D)
- 13:36 P1152 Validierung eines entitätenübergreifenden Next Generation Sequencing Panels zur Verbesserung der klinischen Entscheidungsfindung im UCCSH Molekular Tumorboard
Feierabend, Sabrina, Künstner, A., Forster, M., Hohensee, I., Axt, F., Fliedner, S.M.J., Oberländer, M., Derer, S., Scherer, F., Busch, H., von Bubnoff, N., Dazert, E. (Lübeck; Kiel; Freiburg, D)
- 13:42 P1153 Decitabin verstärkt den Menin-Inhibitor-vermittelten anti-proliferativen Effekt in Zelllinien der akuten Leukämie mit KMT2A-Translokation
Benzien, Lina, Brock, L., Runge, A., Lange, S., Junghanss, C., Richter, A. (Rostock, D)
- 13:48 P1154 Der duale CDK2- und CDK9-Inhibitor Fadraciclib aktiviert immunogene Signalwege und erhöht die Immunogenität von Glioblastomen
Kaps, Philipp, Freitag, T., Stahr, M., Dubinski, D., Troschke-Meurer, S., Grabarczyk, P., Junghanss, C., Maletzki, C. (Rostock; Greifswald, D)
- 13:54 P1155 Synergistische antitumorale Effekte beim Glioblastom durch selektive Modulation der Epigenetik und des Zellzyklus
Freitag, Thomas, Scheffler, J., Dubinski, D., Junghanss, C., Maletzki, C. (Rostock, D)
- 14:00 P1156 Ein unerwartetes Trapping von P300/CREBBP am Chromatin offenbart eine neue Therapieoption in der AML
Meyerhöfer, Markus, Shah, V., Gallego-Crespo, A., Behrendt, M., Zhou, Y., Saura-Panella, M., Häupl, B., Kindler, T., Theobald, M., Vassiliou, G.S., Kühn, M., Huntly, B.J.P., Oellerich, T., Sasca, D. (Mainz; Frankfurt/Mainz, D; Cambridge, GB)
- 14:06 P1157 Ergebnisse der Beratungen im Molekularen Tumorboard des Universitären Cancer Center Hamburg (UCCH) 2016-2022
Velthaus-Rusik, J.-L., Hoshaber, M., Peters, M.C., Paulsen, F.-O., Schmidt, B., Kamitz, A., Albers, C., Kriegs, M., Maurer, J., Bartels, S., Schlüter, C., Simon, R., Volk, A., Ückert, F., Riemann, L., Alsdorf, W., Weisel, K., von Amsberg, G., Loges, S., Bokemeyer, C., Christopheit, Maximilian (Hamburg; Mannheim, D)
- 14:12 P1158 Implementierung von Liquid Biopsies im Rahmen der klinischen Versorgung von Patienten mit fortgeschrittenen soliden Tumorerkrankungen (LIQPLAT) – eine Single Arm Studie, die randomisierte Vergleiche ermöglicht
Schmitt, Andreas Michael, Schwenke, J., Janiaud, P., Läubli, H., Binder, M., Alborelli, I., Matter, M., Widmer, C., Hemkens, L., Kasenda, B. (Basel, CH)
- 14:18 P1159 GCN2 schützt Krebszellen vor übermäßiger Ribosomen-Biogenese und Hypertranslation
Roman-Trufero, Monica, Kleijn, I., Blighe, K., Saavedra-Garcia, P., Zhou, J., Gaffar, A., Christoforou, M., Michel, A., Masson, G., Shahrezaei, V., Auner, H. (Lausanne, CH; London; Dundee, GB; Cork, IE)

- 14:24 P1160 Optimiertes liquid biopsy-Protokoll zur Analyse genomischer und EV-Biomarker aus peripherem Blut
Simon, Nike, Maass, K.K., Ríos de los Ríos Reséndiz, J., Wedig, T., Motigel, S., Volz, S., Schwarz, N., Richter, K., Helm, D., Neßling, M., Zielske, L., Hofmann, W.-K., Pfister, S.M., Pajtler, K.W., Clemm von Hohenberg, K. (Heidelberg; Mannheim, D)
- 14:30 P1161 Entwicklung therapeutischer, vollständig chemisch modifizierter siRNAs zur spezifischen Hemmung der Expression von onkogenem ASP2k bei Krebs in vivo.
Stiehl, L., RuiBa, A., Segarra, X., Aellig, V., Ahrens, A.-L., Schittenhelm, M., Haraszi, R., Kampa-Schittenhelm, Kerstin (St. Gallen, CH; Tübingen, D)
- 14:36 P1162 Verständnis zum antiproliferativen Wirkmechanismus des Spirooxindol-Derivat MG503 über Pharmakophor-Modellierung
Gupta, Shailendra, Brasholz, M., Ladwig, A., Sekora, A., Wolkenhauer, O., Junghanß, C., Murua Escobar, H. (Rostock, D)
- 14:42 P1163 Argumente für die Beteiligung und Bedeutung der Zellen des Tumormikromilieus als zusätzliche Treiber beim Tumorstadium
Koch, Bernhard A., Uflacker, L. (Datteln, D)
- 14:48 P1164 Fortschritte in der personalisierten Krebsmedizin: Erkenntnisse aus einer Pan-Cancer Kohorte untersucht mittels Ganzexomsequenzierung einer deutschen monozentrischen MTB-Registerstudie (MTB-FR)
*Gräbel, Linda, Schäfer, A., Hess, M.E., Kühn, J., Jung, J., Blaumeiser, A., Kruszewski, M., Hoefflin, R., Duque Afonos, J., Taran, F.-A., Rafei, D., Meiss, F., Quante, M., Rawluk, J., Scherer, F., Sankowski, R., Hettmer, S., Grabbert, M., Tzschach, A., von Bubnoff, N., Werner, M., MTB-FR Network, *Becker, H., *Duyster, J., *Lassmann, S., *Miething, C., *Metzger, P., *Boerries, M., *Illert, A.L. (Freiburg; München; Lübeck, D)*

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion**Sonstige Hämatologie**

Vorsitz: Hegenbart, Ute (Heidelberg, D), Steichen, Janine (Innsbruck, A)

- 13:30 P1165 Die Belastung durch systemische Mastozytose in Europa: Ergebnisse der PRISM-Patientenbefragung
Hartmann, Karin, Ruëff, F., Coletti, G., Radia, D.H., Triggiani, M., Alvarez-Twose, I., Livideanu, C.B., Beaux, A., Finnerty, C.C., Hegmann, N., Ribada, E., Schinhofen, W., Gressier-Sayag, C., Powell, D., Green, T., Mesa, R. (Basel; Zurich, CH; Munich; Odenthal; Toenistorst, D; London, GB; Salerno, IT; Toledo; Madrid, ES; Toulouse; Paris, FR; Sterling; Cambridge; Winston-Salem, US)
- 13:37 P1166 Hohe Effizienz und Sicherheit von 1L Tagraxofusp in Assoziation mit verlängertem Gesamtüberleben in Patienten mit blastischer plasmazytoider dendritischer Zellneoplasie (BPDCN): Aktualisierte Ergebnisse eines EU Named Patient Programms (NPP)
Herling, Marco, Deconinck, E., Manteigas, D., Zuurman, M., Angelucci, E. (Leipzig, D; Besançon, FR; Horsham, West Sussex, GB; Machelen, BE; Genova, IT)
- 13:44 P1167 Etablierung eines digital droplet PCR (ddPCR) – Assays zur Bestimmung des Promotors der alpha-Kopie bei der Hereditären Alpha-Tryptasämie
Bröker, Lena-Christine, Koch, D., Axt, F., Dazert, E., Marie, F., von Bubnoff, D., von Bubnoff, N. (Lübeck; Freiburg, D)

* Geteilte Letztautoren

Wissenschaftliches Programm

- 13:51 P1168 Blastische plasmazytoide dendritische Zellneoplasie (BPDCN): eine Schweizer Fallserie einer sehr seltenen Erkrankung
Meier-Lienhard, Ramona, Suter, C., Pabst, T., Hitz, F., Passweg, J., Spertini, O., Cantoni, N., Betticher, D., Simeon, L., Medinger, M., Hayoz, S., Schmidt, A. (Luzern; Zürich; Bern; St. Gallen; Basel; Lausanne; Aarau; Fribourg, CH; Schwäbisch Hall, D)
- 13:58 P1169 TAK-243 und Pevonedistat als zielgerichtete Therapie für Patienten mit VEXAS-Syndrom
Schmitt, Nanni, Demmerle, M., Klär, A., Streuer, A., Riabov, V., Altmann, E., Rapp, F., Belzer, A.-C., Klink, T., Hahn, M., Hofmann, F., Nowak, V., Weimer, N., Obländer, J., Palme, I., Göll, M., Schröder, M., Darwich, A., Abba, M., Metzgeroth, G., Hofmann, W.-K., Nowak, D. (Mannheim, D)
- 14:05 P1170 Evaluierung der löslichen FcεRI-A-Spiegel im Serum von Patienten mit nicht fortgeschrittener und fortgeschrittener systemischer Mastozytose
Stefanzl, Gabriele, Kopanja, S., Ivanov, D., Greiner, G., Hörmann, G., Sperr, W.R., Arock, M., Szépfalusi, Z., Valent, P. (Wien, A; München, D; Paris, FR)
- 14:12 P1171 Prävalenz und Symptomatik der Hereditären alpha-Tryptasämie: Eine Zentrumsanalyse
Koch, Daniel, von Bubnoff, D., Wortmann, F., Stocker, H., Axt, F., Dazert, E., von Bubnoff, N. (Lübeck, D)
- 14:19 P1172 Histiozytisches Sarkom: eine Fallserie von vier Patienten
Conrad, Luisa, Weideman, S., von Kroge, P., Bokemeyer, C., Ghandili, S. (Hamburg, D)

13:30–15:00

San Francisco

Posterdiskussion Promotionsstipendien

Vorsitz: Bentz, Martin (Karlsruhe, D), Hochhaus, Andreas (Jena, D)

Dr. Werner Jackstadt-DGHO-Promotionsstipendium

GWT-GMIHO-DGHO-Promotionsstipendium

Promotionsstipendium der Deutschen Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs

Sieglinde Welker-DGHO-Promotionsstipendium

Pflegetagung

Pflegetagung

Samstag, 12.10.2024, 08:00–17:15 Uhr

Liebe Kollegen,

im Namen des Arbeitskreises Pflege der deutschen Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie (DGHO), der Onkologiepflege Schweiz (OPS), der Arbeitsgemeinschaft hämatologischer und onkologischer Pflegepersonen in Österreich (AHOP) und der Konferenz onkologischer Krankenpflege (KOK) möchten wir Dich sehr herzlich zu dieser Jahrestagung und im Besonderen zum Pflegeprogramm am 12.10.2024 in Basel begrüßen. Durch diese länderübergreifende Zusammenarbeit hat sich unsere Pflegetagung zu einer der bedeutendsten im deutschsprachigen Raum entwickelt.

Wir hoffen, dass es uns auch dieses Jahr gelungen ist, ein informatives und interessantes Programm für Dich zusammenzustellen. Die verschiedenen Sessions beleuchten multi-professionell:

- ▶ spezifische Aspekte der Immunonkologie für die Onkologiepflege
- ▶ Angebote, die Krebsbetroffenen helfen ihren Alltag zu Hause zu meistern
- ▶ Neues aus der Forschung für die Praxis zum Thema Symptommanagement
- ▶ Neue Bildungsangebote für Onkologiepflegende
- ▶ Nutzungsmöglichkeiten von Big Data, künstlicher Intelligenz und digitalen Angeboten für Onkologiepflegende

Wenn Dir dieses Programm gefällt oder Du sogar Ideen zur Verbesserung hast, würden wir Dich gerne in unserem Arbeitskreis Pflege der DGHO willkommen heißen. Wir suchen engagierte Onkologiepflegende, die bereit sind, sich fachlich und berufspolitisch einzubringen. Die DGHO bietet hierzu Mitsprachemöglichkeiten bei vielen Entscheidungen. Auch würden wir gerne aktiver werden bei der Gestaltung von Leitlinien auf onkopedia.com. Doch ohne Wo*men-Power ist dies schwer. Bei Interesse darfst Du Dich gerne unter pflege@dgho.de melden oder während des Kongresses auf uns zu kommen.

Wir wünschen Dir einen spannenden Kongress und hoffentlich bis bald,

Eure Ulrike Mößner
und Matthias Hellberg-Naegele (Vorsitzende des AK Pflege der DGHO)

FORTBILDUNGSPUNKTE FÜR PFLEGEKRÄFTE DER RBP

Der Pflegekongress wurde von der Registrierung beruflich Pflegenden (RbP) mit **6 Fortbildungspunkten** zertifiziert.



Die Teilnahmebescheinigungen erhalten Sie an der Information oder werden nach der Jahrestagung per E-Mail an die Teilnehmenden geschickt.

08:00–08:15

Osaka/Samarkand

Eröffnung der Pflegetagung

- 08:00 V145 Begrüßung durch Kongresspräsidenten
Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH), Brossart, Peter (Bonn, D)
- 08:07 V146 Begrüßung durch OPS / AHOP / DGHO / KOK
Eicher, Manuela (Lausanne, CH), Titzer, Harald (Wien, A), Paradies, Kerstin (Hamburg, D), Hellberg-Naegele, Matthias (St. Gallen, CH)

08:15–09:30

Osaka/Samarkand

Immunonkologie: Spezifische Aspekte für die Onkologiepflege

Vorsitz: Eicher, Manuela (Lausanne, CH), Paradies, Kerstin (Hamburg, D)

- 08:15 V178 GI-Tumore: Behandlung und Pflege bei Immuntherapie-induzierter Diarrhoe
Haselmayer, Daniela (Wien, A)
- 08:40 V179 Neues im Bereich der Immuntherapien für Onkologiepflegende
N.N.
- 09:05 V180 Neue Immuntherapie-Option mit Antikörper- Wirkstoff- Konjugat
Hug, Martin (Freiburg i.Br., D)

10:00–11:30

Osaka/Samarkand

Krebs zu Hause: Angebote, die Krebsbetroffenen helfen ihren Alltag zu meistern

Vorsitz: Titzer, Harald (Wien, A), Hellberg-Naegele, Matthias (St. Gallen, CH)

- 10:00 V185 Massnahmen zur Unterstützung des Selbstmanagements
Bana, Marika (Freiburg, CH)
- 10:30 V186 Selbstmanagement-Support zum Schmerzmanagement im Rahmen der ambulanten Krebstherapie
Valenta, Sabine (Basel, CH)
- 11:00 V187 Implementierung einer Cancer Nurse für Patienten nach allogener Stammzelltransplantation am AKH Wien
Call, Annibelle (Wien, A)

12:00–13:30

Osaka/Samarkand

Symptome managen: Neues aus der Forschung für die Praxis

Vorsitz: Mößner, Ulrike (Freiburg i. Br., D), Hellberg-Naegele, Matthias (St. Gallen, CH)

- 12:00 V219 Elektronisches Monitorisieren und pflegegeleitetes Symptommanagement für Sarkompatienten
Sivanathan, Mayuri (Basel, CH)
- 12:30 V220 Symptommanagement in der onkologischen Versorgung – Überwindung der Forschungs-Praxis-Lücke am Beispiel des Implementierungsforschungsprojekts SMILe
Leppa, Lynn (Basel, CH), Valenta, Sabine (Basel, CH)
- 13:00 V221 Family Gene Toolkit, eine digitale Intervention für Familien mit pathogenen BRCA-Varianten – auch für die digitale Gesundheit geeignet
Katapodi, Maria (Basel, CH)

14:00–15:30

Osaka/Samarkand

Am Ball bleiben: Neue Bildungsangebote für Onkologiepflegende

Vorsitz: Paradies, Kerstin (Hamburg, D), Titzer, Harald (Wien, A)

- 14:00 V267 Einführung in die Onkologie für Newcomer
Kropf, Susanne (Basel, CH)

Der Schlüssel bei IDH1-Mutation.



TIBSOVO®

Ivosidenib Tabletten 250mg



1st Line bei AML*
in Kombination mit Azacitidin

2nd Line beim CCA**
als Monotherapie

1L: erste Linie; 2L: zweite Linie; AML: Akute myeloische Leukämie; CCA: Cholangiokarzinome; IDH: Isocitratdehydrogenase

*Zur Behandlung von unfitness, erwachsenen 1L AML-Patienten mit IDH1-Mutation in Kombination mit Azacitidin

**Zur Behandlung von erwachsenen 2L CCA-Patienten mit IDH1-Mutation

SERVIER 

Dispensing category for Tibsovo® [A].

The complete information for healthcare professionals is available at www.swissmedicinfo.ch
Servier (Suisse) S.A., 1202 Genève

- 14:45 V268 Confidence Levels von Advanced Practice Nurses in der Krebsversorgung:
Braucht es ein spezialisiertes Bildungsangebot?
Geese, Franziska (Bern, CH)

15:45–16:45

Osaka/Samarkand

Digital Health: Wie können Onkologiepflegende Big Data, AI und digitale Angebote nutzen

Vorsitz: Eicher, Manuela (Lausanne, CH), Valenta, Sabine (Basel, CH)

- 15:45 V307 Digitale psychosoziale Unterstützung bei Krebs
Barth, Jürgen (Zürich, CH)
- 16:15 V308 Digital Health und Onkologiepflege – Chancen und Risiken
Bignens, Serge (Bern, CH)

16:45–17:15

Osaka/Samarkand

Abschluss der Pflegetagung

- 16:45 V337 Abschluss durch OPS / AHOP / DGHO / KOK
Eicher, Manuela (Lausanne, CH), Titzer, Harald (Wien, A), Paradies, Kerstin (Hamburg, D), Hellberg-Naegele, Matthias (St. Gallen, CH)



DGHO-Juniorakademie 2025

Die DGHO setzt sich für eine qualifizierte und kontinuierliche Aus-, Fort- und Weiterbildung in Hämatologie und Medizinischer Onkologie ein. Besonders wichtig ist uns die Förderung des klinischen und wissenschaftlichen Nachwuchses. Unsere Juniorakademie hat sich daher zu einem festen Bestandteil unserer Fachgesellschaft entwickelt.

Vom 12. bis 14. Februar 2025 laden wir junge Ärztinnen und Ärzte sowie Studierende herzlich nach Neudietendorf (Thüringen) ein. Nutzen Sie die Gelegenheit, in Plenarsitzungen, Workshops und gemeinsamen Freizeitaktivitäten mit Expertinnen und Experten ins Gespräch zu kommen und sich fachlich sowie persönlich auszutauschen.

THEMEN DER JUNIORAKADEMIE 2025

Vorstellung der DGHO

Faszination Hämatologie / Onkologie

- ▶ Universitätsklinik
- ▶ Kommunales Krankenhaus
- ▶ Praxis

Supportive Therapie

- ▶ VTE
- ▶ Antimese
- ▶ Fatigue

Innovative Therapie

- ▶ Immuncheckpoint-Inhibitoren 3.0
- ▶ CART-T Zellen / bispezifische Antikörper
- ▶ Zielgerichtete Therapie

Die Tumorkonferenz

- ▶ Am Beispiel: Hämatologische Neoplasie
- ▶ Am Beispiel: Solider Tumor / Molekulares Tumorboard

Workshops

Kommunikation

- ▶ Geteilte Entscheidungsfindung
- ▶ Kommunikationstraining

Hämatologie und Medizinische Onkologie

- ▶ Lungenkarzinom
- ▶ Anämie
- ▶ AML
- ▶ GI Tumoren
- ▶ MPN
- ▶ Lymphome
- ▶ Mammakarzinom
- ▶ Supportive Therapie: Infektionen

Karriere und Weiterbildung

- ▶ Förderung, Forschung, und Stipendien
- ▶ Worauf muss ich in der Weiterbildung achten?
- ▶ Karriereplanung – Vereinbarkeit von Familie und Beruf
- ▶ Statistik verstehen

Seien Sie dabei und nutzen Sie diese Tage für Ihre Karriere in der Hämatologie und Medizinischen Onkologie!
Nur 35 freie Plätze!

TERMIN: Mittwoch, 12. bis Freitag, 14. Februar 2025

VERANSTALTUNGSORT: Tagungs- & Begegnungsstätte Zinzendorfhaus Neudietendorf, Zinzendorfplatz 3, 99192 Neudietendorf, www.zinzendorfhaus.de

KURSGEBÜHR: 170,00 € für Studierende, 240,00 € für Assistenzärzte und Ärzte
Die Kursgebühr enthält Übernachtung (2 Nächte, inkl. Frühstück), Kaffeepause, Mittag- und Abendessen.

ANMELDUNG: www.dgho-service.de

ORGANISATION: DGHO Service GmbH, Bauhofstraße 12, 10117 Berlin

IHRE ANSPRECHPARTNERIN: Anne Reuter, E-Mail: a.reuter@dgho-service.de,
Telefon: 030 2787 6089-37

VERANSTALTER: Verein zur Förderung der Weiterbildung in der Hämatologie und Onkologie e.V., Nürnberg

Samstag, 12.10.2024, 11:30–17:00 Uhr

EINTRITT FREI!

11:30–16:30

Studio 1–2

Studierendentag: Karriere in der Hämatologie und Onkologie

- 11:30 V188 Moderation – Teil 1
Bentz, Martin (Karlsruhe, D)
- 11:30 V189 Eröffnung des Studierendentages durch die Kongresspräsidenten
Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH), Brossart, Peter (Bonn, D)
- 11:45 V190 Fachvortrag Onkologie
Puhr, Hannah (Wien, A)
- 12:10 V191 Fachvortrag Hämatologie
Serve, Hubert (Frankfurt/M., D)
- 12:35 V192 Fachvortrag Immuntherapie
Mackensen, Andreas (Erlangen, D)
- 13:00 V193 Wie sinnvoll ist Mentoring in der Medizin?
de Wit, Maïke (Berlin, D), Wahida, Adam (München, D)
- 13:30 V194 José Carreras-DGHO-Promotionsstipendien
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 14:00 V195 Moderation – Teil 2
von Bergwelt-Baildon, Michael (München, D)
- 14:00 V196 Im Gespräch – Meet the Profs (in englischer Sprache)
Ribas, Antoni (Los Angeles, USA), Wu, Catherine J. (Boston, USA)
- 15:00 V197 Karriere Klinik
Trümper, Lorenz (Göttingen, D)
- 15:25 V198 Karriere Praxis
Schulz, Carsten-Oliver (Berlin, D)
- 15:50 V199 Karriere Forschung
Subklewe, Marion (München, D)

16:30–17:00

Studio 1–2

Studierendentag: Rundgang – Wie funktioniert ein Kongress?

Wicki, Andreas (Zürich, CH), Heine, Annkristin (Bonn, D)

Der Eintritt zum gesamten Kongress ist für Studierende unter Vorlage eines gültigen Studentenausweises kostenfrei.



Aktuelles zum Studententag immer unter
www.facebook.com/Studententag.Haematologie.Onkologie

Vom Biomarker zur Therapie

im MLL Münchner Leukämielabor und als Livestream

Session I:
**Multimodale Diagnostik und Therapie
in der Uroonkologie**

Vorsitz:

Prof. Dr. med. Stefan Holdenrieder
(Deutsches Herzzentrum München)

Prof. Dr. med. Christopher Poremba
(Pathologie München-Nord)

Session II:
**Cutting-Edge-Diagnostik und -Therapie
in der Hämatologie und Onkologie**

Vorsitz:

Prof. Dr. med. Dr. phil. Torsten Haferlach
(MLL Münchner Leukämielabor)

Dr. med. Sebastian Lange
(Zentrum für Personalisierte Medizin – Onkologie, TU München)

Moderierte Industrievorstellungen

Eine Veranstaltung der

 trillium
akademie

Jetzt anmelden unter
www.trillium.de/onkosymposium-2024



Freitag, 11.10.2024, 08:00–11:00 Uhr, Raum Guangzhou

DIE LEAKY PIPELINE IN DER UNIVERSITÄREN MEDIZIN: WAS SIND DIE GRÜNDE, WARUM ÄRZTINNEN IN HÖHEREN POSITIONEN UNTERVERTRETEN SIND?

(Expertenseminar, separate Anmeldung erforderlich)

Das Seminar richtet sich hauptsächlich an junge Ärztinnen, die am Anfang ihrer Karriere stehen. Im Zentrum des Workshops steht die Leaky Pipeline. Diese zeigt auf, wie sich das Geschlechterverhältnis entlang der wissenschaftlichen Karriere in der universitären Medizin entwickelt. Sind auf der Stufe der Assistenzärztin und Oberärztin die Frauen noch in der Mehrheit, kehrt sich das Verhältnis ab der Stufe leitende Ärztin um und die Männer sind in der Überzahl. Auf der höchsten Stufe der Klinikleitung sind die Frauen nur noch knapp vertreten. Wir werden im Workshop darüber sprechen, welches die Gründe dafür sind, dass Frauen in Spitälern „aus der Leitung tröpfeln“ und was wir dagegen tun können. Wir werden dabei sowohl auf die individuelle (was kann die Ärztin selber tun) und wie auch auf die strukturelle Ebene (was müssen die Spitäler tun) eingehen.



© Foto: John Flury, Universität Zürich

Referentin: Dr. Christina Seyler
christina.seyler@uzh.ch
www.divmed.uzh.ch

Dr. Christina Seyler ist Chemieingenieurin und Soziologin an der Universität Zürich. Sie ist Projektleiterin an der Abteilung Gleichstellung und Diversität sowie wissenschaftliche Mitarbeiterin am Kompetenzzentrum für Hochschul- und Wissenschaftsforschung (CHESS), wo sie das Projekt „Divmed – Diversität beim medizinischen Führungskräftenachwuchs“ leitet. Das Projekt Divmed soll dazu beitragen, dass mehr Chancengleichheit und Diversität in den Leitungsfunktionen an den medizinischen Fakultäten und Universitätsspitälern erreicht wird, indem geeignete strukturelle Massnahmen evaluiert und an den Institutionen bekannt gemacht werden. Zudem wird im Rahmen des Projekts die Implementierung solcher Massnahmen unterstützt. Am Divmed-Projekt beteiligt sind die fünf medizinischen Fakultäten Basel, Bern, Genf, Lausanne und Zürich.

GLOBE IN

PURSuing EDUCATIONAL EXCELLENCE IN HAEMOGLOBINOPATHIES

The Vertex Sickle Cell Disease and Beta Thalassaemia Medical Education Programme



To find out more about the programme, and access a wide range of educational resources, scan the QR code, or visit www.globeinportal.com



The content enclosed is intended only for healthcare professionals interested in haemoglobinopathies.

GlobeIN is an educational programme organised and funded entirely by Vertex Pharmaceuticals (Europe) Limited. All content is developed by the scientific committee and speakers for each meeting, with support from a medical education agency acting as Secretariat. Vertex Pharmaceuticals (Europe) Limited has had an opportunity to review the materials for scientific accuracy and fair balance.

CH-02-2400048 | July 2024

@2024 Vertex Pharmaceuticals Incorporated

Wir freuen uns, u. a. folgende international renommierte Referenten in ausgewählten Sitzungen des Kongresses begrüßen zu dürfen:



Marcel Salathé is a digital epidemiologist and a professor at EPFL. He is the co-director of the EPFL AI Center. Until 2024, he was the president of the steering committee of the National Research Program on COVID-19 of the Swiss National Science Foundation. He was a member of the Swiss National COVID-19 Science Taskforce, where he led the „Digital Epidemiology“ expert group. He was also a member of the DP-3T group whose work provided the foundation of the Apple & Google Exposure Notification API which powers decentralized digital contact tracing apps around the world. Marcel co-founded one of Europe’s largest AI conference, the

Applied Machine Learning Days.

Vortragstitel: **Wissenschaft im KI-Zeitalter**

In der Eröffnungs-Plenarsitzung am **Freitag, 11.10.2024** in der Zeit von **17:15–19:00 Uhr** im Saal Singapore

Antoni Ribas, MD, PhD, is professor of medicine, surgery, and molecular and medical pharmacology at the University of California Los Angeles (UCLA), director of the Tumor Immunology Program at the Jonsson Comprehensive Cancer Center (JCCC) and director of the Parker Institute for Cancer Immunotherapy (PIC) Center at UCLA. His research is focused on laboratory and clinical studies to address primary and acquired resistance to immunotherapy and targeted therapies for melanoma, and in the development of gene-engineered adoptive T cell transfer therapies for cancer. He has been instrumental in the clinical development of several agents approved by the FDA, including the first anti-PD-1 pembrolizumab (Keytruda), two combinations of BRAF and MEK inhibitors vemurafenib (Zelboraf) and cobimetinib (Cotellic), dabrafenib (Tafinlar) and trametinib (Mekinist), and was involved in the development of the first CD19 CAR for lymphoma axicabtagene ciloleucel (Yescarta). He is a past president of the American Association for Cancer Research (AACR), an elected Fellow of the AACR Academy, the Royal Academy of Medicine of Catalonia, the American Society of Clinical Investigation, and the National Academy of Medicine.

Vortragstitel: **Treating melanoma with the immune system**

In der Plenarsitzung am **Samstag, 12.10.2024** in der Zeit von **10:00–11:30 Uhr** im Saal Singapore



Catherine J. Wu, MD is a Professor of Medicine and Chief, Division of Stem Cell Transplantation and Cellular Therapies and the Lavine Family Chair for Preventative Care Therapies at the Dana-Farber Cancer Institute, Boston. She is a member of the National Academy of Medicine and the Association of American Physicians. She received her M.D. from Stanford University School of Medicine and completed her clinical training in Internal Medicine and Hematology-Oncology at the Brigham and Women’s Hospital and Dana-Farber Cancer Institute in Boston, MA. She joined the staff at the Dana-Farber Cancer Institute in 2000. Her research program

at DFCI has consistently focused on addressing a fundamental feature of cancer: its genomic heterogeneity—providing a means to evolve, adapt and escape from immune control. At the same time, she has studied the adaptive immune system, which is inherently engineered to be exquisitely responsive to environmental challenges, possessing fundamental „search and destroy“ functions and the capacity to provide long-term protective immunologic memory, of cancer patients. Her central focus has been thus to understand the molecular basis of tumor-host coevolution, both with natural cancer progression and with therapeutic perturbation. These have been primarily genomics based studies to systematically analyze model systems and human specimens, conducted most extensively in blood malignancies such as chronic lymphocytic leukemia (CLL).

Vortragstitel: **Genomics of CLL: from driver discovery to functional interrogation**

In der Plenarsitzung am **Samstag, 12.10.2024** in der Zeit von **10:00–11:30 Uhr** im Saal Singapore

Industriesymposien

Freitag, 11. Oktober 2024

11:30–13:00

Sydney

AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH/Blueprint Medicines (Germany) GmbH

Warten Sie noch oder therapieren Sie schon? – Ursächliche Therapieansätze für Polycythaemia vera und systemische Mastozytose

- 11:30 Systemische Mastozytose – eine interdisziplinäre Herausforderung
Reiter, Andreas (Mannheim, D), Hartmann, Karin (Basel, CH), Schwaab, Juliana (Mannheim, D)
- 12:15 Ropeginterferon alfa 2b - je früher desto besser
Buxhofer-Ausch, Veronika (Linz, A)
- 12:30 Jak2 Allellast - je tiefer desto besser?
Pahl, Heike (Freiburg, D)
- 12:45 Diskussion

11:30–13:00

Boston

Celltrion Healthcare Deutschland GmbH

Austauschbarkeit von i. v.-Biosimilars: Erfolgsgeschichte oder Versagen?

- 11:30 Begrüßung
Tesch, Hans (Frankfurt/M., D)
- 11:40 Austauschbarkeit von Biosimilars: Hat sich etwas rechtlich verändert?
Hohmann, Jörg (Hamburg, D)
- 12:00 Was passiert mit der Verordnungshoheit?
Tesch, Hans (Frankfurt/M., D)
- 12:20 Wechselspiel mit den Präparaten?
Buffleb, Frank (Erbach, D)
- 12:40 Diskussion

11:30–13:00

Osaka/Samarkand

Novocure GmbH

Systemtherapie und Physik im Dialog - Ein interdisziplinärer Blick auf Tumor Treating Fields (TTFields) in der Behandlung solider Tumore

- Vorsitz: *Läubli, Heinz (Basel, CH), Wehler, Thomas (Gießen, D)*
- 11:30 Begrüßung und Einführung
Läubli, Heinz (Basel, CH), Wehler, Thomas (Gießen, D)
- 11:35 Übersicht: Wie funktionieren TTFields? Einblicke in die Behandlung des Pleuramesothelioms
Metzenmacher, Martin (Essen, D)
- 11:45 Update zu TTFields in der Thoraxonkologie: Perspektiven in der Behandlung des Stadium IV NSCLC
Groß-Ophoff-Müller, Carolin (Köln, D)

- 12:00 Von der Leitlinie in die Klinik – was kommt als nächstes bei WHO Grad 4 Gliomen?
Tabatabai, Ghazaleh (Tübingen, D)
- 12:10 Real World Evidence Daten: Updates zu TTFelds in der Neuroonkologie
Glas, Martin (Essen, D)
- 12:20 Q&A
- 12:30 Was, für wen und wie? Erfahrungsberichte aus dem klinischen Alltag – Paneldiskussion und Case Reports

11:30–13:00

Shanghai

Pierre Fabre Pharma GmbH

NSCLC & beyond: Herausforderungen und Chancen bei molekularer Heterogenität

Vorsitz: Thomas, Michael (Heidelberg, D)

- 11:30 Einleitung
Thomas, Michael (Heidelberg, D)
- 11:35 Molekulare Heterogenität im NSCLC
Griesinger, Frank (Oldenburg, D)
- 11:55 Neue Therapieoption beim BRAF-mutierten NSCLC
Füederer, Thorsten (Wien, A)
- 12:20 BRAF-mutiertes Melanom: Kinaseinhibitoren und/oder Immuntherapie?
Dummer, Reinhard (Zürich, CH)
- 12:40 Paneldiskussion
Thomas, Michael (Heidelberg, D)

11:30–13:00

Delhi

Pfizer Pharma GmbH

Deep Dive RRMM: Wegweisende Therapien im Fokus

Vorsitz: Pabst, Thomas (Bern, CH)

- 11:30 Neue Perspektiven in der Behandlung des RRMM
Krauth, Maria-Theresa (Wien, A)
- 11:50 Best Practice von Bispecifics. Tipps und Tricks im klinischen Alltag!
Rasche, Leo (Würzburg, D)
- 12:10 Strategie für eine maßgeschneiderte Behandlung
Auner, Holger (Lausanne, CH)
- 12:30 Panel Diskussion
Pabst, Thomas (Bern, CH)

Freitag, 11.10.

PERSPECTIVES^V

POWERED BY **V**

PROFITIEREN SIE VON DEN
KOMBINATIONSTHERAPIEN MIT **VENCLYXTO**^{*1}

DER EINZIGE ZUGELASSENE BCL-2-INHIBITOR[§] FÜR IHRE CLL- UND UNFITTEN AML-PATIENT*INNEN^{a1,2}

CLL

- Kurze Therapiedauer von < 1 Jahr in der 1st-line und 2 Jahre ab der 2nd-line*
- Aussicht auf über 5 Jahre therapiefreie Zeit ohne Progress – unabhängig von genetischen Risikofaktoren^{#3-7}
- Hohe Ansprechraten – auch auf ein Re-Treatment³⁻⁷
- Wahl der Therapiesequenz: Perspektive für eine lange progressions- und therapiefreie Lebenszeit³⁻⁷

AML

- Tiefe, frühe und nachhaltige Remission in allen Subgruppen^{1,8}
- Über 1,5 Jahre mediane Remissionsdauer für Ihre unfitten 1st-line Patienten^{1,9}
- Signifikanter Überlebensvorteil für *IDH1/2* mutierte Patienten^{8,9}
- Signifikant verbesserte Transfusionsunabhängigkeit^{1,8}

Wir freuen uns über Ihren Besuch am
AbbVie-Stand mit der Nummer 17 in Halle 4.1.



AML = Akute myeloische Leukämie; AZA = Azacitidin; BR = Bendamustin + Rituximab; CI = Konfidenzintervall; ClbO = Chlorambucil + Obinutuzumab; CLL = Chronische lymphatische Leukämie; HR = Hazard Ratio; IDH = Isocitratdehydrogenase; mOS = medianes Gesamtüberleben; TTNT = Zeit bis zur nächsten CLL-Therapie; VenO = VENCLYXTO + Obinutuzumab; VenR = VENCLYXTO + Rituximab

* CLL: Erstlinientherapie in Kombination mit Obinutuzumab, R/R Therapie in Kombination mit Rituximab; AML: Erstlinientherapie für unfitte Patienten in Kombination mit einer hypomethylierenden Substanz. § VENCLYXTO ist der einzige zugelassene BCL-2-Inhibitor. # Mit VenR 39,0 Monate längere mediane Zeit bis zur nächsten CLL-Therapie: VenR vs. BR: 63,0 Monate vs. 24,0 Monate (HR 0,30; 95 % CI [0,23-0,39], p<0,001). Mit VenO war nach einer medianen Beobachtungszeit von 76,4 Monaten die mediane TTNT noch nicht erreicht und lag bei 52,9 Monaten mit ClbO. Mit VenO hatten signifikant mehr Patienten keine weitere CLL-Therapie: VenO vs. ClbO 65,2 % vs. 37,1 % (HR 0,44; 95 % CI [0,33-0,58], p<0,0001). Die mediane TTNT betrug bei Patienten mit unmutiertem IGHV-Status 7,1 Jahre mit VenO vs. 40,6 Monate mit ClbO. & Gewinn von 13,7 Monaten medianer Gesamtüberlebenszeit mit VENCLYXTO + Azacitidin vs. Placebo + Azacitidin bei *IDH1/2*-mutierten Patienten, Gewinn von 5,1 Monaten mOS in der Gesamtpopulation vs. Placebo + Azacitidin. a Im fortlaufenden Text nutzen wir auf Grund der Lesbarkeit das generische Maskulinum. Wir beziehen uns aber ausdrücklich auf alle Geschlechteridentitäten.

1. Fachinformation VENCLYXTO. www.swissmedinfo.ch. 2. Hallek M, Al-Sawaf O. Chronic lymphocytic leukemia: 2022 update on diagnostic and therapeutic procedures. Am J Hematol. 2021 Dec 1;96(12):1679-1705. 3. Fischer K et al. Venetoclax and Obinutuzumab in Patients with CLL and Coexisting Conditions. N Engl J Med. 2019; 380:2225-2236. 4. Al-Sawaf O. Venetoclax-Obinutuzumab for Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia: 6-Year Results of the Randomized CLL14 Study. Oral Presentation & Abstract [S145]. EHA 2023, June 8-11, 2023. 5. Seymour JF et al. Venetoclax-Rituximab in Relapsed or Refractory Chronic Lymphocytic Leukemia. N Engl J Med 2018; 378:1107-1120. 6. Kater A. Final 7-Year Follow Up and Retreatment Substudy Analysis of Murano: Venetoclax-Rituximab (VenR)-Treated Patients with Relapsed/Refractory Chronic Lymphocytic Leukemia (r/r CLL). Oral Presentation & Abstract [S201]. EHA 2023, June 8-11, 2023. 7. Al-Sawaf O et al. Transcriptomic profiles and 5-year results from the randomized CLL14 study of venetoclax plus obinutuzumab versus chlorambucil plus obinutuzumab in chronic lymphocytic leukemia. Nat Commun. 2023; 14(1):2147. 8. DiNardo CD et al. Azacitidine and Venetoclax in Previously Untreated Acute Myeloid Leukemia. N Engl J Med 2020;383(7):617-629, incl. all supplementary materials. 9. Pratz KW et al. Long-term follow-up of VIALE-A: Venetoclax and azacitidine in chemotherapy-ineligible untreated acute myeloid leukemia. Am J Hematol. 2024; 99(4):615-624
Die Referenzen können von Fachpersonen bei medinfo.ch@abbvie.com verlangt werden.

Kurzfassung Fachinformation Venclyxto[®] (Venetoclax)

I: CLL: In Kombination mit Obinutuzumab zur Behandlung von Erwachsenen mit bisher unbehandelter chronisch lymphatischer Leukämie (CLL) und zusätzlichen Komorbiditäten. In Kombination mit Rituximab bei Erwachsenen zur Behandlung von CLL mit ≥ 1 Vortherapie. Als Monotherapie bei Erwachsenen zur Behandlung einer CLL mit 17p-Deletion oder TP53-Mutation und Therapieversagen unter Inhibitor des B-Zell-Rezeptor-Signallwegs. AML: In Kombination mit Azacitidin oder Decitabin oder niedrig dosiertem Cytarabin bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie, für die eine intensive Chemotherapie nicht infrage kommt. Ausgenommen sind Patienten mit akuter Promyelozytenleukämie. D: Einmal täglich mit Wasser für eine Mahlzeit zur gleichen Zeit. CLL 1L: In Kombination mit Obinutuzumab, 6 Zyklen in Kombination mit Obinutuzumab, gefolgt von 6 Zyklen Venclyxto als Monotherapie. Beginn der 5-wöchigen Venclyxto Aufdosierung an Tag 22 des ersten Zyklus und bis Tag 28 des zweiten Zyklus, 400 mg Venclyxto täglich nach abgeschlossener Aufdosierung (ab Tag 1 des Zyklus 3) bis zum letzten Tag des Zyklus 12. Schrittweise Dosiserhöhung über 5 Wochen von 20 mg über 7 Tage bis zu 400 mg. CLL 2L+: In Kombination mit Rituximab, Hinzugabe von Rituximab nach abgeschlossener Aufdosierung von Venclyxto. 400 mg Venclyxto täglich ab Tag 1 Zyklus 1 von Rituximab über 24 Monate. AML: schrittweise Dosiserhöhung über 3 Tage von 100 mg bis 400 mg in Kombination mit Azacitidin und Decitabin und über 4 Tage bis 600 mg mit Cytarabin. Informationen zur Vorbeugung eines Tumorlysesyndroms (TLS) und Dosisanpassung bei TLS und anderen Toxizitäten beachten. KI: Überempfindlichkeit gegen Inhaltsstoffe. Gleichzeitige Anwendung mit starken CYP3A-Inhibitoren zu Beginn und während Aufdosierungsphase (CLL) oder Johanniskraut-Zubereitungen (alle Patienten). IA: Vorsicht bei der Anwendung von CYP3A-, P-gp-, BCRP-Inhibitoren/-Substraten, CYP3A-Induktoren, Gallensäure-Komplexbildnern, Statinen und Warfarin; Dosisanpassungen können notwendig sein. UW: Sehr häufige Nebenwirkungen ($\geq 1/10$): Sepsis, Pneumonie, Harnwegsinfektion, Infektion der oberen Atemwege, febrile Neutropenie, Neutropenie, Thrombozytopenie, Anämie, Lymphopenie, Hyperkaliämie, Hyperphosphatämie, Hypokalziämie, Hypokalziämie, vermindertes Appetit, Gewichtsabnahme, Schwindel/Synkope, Kopfschmerzen, Hämorrhagie, Hypotonie, Dyspnoe, Durchfall, Stomatitis, Erbrechen, Übelkeit, Abdominalschmerzen, Verstopfung, Hyperbilirubinämie, Arthralgie, Asthenie, Fatigue. P: Venclyxto Filmtabletten, 10 mg (10 oder 14 Tabletten), 50 mg (5 oder 7 Tabletten) oder 100 mg (7, 14 oder 112 Tabletten) in Blisterpackungen. Liste A; kassenzulässig mit Limitatio. Z: AbbVie AG, Alte Steinhäuserstrasse 14, 6330 Cham, Tel. (+41) 41 399 15 00 (V7).

Ausführliche Informationen, siehe Arzneimittel-Fachinformation: www.swissmedinfo.ch

Dieses Material und Aussagen basieren auf der Zulassung von Venclyxto (Venetoclax) in der Schweiz.

Die lokalen Zulassungs- und Vergütungsvoraussetzungen in Deutschland und/oder Österreich sowie die lokalen Fachinformationen können Unterschiede aufweisen. Bitte konsultieren Sie Ihre lokale gültige Fachinformation.

abbvie

11:30–13:00

Kairo

Pfizer Pharma GmbH

Zielgerichtet in die Zukunft – Vom Fall zur Wissenschaft

Vorsitz: von Moos, Roger (Chur, CH), Bartsch, Rupert (Wien, A)

- 11:30 Begrüßung und Einführung
von Moos, Roger (Chur, CH)
- 11:35 Zielgerichtet beim metastasierten HR+ Mammakarzinom
Harbeck, Nadia (München, D)
- 12:00 Zielgerichtet beim mCRPC
Stuart, Axel Merseburger (Lübeck, D)
- 12:25 Zielgerichtet beim ALK+ metastasierten NSCLC und darüber hinaus
Griesinger, Frank (Oldenburg, D)
- 12:50 Zusammenfassung und Verabschiedung
Bartsch, Rupert (Wien, A)

11:30–13:00

Singapore

Takeda Pharma Vertrieb GmbH Co. KG

Der Patient im Mittelpunkt: Praxisorientierte Therapieentscheidungen beim Hodgkin-Lymphom und metastasierten kolorektalen Karzinom

Vorsitz: Illert, Anna Lena (München, D)

- 11:30 Begrüßung / Vorstellung Ablauf
Illert, Anna Lena (München, D)
- 11:35 Effektive Erstlinientherapie beim Hodgkin Lymphom: Die Verträglichkeit im Blick
Ferdinandus, Justin (Köln, D)
- 12:00 Q & A
Illert, Anna Lena (München, D)
- 12:05 Patientenorientierte Behandlung des Late-Line mCRC
Michl, Marlies (München, D)
- 12:30 Q & A
Illert, Anna Lena (München, D)
- 12:35 Verleihung Forschungspreis NSCLC
Takeda
- 12:45 Vorstellung der prämierten Forschungsarbeit
Gewinner Forschungspreis
- 12:55 Wrap Up & Verabschiedung
Illert, Anna Lena (München, D)

Freitag, 11.10.

Industriesymposien

15:30–17:00

Singapore

Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG

From Bench to Bedside – Neue Behandlungsstandards im Lymphom in 2024

- 15:30 Begrüßung
Zenz, Thorsten (Zürich, CH)
- 15:35 Bi-volution: Aktuelle Entwicklungen im Bereich des folliculären Lymphoms und bispezifischer Antikörper
Hübel, Kai (Köln, D)
- 16:00 Die dynamische Therapielandschaft im MCL: Next is now!
Raderer, Markus (Wien, A)
- 16:25 Unleashing the Power of Evolution: Conquering Drug Resistance & Sequencing Strategies in CLL (Referatsprache: Englisch)
Rossi, Davide (Bellinzona, CH)
- 16:50 Abschließende Diskussion und Zusammenfassung
Zenz, Thorsten (Zürich, CH)

15:30–17:00

Boston

Alexion Pharma Germany GmbH

Neue Ansätze in der PNH-Therapie – Was HämatologInnen wissen sollten

Vorsitz: Füreder, Wolfgang (Wien, A)

- 15:30 Die Stärke der terminalen Komplementinhibition / The power of terminal complement inhibition
Rovó, Alicia (Bern, CH)
- 15:50 Hämolyse: Im Gefäß, außerhalb oder doch außer Kontrolle?
Chromik, Jörg (Frankfurt, D)
- 16:10 Duale Komplementinhibition im Fokus: Patientenbeispiele
Füreder, Wolfgang (Wien, A)
- 16:30 Diskussion
Füreder, Wolfgang (Wien, A)

15:30–17:00

Sydney

Grifols Deutschland GmbH

Das Immunsystem aus den Fugen: SID, PID und ITP

Ein interdisziplinäres Symposium: Hämatologie trifft Immunologie

Vorsitz: Matzdorff, Axel (Schwedt, D) und Hanitsch, Leif (Berlin, D)

- 15:30 Begrüßung und Einführung
Matzdorff, Axel (Schwedt, D)
- 15:35 Autoimmunität: ITP – Diagnose und patientenorientierte Therapie
Matzdorff, Axel (Schwedt, D)
- 15:50 Chamäleon der Immundefizienz: primäre ITP oder doch COVID?
Trautmann-Grill, Karolin (Dresden, D)

- 16:05 Angeborene Störungen des Immunsystems bei Erwachsenen – ausgewählte Krankheitsbilder mit Relevanz für die Hämatologie/Onkologie
Wehr, Claudia (Freiburg, D)
- 16:20 Behandlung primärer und sekundärer Antikörpermangelkrankungen
Hanitsch, Leif (Berlin, D)
- 16:35 Podiumsdiskussion

15:30–17:00

Delhi

Jazz Pharmaceuticals Germany GmbH

AML: Trends und Herausforderungen

Vorsitz: Bullinger, Lars (Berlin, D)

- 15:30 ICC, WHO, Onkopedia: Was sagen uns aktuelle AML Leitlinien?
Bullinger, Lars (Berlin, D)
- 15:40 Ist die intensive Chemotherapie noch zeitgemäß?
Kühn, Michael (Mainz, D)
- 16:05 Real World Daten: Die Bestätigung aus der Praxis?
Rautenberg, Christina (Essen, D)
- 16:30 SZT: Wie sieht ein optimiertes Riskmanagement aus?
Sala, Elisa (Ulm, D)
- 16:50 Q&A

15:30–17:00

Kairo

Menarini Stemline GmbH

Die Bedeutung des Substanzklassen-Wechsels im Zeitalter der Immuntherapie

Vorsitz: Einsele, Hermann (Würzburg, D)

- 15:30 Therapiesequenz beim MM – Substanz- oder Klassenwechsel?
Holtick, Udo (Köln, D)
- 16:00 Viele Optionen – die Qual der Wahl im frühen Rezidiv?
Engelhardt, Monika (Freiburg, D)
- 16:30 Selinexor im klinischen Alltag
Terpos, Evangelos (Athen, GR)

15:30–17:00

Shanghai

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Behandlungsansätze erweitern den Horizont: Therapien beim Multiplen Myelom und der Kälteagglutinin-Erkrankung (CAD)

Vorsitz: Pabst, Thomas (Bern, CH)

- 15:30 Neue Horizonte: Fortschritte und Innovationen in der Frontlinetherapie des Multiplen Myeloms
von Metzler, Ivana (Frankfurt am Main, D)

Freitag, 11.10.

Biosimilars weitergedacht.

 **Herzuma**[®]
Trastuzumab

www.celltrion-medical.de/media/uc1aab3h/pflichttext-herzuma_stand_01_2023.pdf



 **Truxima**[®]
Rituximab

www.celltrion-medical.de/media/psppa43i/pflichttext-truxima.pdf



 **Vegzelma**[®]
bevacizumab

www.celltrion-medical.de/media/tcslcvf3/pflichttext-vegzelma_stand_03_2023.pdf



Besuchen Sie uns auf unserem
Messestand im 1. Stock.

Standnummer 1.18.

Wir freuen uns auf Sie!

- 16:00 Zweite Chance: Wegweisende Therapieansätze für das rezidierte/
refraktäre Multiple Myelom
Brioli, Annamaria (Hannover, D)
- 16:30 Keine Jahreszeit für Hämolysen: Aktuelles zur Kälteagglutinin-Erkrankung
Röth, Alexander (Essen, D)

15:30–17:00

Osaka/Samarkand

Servier Deutschland GmbH

Onkologische Erkrankungen mit IDH Mutation

- Vorsitz: Wolf, Dominik (Innsbruck, A), Platten, Michael (Mannheim, D)
- 15:30 Eröffnung
- 15:35 IDH1 als Biomarker von Tumoren
Tannapfel, Andrea (Bochum, D)
- 15:50 Zielgerichtete Therapie der AML mit IDH1-Mutation
Metzeler, Klaus (Leipzig, D)
- 16:05 Rolle von IDH Mutationen beim Cholangiozellulären Karzinom – sind
zielgerichtete Therapien die Zukunft?
Roderburg, Christoph (Düsseldorf, D)
- 16:20 Neue Herausforderungen für den Behandlungsalgorithmus bei Patienten
mit IDH-mutierten Gliomen
Onken, Julia (Berlin, D), Weller, Michael (Zürich, CH)
- 16:55 Schlussworte

CALQUENCE® (Acalabrutinib)

Die lebensverträgliche Entscheidung

Für die Kontrolle der CLL.¹ Für das Leben Ihrer Patient:innen.



78%
PFS-Rate* über
6 JAHRE
BELEGT²

Die Zulassung in der Schweiz variiert von der EU-Zulassung. Die schweizerische Kurzfachinformation sowie die Fachinformation der Schweiz ist an unserem Stand 1.13 verfügbar.

a. Gesamtpopulation therapienaiver CLL-Patient:innen der Studie ELEVATE-TN (78% PFS-Rate nach 6 Jahren mit CALQUENCE® + Obinutuzumab; 62% PFS-Rate nach 6 Jahren mit CALQUENCE® Monotherapie);² CLL = chronische lymphatische Leukämie; PFS = progressionsfreies Überleben. 1. Fachinformation CALQUENCE® 100 mg Filmtabletten, Stand: August 2023. 2. Sharman JP et al. Acalabrutinib ± Obinutuzumab vs Obinutuzumab + Chlorambucil in Treatment-Naive Chronic Lymphocytic Leukemia: 6-Year Follow-up of Elevate-TN. Blood. 2023;142(1):636.

Calquence® 100 mg Filmtabletten

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden.

Wirkstoff: Acalabrutinib. Verschreibungspflichtig. **Zusammensetzung:** Jede Filmtablette enthält 100 mg Acalabrutinib (als Acalabrutinibmaleat). **Sonstige Bestandteile:** *Tablettenkern:* Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Mikrokristalline Cellulose (E460), niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose (E463), Natriumstearyl-fumarat (Ph. Eur.); *Filmüberzug:* Hypromellose (E464), Copovidon, Titandioxid (E171), Macrogol (3350), mittelkettige Triglyceride, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172). **Anwendungsgebiete:** Calquence als Monotherapie oder in Kombination mit Obinutuzumab ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit nicht vorbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) indiziert. Calquence als Monotherapie ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) indiziert, die mindestens eine Vorbehandlung erhalten haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Monotherapie:* **Sehr häufig:** Infektion der oberen Atemwege, Sinusitis, sekundäre Primärtumoren, Neutropenie, Anämie, Kopfschmerzen, Schwindel, Hämatom, Prellungen, Pechetien, Hämorrhagie/Hämatom, Diarrhoe, Übelkeit, Verstopfung, Erbrechen, Abdominalschmerzen, Hautausschlag, muskuloskeletale Schmerzen, Arthralgie, Fatigue, Hämoglobin verringert, absolute Neutrophilenzahl verringert, Thrombozyten verringert. **Häufig:** Pneumonie, Harnwegsinfektion, Nasopharyngitis, Bronchitis, Herpes-Virus-Infektionen, nicht-melanozytärer Hautkrebs, sekundäre Primärtumoren (ohne nicht-melanozytären Hautkrebs), Thrombozytopenie, Vorhofflimmern/-flattern, Ekchymose, gastrointestinale Blutung, intrakranielle Blutung, Hypertonie, Epistaxis, Asthenie. **Gelegentlich:** Aspergillus-Infektionen, Hepatitis-B-Reaktivierung, Lymphozytose, Tumorlyse-Syndrom. **Kombinationstherapie:** **Sehr häufig:** Infektion der oberen Atemwege, Sinusitis, Nasopharyngitis, Harnwegsinfektion, Pneumonie, sekundäre Primärtumoren, Neutropenie, Thrombozytopenie, Anämie, Kopfschmerzen, Schwindel, Hämatom, Prellungen, Pechetien, Hämorrhagie/Hämatom, Hypertonie, Diarrhoe, Übelkeit, Verstopfung, Erbrechen, Abdominalschmerzen, Hautausschlag, muskuloskeletale Schmerzen, Arthralgie, Fatigue, absolute Neutrophilenzahl verringert, Thrombozyten verringert, Hämoglobin verringert. **Häufig:** Bronchitis, Herpes-Virus-Infektionen, nicht-melanozytärer Hautkrebs, sekundäre Primärtumoren (ohne nicht-melanozytären Hautkrebs), Vorhofflimmern/-flattern, Ekchymose, gastrointestinale Blutung, Epistaxis, Asthenie. **Gelegentlich:** progressive multifokale Leukoencephalopathie, Hepatitis-B-Reaktivierung, Lymphozytose, Tumorlyse-Syndrom, intrakranielle Blutung. **Sehr selten:** Aspergillus-Infektionen. **Weitere Hinweise:** siehe Fachinformation. **Pharmazeutischer Unternehmer:** AstraZeneca GmbH, Friesenweg 26, 22763 Hamburg, E-Mail: azinfo@astrazeneca.com, www.astrazeneca.de, Servicehotline für Produktanfragen: 0800 22 88 660. **Stand:** August 2023. DE-61416/2023

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Für weitere Informationen, siehe Fachinformation von Calquence auf www.swissmedicinfo.ch.

Calquence®

Z: Acalabrutinib; **Filmtabletten** zu 100 mg Acalabrutinib; Liste A. I: Als Monotherapie oder in Kombination mit Obinutuzumab zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit bisher unbehandelter chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), die 65 Jahre und älter sind oder Begleiterkrankungen haben. Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit CLL, die mindestens eine Vortherapie erhalten haben. **D:** 100 mg (1 Tablette) zweimal täglich, in einem ungefähren Abstand von 12 Stunden eingenommen, mit oder ohne Nahrung. Für empfohlene Dosisanpassungen bei unerwünschten Wirkungen Grad ≥3: siehe www.swissmedicinfo.ch. Patienten mit schwerer Einschränkung der Leberfunktion sollten CALQUENCE nicht einnehmen. **KI:** Bekannte Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der Hilfsstoffe. **V:** Zweite primäre maligne Erkrankungen, Infektionen, Blutungen, Zytopenien, Vorhofflimmern, Tumorlysesyndrom (TLS). **IA:** Starke CYP3A-Modulatoren, Substrate von BCRP (Breast Cancer Resistance Protein), Substrate von MATE1 (z. B. Metformin). **UAW:** Calquence als Monotherapie. **Sehr häufig:** Infektion der oberen Atemwege, Sinusitis, Zweiter Primärtumor, Neutropenie, Anämie, Absolute Neutrophilenzahl erniedrigt, Hämoglobin erniedrigt, Thrombozyten erniedrigt, Kopfschmerzen, Schwindel, Bluterguss (Kontusion, Pechetien), Blutung/Hämatom, Husten, Diarrhoe, Übelkeit, Obstipation, Abdominalschmerz, Erbrechen, Ausschlag, Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems, Arthralgie, Ermüdung. **Häufig:** Pneumonie, Harnwegsinfektion, Nasopharyngitis, Bronchitis, Herpes-Virusinfektionen, Sepsis, Zweiter Primärtumor ohne Nicht-Melanom-Hautkrebs, Nicht-Melanom-Hautkrebs, Thrombozytopenie, Vorhofflimmern/-flattern, Ekchymosen, Gastrointestinale Blutung, Intrakranielle Blutung, Epistaxis, Bluthochdruck, Asthenie. Calquence als Kombinationstherapie mit Obinutuzumab. **Sehr häufig:** Infektion der oberen Atemwege, Sinusitis, Pneumonie, Harnwegsinfektion, Nasopharyngitis, Zweiter Primärtumor, Neutropenie, Anämie, Thrombozytopenie, Absolute Neutrophilenzahl erniedrigt, Hämoglobin erniedrigt, Thrombozyten erniedrigt, Kopfschmerzen, Schwindel, Bluterguss (Kontusion, Pechetien), Blutung/Hämatom, Bluthochdruck, Husten, Diarrhoe, Übelkeit, Obstipation, Abdominalschmerz, Erbrechen, Ausschlag, Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems, Arthralgie, Ermüdung. **Häufig:** Bronchitis, Herpes-Virusinfektionen, Sepsis, Zweiter Primärtumor ohne Nicht-Melanom-Hautkrebs, Nicht-Melanom-Hautkrebs, Vorhofflimmern/-flattern, Ekchymosen, Gastrointestinale Blutung, Intrakranielle Blutung, Epistaxis, Asthenie. **Gelegentlich, selten, sehr selten:** siehe www.swissmedicinfo.ch. **Stand der Information:** Mai 2023. CH-7830/05-2023. Weitere Informationen: www.swissmedicinfo.ch oder AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar, www.astrazeneca.ch. Fachpersonen können die genannten Referenzen bei AstraZeneca AG anfordern.


CALQUENCE®
Acalabrutinib 100 mg Filmtabletten

Fachinformation:

Deutschland



Schweiz



AstraZeneca 

Samstag, 12. Oktober 2024

08:00 – 08:45

Boston

Otsuka Pharma GmbH

Orale Therapien unfitter AML Patienten – Fluch oder Segen?

Vorsitz: Geissler, Klaus (Wien, A)

- 08:00 Überblick: Die Behandlungsoptionen
Kündgen, Andrea (Düsseldorf, D)
- 08:15 Einblick: Die Behandlungsaspekte aus der Klinik
Geissler, Klaus (Wien, A)
- 08:30 Im Blick: Praktische Aspekte aus der Niederlassung
Welslau, Manfred (Aschaffenburg, D)

09:00 – 09:45

Boston

Swedish Orphan Biovitrum GmbH

Von der Studie in die tägliche Praxis: Starke Therapien für DLBCL und ITP

Vorsitz: Giagounidis, Aristoteles (Düsseldorf, D)

- 09:00 Begrüßung und Einleitung
Giagounidis, Aristoteles (Düsseldorf, D)
- 09:05 r/r DLBCL: Starke Therapien im Rezidiv – hält die Praxis was die Studie verspricht?
Lenz, Georg (Münster, D)
- 09:23 ITP: Starke Therapien ab der 2. Linie – was empfiehlt die Leitlinie?
Matzdorf, Axel (Schwedt, D)
- 09:40 Zusammenfassung und Verabschiedung
Giagounidis, Aristoteles (Düsseldorf, D)

12:00 – 13:30

Boston

AstraZeneca GmbH

Therapieinnovationen von A-Z – Highlights 2024

Vorsitz: Lordick, Florian (Leipzig, D)

- 12:00 Eins, zwei oder drei – Kombinationstherapien im MCL und der CLL
Dreyling, Martin (München, D)
- 12:30 Der frühe Vogel...? Eine onkologisch-chirurgische Diskussion zu GI-Tumoren
Lordick, Florian (Leipzig, D), Müller, Beatrice (Basel, CZ)
- 13:00 Therapielandschaft im Wandel beim metastasierten NSCLC
Schütte, Wolfgang (Halle, D), Kropf-Sancken, Cornelia (Ulm, D)

Samstag, 12.10.

Industriesymposien

12:00 – 13:30

Shanghai

Gilead Sciences GmbH

Aktuelle Entwicklungen von ADCs und CAR-T Zellen – bereits klinische Praxis oder Zukunftsmusik?

- 12:00 Entwicklung der Antibody-Drug-Conjugates in der Onkologie
Vetter, Marcus (Liestal, CH)
- 12:10 Interaktive Falldiskussionen: Patientinnen mit metastasiertem Brustkrebs
Bartsch, Rupert (Wien, A), Lüftner, Diana (Buckow, D),
- 12:35 Fragen und Diskussion
Vetter, Markus (Liestal, CH)
- 12:45 Erfolge in der CAR-T-Zelltherapie durch präzise Zusammenarbeit wie im Schweizer Uhrwerk
Renner, Christoph (Zürich, CH)
- 12:50 Erstbehandler und autorisiertes Zentrum im Dialog: über Patienten-selektion und Therapiewahl beim DLBCL
Wagner-Drouet, Eva Maria (Mainz, D), Chemnitz, Jens Marcus (Koblenz, D)
- 13:05 Interdisziplinäres Konzept für optimiertes Nebenwirkungsmanagement bei CAR-T-Zelltherapie
Melchardt, Thomas (Salzburg, A)
- 13:20 Fragen und Diskussion
Renner, Christoph (Zürich, CH)

14:00 – 15:30

Boston

Janssen-Cilag GmbH

Fortschritte in der Therapie der CLL, des MM und des NSCLC – von leuchtenden Sternbildern und Schmetterlingen

- Vorsitz: Kortüm, Martin (Würzburg, D)
- 14:00 Fortschritte und neue Therapieansätze im treibermutierten NSCLC
Christopoulos, Petros (Heidelberg, D)
- 14:40 Die Zukunft der Erstlinientherapie des MM beginnt jetzt
Engelhardt, Monika (Freiburg i. Br., D)
- 15:10 Von Leitlinien zu Leitsubstanzen – die Erstlinientherapie der CLL
Stilgenbauer, Stephan (Ulm, D)

14:00 – 15:30

Shanghai

Novartis Pharma GmbH

Brennpunkt: Updates bei PNH und HR+/HER2- Mammakarzinom

Fokus Faktor B-Inhibition – PNH neu gedacht

- Vorsitz: Rovó, Alicia (Bern, CH)
- 14:00 Fokus orale PNH-Therapie: neue Therapieziele greifbar?
Röth, Alexander (Essen, D)

- 14:25 Fokus: die PNH-Therapie aus Sicht der Niederlassung
Fenchel, Klaus (Saaletal, D)
- Neue Perspektiven in der Behandlung des frühen HR+/HER2- Mammakarzinoms
Vorsitz: Decker, Thomas (Ravensburg, D)
- 14:45 Relevanz des Rückfallrisikos und klinische Implikationen neuer Studiendaten
Decker, Thomas (Ravensburg, D)
- 15:00 From bench to bedside – Wie gelingt die Integration neuer Therapien in unsere klinische Routine?
Decker, Thomas (Ravensburg, D), Bartsch, Rupert (Wien, A), Kralidis, Elena Zinniker (Aarau, CH)

15:45 – 16:30

Boston

Roche Pharma AG

Empowering Hematology – DLBCL, FL und PNH-Therapie im Wandel

Vorsitz: Melchardt, Thomas (Salzburg, A)

- 15:45 Kasuistik und Diskussion
1L DLBCL: Polatuzumab Vedotin – die Chance auf nur EINE Therapielinie
Gebauer, Niklas (Lübeck, D)
- 16:00 Kasuistik und Diskussion
3L DLBCL: Blitzstart und Langstrecke – Glofitamab für nachhaltige Remissionen
von Tresckow, Bastian (Essen, D)
- 16:15 Kasuistik und Diskussion
3L FL: Mosunetuzumab – Sicherheit trifft Wirksamkeit
Scholz, Christian (Berlin, D)
- 16:30 Kasuistik und Diskussion
PNH: Mehr Unabhängigkeit durch Crovalimab
Röth, Alexander (Essen, D)

16:50 – 17:15

Boston

Roche Pharma AG

Addressing unmet needs – PIK3CA Mutationen beim Mammakarzinom

Vorsitz: Lüftner, Diana (Buckow, D)

- 16:50 Die Inavo120-Studie – Inavolisib in der 1L beim HR+/HER2- Mammakarzinom
Decker, Thomas (Ravensburg, D)
- 17:00 PIK3CA Testung beim metastasierten HR+ Mammakarzinom
Varga, Zsuzsanna (Zürich, CH)
- 17:10 Diskussion

Samstag, 12.10.

Industriesymposien

Sonntag, 13. Oktober 2024

08:00 – 08:45

Boston

Amgen GmbH

3 Expertinnen, 3 Indikationen – Fortschritt³ bei MM, ITP und ALL

Vorsitz: Subklewe, Marion (München, D)

- 08:00 Eine neue Ära: Immuntherapie bei neu diagnostizierter B-ALL
Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D)
- 08:15 Therapie der ITP mit Thrombopoetin-Rezeptoragonisten: je früher, desto besser?
Schifferli, Alexandra (Basel, CH)
- 08:30 Proteasominhibitoren im Zeitalter neuer Wirkstoffe beim Multiplen Myelom
Strassl, Irene (Linz, A)

09:00 – 09:45

Boston

Daiichi Sankyo Deutschland GmbH

Das Multi-Tumor Toolkit: ADCs in der Krebstherapie

Vorsitz: Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D)

- 09:00 Begrüßung und Einleitung
Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D)
- 09:05 ADC Spotlight: metastasiertes Mammakarzinom – die Entwicklung geht weiter!
Janni, Wolfgang (Ulm, D)
- 09:20 ADC Spotlight: fortgeschrittenes NSCLC – die Zukunft hat begonnen!
Waller, Cornelius (Freiburg, D)
- 09:35 Diskussion

10:00 – 11:30

Boston

Beigene Germany GmbH

„Alle unter einem D-A-CH“

Die Kunst, besondere Therapiesituationen zu managen Ein länderübergreifender Diskurs in Hämatologie (CLL) und Onkologie (NSCLC)

Vorsitz: Nitschke, Ulrike (Halle-Dörlau, D)

- 10:00 Begrüßung der Teilnehmer
Nitschke, Ulrike (Halle-Dörlau, D)
- 10:05 Erstlinientherapie der CLL – Risiken begegnen, Patienten verstehen
Egle, Alexander (Salzburg, A)
- 10:15 Fallbesprechung und Diskussion
Dreger, Peter (Heidelberg, D), Parmentier, Stefani (Basel, CH), Kistro, Jens (Lübeck, D)

- 10:30 Rezidivtherapie der CLL – Chancen nutzen, Perspektiven bewahren
Gebauer, Niklas (Lübeck, D)
- 10:40 Fallbesprechung und Diskussion
Peter Dreger (Heidelberg, D), Jens Kisro (Lübeck, D)
Parmentier, Stefani (Basel, CH),
- 11:00 Das fortgeschrittene Platenepithelkarzinom des NSCLC – Fokus auf PD-1 Inhibition?
Schütte, Wolfgang (Halle, D)
- 11:10 Fallbesprechung, Diskussion und Zusammenfassung
Parmentier, Stefani (Basel, CH), Kisro, Jens (Lübeck, D)

10:00 – 11:30

Shanghai

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG

Multipl. Myelom und Myelofibrose: Zielgerichtete und symptomorientierte Behandlung und neueste Entwicklungen bei Impfungen für Patienten in der Hämatologie

Vorsitz: Kortüm, Martin (Würzburg, D)

- 10:00 Eröffnung und Vorstellung der Sprecher und Agenda
Kortüm, Martin (Würzburg, D)
- 10:05 Pro und Kontra: BCMA-gerichtete Therapien in der Zweitlinienbehandlung des Multiplen Myeloms
Kortüm, Martin (Würzburg, D), Krauth, Maria (Wien, A)
- 10:35 Interaktive Falldiskussion zu zytopenen Patienten mit Myelofibrose
Meyer, Sara (Bern, CH), Koschmieder, Steffen (Aachen, D)
- 11:05 Die wichtigsten Impfungen für Patienten mit hämato-onkologischen Erkrankungen
Rieger, Christina (München, D)

14:00 – 15:30

Shanghai

Astellas Pharma GmbH

Aus Mainz auf Linie 1 – Bewährtes und Innovatives zum Magenkarzinom

- 14:00 Zusammenspiel in der Diagnostik – Pathologie und Onkologie
Ilhan-Mutlu, Ayşegül (Wien, A), Matter, Matthias (Basel, CH)
- 14:30 Zusammenspiel in der Behandlung – Onkologie und Supportivtherapie
Lorenzen, Sylvie (München, D), Jordan, Karin (Potsdam, D)
- 15:00 Interaktive Falldiskussion zum fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens und gastroösophagealen Übergangs
Lorenzen, Sylvie (München, D), Ilhan-Mutlu, Ayşegül (Wien, A)

14:00 – 15:30

Boston

Lilly Deutschland GmbH

Expert:innen ohne Grenzen: Diskussionen der CLL-Behandlungsoptionen in der Ära gezielter Therapien

- 14:00 Panel
Bohn, Jan-Paul (Innsbruck, A), Cramer, Paula (Köln, D), Eichhorst, Barbara (Köln, D), Zenz, Thorsten (Zürich, CH)

Sonntag, 13.10.

INDIVIDUAL NEEDS INDIVIDUAL CHOICES



BAVENCIO[®] first line maintenance after platinum-based chemotherapy in locally advanced or metastatic UC^{4**}

+ **5 Years of Experience³ in Switzerland and
also Made in Switzerland⁵**

* Quality of Life ** Urothelial carcinoma

References (References are provided upon request)

1. Grivas P, et al. Avelumab first-line maintenance (1LM) for advanced urothelial carcinoma (aUC): Long-term patient-reported outcomes (PROs) in the phase 3 JAVELIN Bladder T00 trial. Abstract No. 581. Presented at the 2024 ASCO Genitourinary Cancers Symposium, San Francisco, CA, USA.
2. Powles T, et al. Avelumab Maintenance Therapy for Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma. *N Engl J Med.* 2020 Sep 24;383(13):1218-1230. **3.** Swissmedic approved medicines. Available at: https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/listen_neu.html, accessed online 02/24 **4.** Product information BAVENCIO[®] (avelumab), www.swissmedicinfo.ch, current status **5.** BAVENCIO[®] EPAR Public Assessment Report. Available at: https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/bavencio-epar-public-assessment-report_en.pdf, accessed online 02/2024.

BAVENCIO[®] (20 mg/ml avelumab, fully human immunoglobulin G1 monoclonal antibody). **I:** For the treatment of patients with metastatic Merkel cell carcinoma (MCC). As monotherapy for the first-line maintenance treatment of patients with locally advanced or metastatic urothelial carcinoma (UC) whose disease has not progressed with first-line platinum-based induction chemotherapy. **PO:** 10 mg/kg body weight once every 2 weeks, administered intravenously over 60 minutes until disease progression or unacceptable toxicity. Premedication with an antihistamine and with paracetamol at least prior to the first 4 infusions. Handling instructions and guidelines for withholding or discontinuation of the therapy are to be strictly adhered to. **CI:** Hypersensitivity to avelumab or to any of the excipients. **W:** Immune-related adverse reactions including haemophagocytic lymphohistiocytosis, immune-related pneumonitis, immune-related hepatitis, immune-related colitis, immune-related pancreatitis, immune-related myocarditis, immune-related endocrinopathies (hypothyroidism or hyperthyroidism, adrenal insufficiency, type 1 diabetes mellitus), immune-related nephritis. Infusion-related reactions which might be severe. Adverse events in transplant recipients, embryofoetal toxicity. **IA:** None known. Most common **UE:** Immune-related adverse reactions and infusion-related reactions. Headache, dizziness, neuropathy peripheral, hypertension, hypotension, dry mouth, increased liver values, fatigue, pyrexia, asthenia, chills, influenza like illness, nausea, vomiting, diarrhoea, constipation, decreased appetite, weight decreased, hyponatraemia, abdominal pain, urinary tract infection, dyspnoea, cough, pneumonitis, dysphonia, rash, pruritus, dry skin, anaemia, lymphopenia, thrombocytopenia, hypothyroidism, hyperthyroidism, back pain, arthralgia, myalgia, creatinine, amylase or lipase increased, peripheral oedema. **P:** 1 + 4 vials of 10 ml (200 mg avelumab). [A] For further information, see www.swissmedicinfo.ch. V01 **Merck (Schweiz) AG** Chamerstrasse 174, CH-6300 Zug, info@merck.ch, www.merck.ch

15:45 – 16:30

Boston

Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA

Drei Länder, drei Indikationen, ein Ziel – Expertenaustausch zu innovativen Therapien im MDS, Multiplen Myelom und Lymphom

Vorsitz: Passweg, Jakob R. (Basel, CH)

- 15:45 Einführung
Passweg, Jakob R. (Basel, CH)
- 15:50 Low Risk MDS: Grundsätzliches und Neues
Platzbecker, Uwe (Leipzig, D)
- 16:10 Low Risk MDS: Patientenfall symptomatische Anämie – was nun?
Pfeilstöcker, Michael (Wien, A)
- 16:30 Multiples Myelom: welche Immuntherapie für dreifach exponierte Patienten?
Engelhardt, Monika (Freiburg i. Br., D)
- 16:50 Follikuläres Lymphom: wann und für wen CAR T?
Dreyling, Martin (München, D)
- 17:10 Abschluss
Passweg, Jakob R. (Basel, CH)



DGHO Frühjahrstagung

DGHO-Frühjahrstagung 2025

Sehr geehrte Damen und Herren, liebe Kolleginnen und Kollegen, liebe Mitglieder,

die Frühjahrstagung der DGHO widmet sich traditionell sowohl aktuellen medizinischen Entwicklungen in der Diagnostik und Therapie hämatologischer und onkologischer Erkrankungen als auch damit verbundenen gesundheitspolitischen und ökonomischen Herausforderungen.

Die DGHO Frühjahrstagung 2025 findet am **Freitag, den 14. März 2025** in Berlin statt. Bitte merken Sie sich diesen Termin vor!

Themen:

- **Der Einfluss von Künstlicher Intelligenz in der Hämatologie und Onkologie**
Einführungsvortrag zu den neuesten Entwicklungen und Anwendungen der KI in der Hämatologie und Onkologie
- **Nutzung von Registern zur Verbesserung der Patientenversorgung**
Einblicke in aktuelle Registerstudien und deren Beitrag zur Optimierung der Behandlung in der Hämatologie und Onkologie
- **Advanced Therapy Medicinal Products (ATMPs) in der Onkologie**
Überblick über ATMPs mit Fokus auf neue zelluläre Therapien, nicht-hämatologische Anwendungen und neue Indikationen
 - **Kosten und Wirtschaftlichkeit von ATMPs**
Diskussion über die Kostenstruktur und Finanzierungsmöglichkeiten von ATMPs in der klinischen Praxis
 - **CAR-T-Zelltherapie – Neue Indikationen und zukünftige Perspektiven**
Detaillierte Darstellung der aktuellen Forschung und klinischen Anwendungen von CAR-T-Zelltherapien

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme und Mitwirkung!

Prof. Dr. med. Andreas Hochhaus
Prof. Dr. med. Claudia Baldus
Prof. Dr. med. Martin Bentz
Dr. med. Carsten-Oliver Schulz

Seien Sie dabei!

Veranstaltungsort:
Reinhardtstraßenhöfe
Reinhardtstraße 12-16 · 10117 Berlin

Tagungsgebühr:
Mitglieder der DGHO: kostenfrei
Nicht-Mitglieder: 95,00 Euro
Die DGHO Frühjahrstagung ist offen
für alle Berufsgruppen.

Anmeldung:
www.dgho-fruehjahrstagung.de

Montag, 14. Oktober 2024

08:00 – 08:45

Kairo

Janssen-Cilag GmbH

Fortschritte in der Therapie des RRMM und des Urothelkarzinoms – von Sternbildern, Majestäten und dem Donnergott

Vorsitz: Kortüm, Martin (Würzburg, D), Lorch, Anja (Zürich, CH)

- 08:00 Aktuelle Sequenztherapie des Urothelkarzinoms – optimale Integration der Präzisionsonkologie
von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D)
- 08:20 Immuntherapien beim MM – heute Rezidivtherapie, in der Zukunft die Heilung?
Wäsch, Ralph (Freiburg, D)

09:00 – 09:45

Kairo

Astellas Pharma GmbH

Eine neue Ära beim fortgeschrittenen Urothelkarzinom – Kombinationstherapien im Fokus

Vorsitz: Cathomas, Richard (Chur, CH)

- 09:00 Begrüßung & Einleitung
Cathomas, Richard (Chur, CH)
- 09:05 Paradigmenwechsel in der Erstlinienbehandlung des LA/mUC
Grünwald, Viktor (Essen, D)
- 09:15 Therapiemanagement im Wandel - Patienten sicher durch die Behandlung führen
Niedersüß-Beke, Dora (Wien, A)
- 09:30 Interaktive Expertendiskussion
Cathomas, Richard (Chur, CH)
- 09:40 Fazit & Schlusswort
Cathomas, Richard (Chur, CH)

10:00 – 11:30

Kairo

Novartis Pharma GmbH

MPN im Wandel – aktuelle Entwicklungen bei CML und MF

Vorsitz: Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D)

- 10:00 Spezifität und Verträglichkeit in der CML-Behandlung
le Coutre, Philipp (Berlin, D)
- 10:20 Erstlinientherapie der CML
Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D)
- 10:40 Therapiewechsel in fortgeschrittener CML: Wann und Wie?
Saußeke, Susanne (Mannheim, D)
- 11:00 Früher Behandlungsstart und Therapiemanagement in der MF
Göthert, Joachim (Essen, D)

11:45 – 13:15

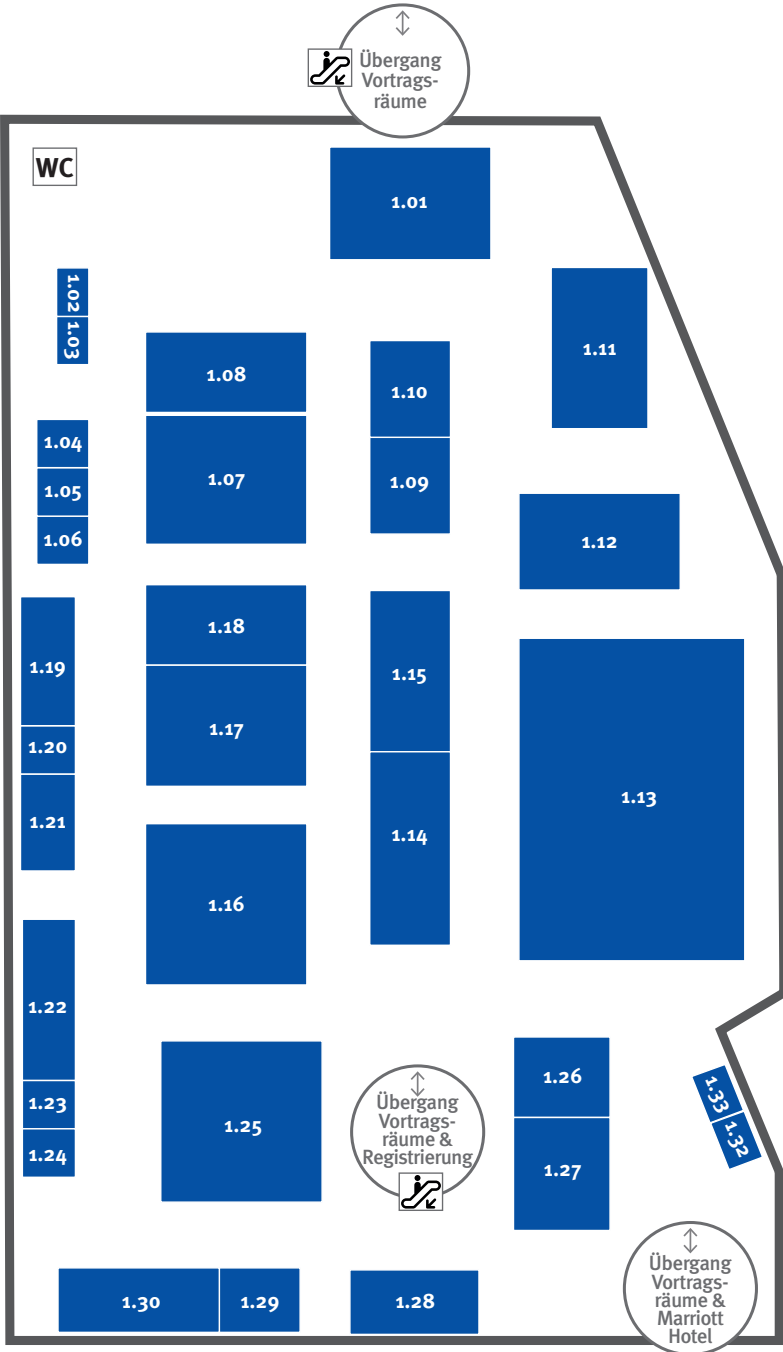
Kairo

Moderna Germany GmbH

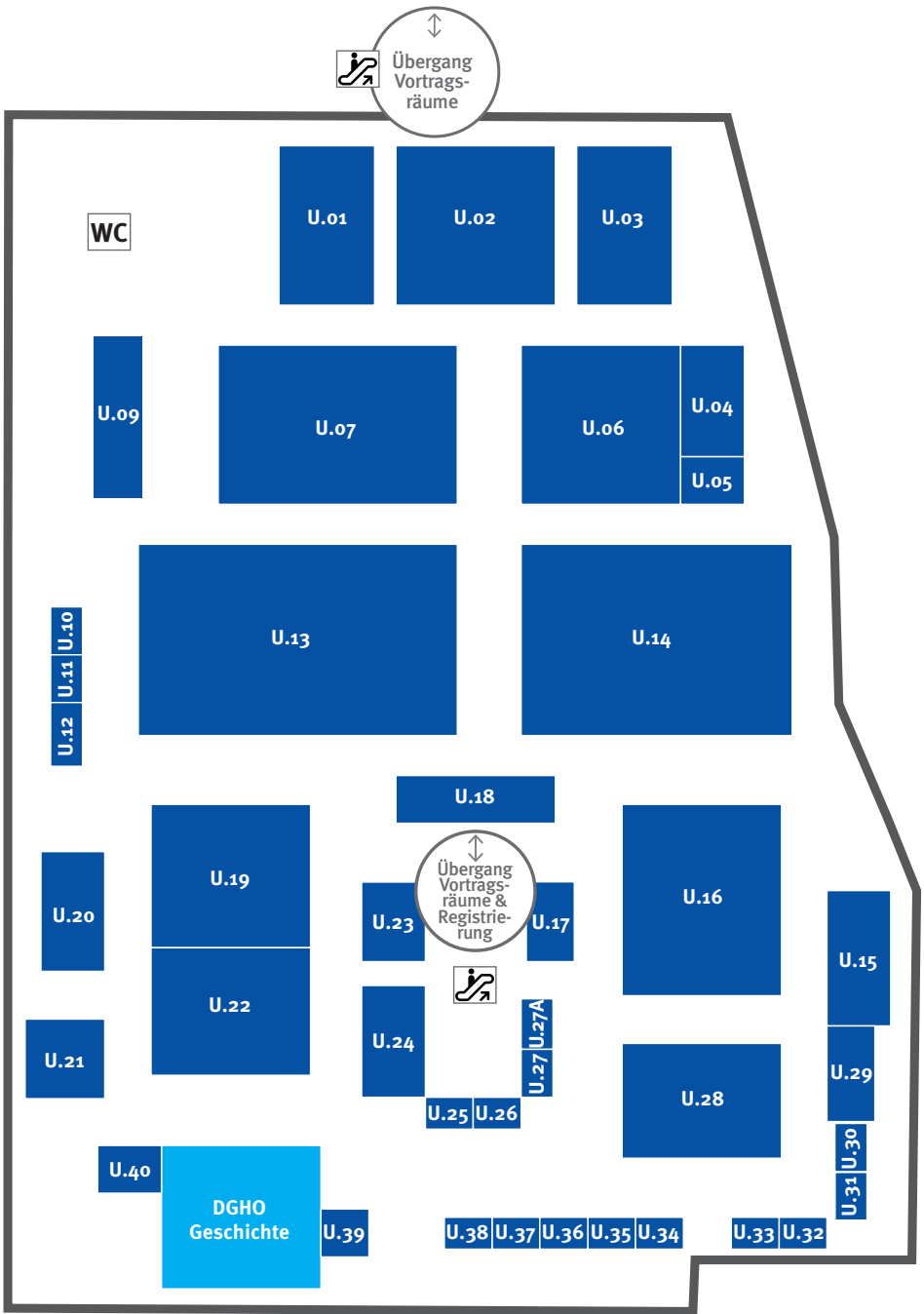
RSV bei immundefizienten Menschen

Montag, 14.10.

Industrierausstellung – Hallenplan Halle 4.1



Industrierausstellung – Hallenplan Halle 4.U





Xtandi™
Enzalutamid



XOSPATA™
Gilteritinib



 **PADCEV™**
Enfortumab Vedotin



Mehr erfahren

Ausstellerverzeichnis alphabetisch

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	1.17	Noscendo GmbH	1.23
Agios Pharmaceuticals, Inc.	1.02	Novartis Pharma GmbH	U.16
Alexion Pharma Germany GmbH	1.12	Novocure GmbH	U.03
Amgen GmbH	1.08	Octapharma GmbH	U.21
AOP Health	1.10	Oncopeptides GmbH	1.19
Astellas	1.07	Otsuka Pharma	U.20
AstraZeneca GmbH	1.13	Pfizer Pharma GmbH	U.09
Beigene Germany GmbH	U.13	pharma& Deutschland GmbH	U.23
Bionic Medizintechnik GmbH	1.21	Pierre Fabre Pharma GmbH	1.22
Biotest AG	1.29	Platomics GmbH	1.05
Blueprint Medicines	1.26	Regeneron	U.06
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA	U.01	Roche Pharma AG	1.16
Burg Pharma	1.24	S. Karger Verlag für Medizin und Naturwissenschaften GmbH	U. 27A
Celltrion Healthcare Deutschland GmbH	1.18	Samsung Bioepis	U.29
Celsius37.com AG	U.15	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	U.02
CSL Behring GmbH	1.28	Scopio Labs	1.32
Daiichi Sankyo Deutschland GmbH	U.19	SERB Pharmaceuticals	U.11
Deciphera	U.31	Servier Deutschland GmbH	U.18
Doctorflif	U.25	Swedish Orphan Biovitrum GmbH	1.11
Equashield	U.30	Sysmex Suisse AG	1.06
Flatiron Health GmbH	U.05	Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG	U.28
Gilead	U.07	Vertex Pharmaceuticals Inc.	U.17
GSK I GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG	1.15	Vidal MMI Germany GmbH – Gelbe Liste	
Grifols Deutschland GmbH	1.30	Pharmindex	U.12
GWT-TUD GmbH	U.40	WEST MEDICA	1.33
Hilotherm GmbH	U.24		
IDEOGEN	1.20		
Ipsen Pharma GmbH	1.09	Vereine / Organisationen (NPO)	
IQMedix	1.03	Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e. V.	2.01 (Foyer 2)
Janssen-Cilag GmbH	1.27	Deutsche MDS-Studiengruppe	U.36
Janssen-Cilag GmbH	U.14	Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs	U.39
Jazz Pharmaceuticals Germany GmbH	1.01	DGHO Geschichte	U.39A
Kyowa Kirin GmbH	U.10	European Society for Medical Oncology (ESMO)	U.35
Lilly	U.22	Kompetenznetz Maligne Lymphome e. V.	U.32
LUKON Verlagsgesellschaft GmbH	U.27	Lina e.V.	U.38
Menarini Stemline GmbH	1.25	Lymphome.CH	U.34
Merck Healthcare Germany GmbH	U.04	Onkologiepflege Schweiz	U.33
Moderna Deutschland	1.04	Ostdeutsche Studiengruppe Hämatologie und Onkologie e.V.	U.37
MPS-Medizinische Planungssysteme GmbH	U.15		
MSD Sharp & Dohme GmbH	1.14		
nobocom GmbH	U.15		
Nordic Pharma GmbH	U.26		

Stand 05.09.2024

Angaben ohne Gewähr; Änderungen vorbehalten. Den aktuellen Stand finden Sie auf der Website
<https://www.jahrestagung-haematologie-onkologie.com> (Industrie).

Die DGHO Service GmbH ist Veranstalterin der Industrierausstellung.

Offenlegung der kommerziellen Unterstützung*

Firma	Netto-betrag in Euro	Gegenleistung
Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG	91.425,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Vorprogramm, Anzeige im Hauptprogramm
Agius Pharmaceuticals, Inc.	2.970,00 €	Standfläche
Alexion Pharma Germany GmbH	74.700,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Amgen GmbH	62.750,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Sponsoring vor Ort
AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH	29.850,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Astellas Pharma GmbH	114.400,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Vorprogramm, Anzeigen im Hauptprogramm
AstraZeneca GmbH	204.800,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm, Sponsoring vor Ort
Beigene Germany GmbH	167.800,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm
Bionic Medizintechnik GmbH	8.910,00 €	Standfläche
Biotest AG	9.900,00 €	Standfläche
Blueprint Medicines (Germany) GmbH	35.950,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Vorprogramm, Anzeige im Hauptprogramm
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA	79.700,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Burg Pharma GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Celltrion Healthcare Deutschland GmbH	89.950,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Web-Banner, Anzeige im Vorprogramm, Anzeigen im Hauptprogramm, Logo Orientierungsplan, Sponsoring vor Ort
CSL Behring GmbH	15.840,00 €	Standfläche
Daiichi Sankyo Deutschland GmbH	76.450,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeigen im Hauptprogramm, Sponsoring vor Ort
Deciphera Pharmaceuticals (Germany) GmbH	2.970,00 €	Standfläche
DOCLIX GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Equashield GmbH	8.910,00 €	Standfläche
Flatiron Health GmbH	5.940,00 €	Standfläche
Gilead Sciences GmbH	138.150,00 €	Standfläche, Industriesymposium, WEB-Banner, Anzeige im Vorprogramm, Anzeige im Hauptprogramm
GlaxoSmithKline GmbH & Co.KG	69.750,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Grifols Deutschland GmbH	64.800,00 €	Standfläche, Industriesymposium
GWT-TUD GmbH	5.940,00 €	Standfläche
Hilotherm GmbH	13.860,00 €	Standfläche
IDEOGEN AG	4.455,00 €	Standfläche
Ipsen Pharma GmbH	18.050,00 €	Standfläche, Anzeige im Hauptprogramm
IQMedix GmbH	2.970,00 €	Standfläche
IQVIA CSMS GmbH	8.910,00 €	Standfläche
Janssen-Cilag GmbH	237.970,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeigen im Hauptprogramm, Logo im Orientierungsplan, Sponsoring vor Ort
Jazz Pharmaceuticals Germany GmbH	79.650,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Kyowa Kirin GmbH	6.170,00 €	Standfläche, Anzeige im Hauptprogramm
Lilly Deutschland GmbH	88.800,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm, Sponsoring vor Ort
LUKON Verlagsgesellschaft GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Menarini Stemline GmbH	94.500,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Merck Healthcare Germany GmbH	20.060,00 €	Standfläche, Anzeige im Hauptprogramm, Logo im Orientierungsplan
Moderna Germany GmbH	36.170,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm

Firma	Netto-betrag in Euro	Gegenleistung
MSD Sharp & Dohme GmbH	29.700,00 €	Standfläche
nobocom GmbH	16.830,00 €	Standfläche
Nordic Pharma GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Noscendo GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Novartis Pharma GmbH	134.400,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Novocure GmbH	62.900,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm
Octapharma GmbH	12.375,00 €	Standfläche
Oncconceptides GmbH	15.880,00 €	Standfläche, Sponsoring vor Ort
Otsuka Pharma GmbH	38.050,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm
pharma& Deutschland GmbH	13.100,00 €	Standfläche, Anzeige im Hauptprogramm
Pfizer Pharma GmbH	74.850,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Pierre Fabre Pharma GmbH	42.375,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Platomics GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Regeneron GmbH	49.500,00 €	Standfläche
Roche Pharma AG	103.200,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	106.200,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Web-Banner, Anzeige im Hauptprogramm, Logo im Orientierungsplan
Scopio Labs	2.970,00 €	Standfläche
SERB GmbH	2.970,00 €	Standfläche
Servier Deutschland GmbH	63.050,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Anzeige im Hauptprogramm
Swedish Orphan Biovitrum GmbH	70.000,00 €	Standfläche, Industriesymposium, Web-Banner, Anzeigen im Vorprogramm, Anzeige im Hauptprogramm
Systemex Suisse AG	2.970,00 €	Standfläche
Takeda Pharma Vertrieb GmbH Co. KG	65.640,00 €	Standfläche, Industriesymposium
Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH	10.625,00 €	Standfläche, Anzeige im Hauptprogramm
Vidal MMI Germany GmbH	3.960,00 €	Standfläche

* Transparenzvorgabe durch EFPIA-Verhaltenskodex, FSA-Transparenzkodex, AKG-Transparenzregel, PHARMIG-Verhaltenskodex, Pro Generika-Verhaltenskodex oder andere.
Stand 05.09.2024. Änderungen und Irrtum vorbehalten. Die Liste wird regelmäßig aktualisiert.

Registrierung und Gebühren



Bitte beachten Sie, dass keine Namensschilder im Vorfeld per Post versandt wurden. Sie erhielten eine Woche vor dem Kongress (01.10.2024) einen QR-Code per E-Mail für den Ausdruck vor Ort.

NAMENSSCHILDER

Die Selbstbedienungsstationen zum Ausdruck Ihres Namensschildes befinden sich im Eingangsfoyer des Congress Center Basel.

INFORMATION VOR ORT

Die Information befindet sich im Eingangsfoyer des CCB.

Telefon vor Ort: +41 61 686 77 93, E-Mail: jahrestagung@congrex.com

ÖFFNUNGSZEITEN

Freitag, 11.10.2024	07:00–20:00 Uhr
Samstag, 12.10.2024	07:00–19:00 Uhr
Sonntag, 13.10.2024	07:00–19:00 Uhr
Montag, 14.10.2024	07:00–15:00 Uhr

VORREGISTRIERTE TEILNEHMER MIT BEREITS BEZAHLTEN GEBÜHREN

Wenn Sie Ihre Leistungen vor dem Kongress gebucht und bezahlt haben, wurde Ihnen der persönliche QR-Code für den Ausdruck des Namensschildes vor Ort per E-Mail zugesandt.

VORREGISTRIERTE TEILNEHMER MIT OFFENEN GEBÜHREN

Sollten Sie sich bereits für den Kongress registriert, aber Ihre Gebühren noch nicht bezahlt haben, wenden Sie sich bitte an die Information vor Ort. Der zu zahlende Betrag kann vor Ort in bar, per giro-Card (EC-Karte) oder per Kreditkarte (Amex, Diners, Visa oder Mastercard) entrichtet werden.

TEILNAHMEGEBÜHREN

	Frühbucher bis 28.06.2024	Normaltarif bis 29.08.2024	Spätbucher ab 30.08.2024	Tageskarten
Mitglied DGHO, OeGHO, SGMO, SGH	250,00 €	300,00 €	350,00 €	250,00 €
Nichtmitglied	450,00 €	500,00 €	550,00 €	350,00 €
Pflegende* med. Assistenzberufe* Ruheständler**	100,00 €			
Studierende**	kostenfrei			
Expertenseminar***	25,00 €			

* Ein Nachweis des Arbeitgebers/Institution über die tatsächliche Anstellung als Pflegekraft, med. Assistenzberuf ist erforderlich

** Nachweis erforderlich

*** Separate Anmeldung erforderlich, ermäßigte Gebühr 10,00 €

In den Teilnahmegebühren sind enthalten:

- ▶ Zugang zu allen wissenschaftlichen Veranstaltungen vom 11.–14.10.2024
- ▶ Zugang zur Posterausstellung
- ▶ Namensschild
- ▶ Allgemeine Teilnahmebestätigung
- ▶ Zugang zu den Abstracts
- ▶ Zugang zur Industrieausstellung vom 11.–14.10.2024

BASEL CARD

Wenn Sie in einem Hotel in Basel übernachten, profitieren Sie von einer freien Fahrt in Bus und Tram und einer Vergünstigung auf zahlreiche Kultur- und Freizeitangebote. Die BaselCard gilt während des gesamten Aufenthalts als Fahrkarte für alle öffentlichen Verkehrsmittel in Basel – bereits am Anreisetag. Die Buchungsbestätigung Ihrer Unterkunft in Basel dient als Gratis-Ticket für den Transfer vom Bahnhof oder Flughafen bis zu Ihrem Hotel.

NEUREGISTRIERUNGEN / TAGESKARTEN

Anmeldungen vor Ort sind am Neuregistrierungsschalter möglich. Bitte denken Sie daran, einen entsprechenden Nachweis vorzulegen, wenn Sie sich als Pflegekraft, med. Assistenzberuf, Studierender oder Ruheständler registrieren möchten.

EXPERTENSEMINARE

Der Besuch der Expertenseminare ist kostenpflichtig. Diese konnten im Rahmen der Registrierung hinzugebucht werden. Sofern die Expertenseminare nicht ausgebucht sind, können Sie Tickets auch noch während der Jahrestagung erwerben. Die Teilnehmerzahl ist auf max. 30 Personen begrenzt. Die Gebühr für die Teilnahme an einem Expertenseminar beträgt 25,00 € (ermäßigt 10,00 €).

GRUPPENBUCHUNGEN

Wurde Ihre Registrierung im Rahmen einer Gruppe vorgenommen, so wurde Ihr persönlicher QR-Code ab 01.10.2024 per E-Mail zugesendet.

Sollten Sie Fragen zu Ihrer Gruppenbuchung haben, wenden Sie sich bitte zuerst an Ihren Gruppenkoordinator.

VERLUST DES NAMENSSCHILDS

Bei Verlust des Namensschilds wird ein erneutes Ausdrucken am Informationsschalter gegen Vorlage eines Ausweises mit einer Gebühr in Höhe von 25,00 € berechnet.

STORNIERUNGSBEDINGUNGEN (AUSZUG)

Eine Stornierung der Anmeldung muss gegenüber Congrex Switzerland schriftlich per Brief oder per E-Mail an jahrestagung@congrex.com erfolgen. Bei Stornierungen nach dem 11.08.2024 war keine Erstattung mehr möglich. Die volle Teilnahmegebühr ist auch zu zahlen, wenn angemeldete Teilnehmende nicht zum Kongress erscheinen. Für Rechnungsänderungen, Umbuchungen nach dem 11.08.2024 sowie Namensänderungen wird eine Bearbeitungsgebühr von 25,00 € erhoben.

Die vollständigen AGB werden Ihnen unter www.jahrestagung-haematologie-onkologie.com und vor Abschluss des Registrierungsvorgangs angezeigt.

Bei Fragen zur Registrierung wenden Sie sich bitte an:

Congrex Switzerland Ltd.
Reinacherstrasse 131
4053 Basel, Schweiz
Telefon: +41 61 686 77 93
E-Mail: jahrestagung@congrex.com
www.congrex.com

Sponsored by

novocure[®]

patientforward

Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen
Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie

LUNCHSYMPOSIUM

Systemtherapie und Physik im Dialog – ein interdisziplinärer Blick auf Tumor Treating Fields (TTFields) in der Behandlung solider Tumore

📍 Osaka/Samarkand (3. Stock)

📅 Freitag, 11. Oktober 2024

🕒 11:30 – 13:00 Uhr

CHAIRS



Prof. Dr. Heinz Läubli
Universitätsspital Basel



Prof. Dr. Thomas Wehler PhD
Universitätsklinikum Gießen
und Marburg

PROGRAMM

- **Übersicht: Wie funktionieren TTFields?**
Einblicke in die Behandlung des Pleuramesothelioms
PD Dr. Martin Metzenmacher (Universitätsklinikum Essen)
- **Update zu TTFields in der Thoraxonkologie:**
Perspektiven in der Behandlung des Stadium IV NSCLC
Dr. Carolin Groß-Ophoff-Müller (Kliniken der Stadt Köln gGmbH)
- **Von der Leitlinie in die Klinik – was kommt als nächstes
bei WHO Grad 4 Gliomen?**
Prof. Dr. Dr. Ghazaleh Tabatabai (Universitätsklinikum Tübingen)
- **Real World Evidence Daten: Updates zu TTFields in der
Neuroonkologie**
Prof. Dr. Martin Glas (Universitätsklinikum Essen)
- **Was, für wen und wie? Erfahrungsberichte aus dem
klinischen Alltag**
Paneldiskussion & Case Reports

novocure[®]

©2024 Novocure GmbH. Alle Rechte vorbehalten. Novocure ist eine eingetragene
Marke der Novocure GmbH. MED-AT-PAN-2400006 V1.0 Juli 2024.

Ihr Namensschild ist mit einem QR-Code versehen. Dieser dient der Erfassung der Fortbildungspunkte. Bitte tragen Sie Ihr Namensschild so, dass die Erfassung Ihres QR-Codes zügig erfolgen kann oder scannen Sie es an den dafür vorgesehenen Stationen in der Nähe der Registrierung.

FORTBILDUNGSPUNKTE DER DEUTSCHEN ÄRZTEKAMMER/ LANDESÄRZTEKAMMERN

Die Zertifizierung der Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie 2024 wurde bei der European Accreditation Council for Continuing Medical Education (EACCME®) beantragt.

Teilnehmer aus Deutschland reichen für die Anerkennung der Fortbildungspunkte bitte ihre Teilnahmebescheinigung bei ihrer zuständigen Landesärztekammer in Deutschland ein.

FORTBILDUNGSPUNKTE DER ÖSTERREICHISCHEN AKADEMIE DER ÄRZTE

Teilnehmer aus Österreich reichen für die Anerkennung der Fortbildungspunkte bitte ihre Teilnahmebescheinigung bei ihrer zuständigen Ärztekammer in Österreich ein.

CME-Punkte = DFP

FORTBILDUNGSPUNKTE SGMO UND SGH

Teilnehmer aus der Schweiz reichen für die Anerkennung der SGMO und SGH Fortbildungscredits bitte ihre Teilnahmebescheinigung bei ihrer Fachgesellschaft ein.

11.10.2024 – 8 Credits

12.10.2024 – 8 Credits

13.10.2024 – 8 Credits

14.10.2024 – 8 Credits

FORTBILDUNGSPUNKTE ESMO

Die Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie wurde von der ESMO (European Society for Medical Oncology) mit 25 ESMO-MORA Punkten in der Kategorie 1 zertifiziert.

TEILNAHMEBESCHEINIGUNGEN

Die Teilnahmebescheinigungen mit CME-Punkten können Sie sich an den dafür vorgesehenen Selbstbedienungsstationen im Eingangsfoyer des CCB selbst ausdrucken. Es werden alle Tage aufgelistet. Ein Ausdruck der Bescheinigung nach jedem Veranstaltungstag ist nicht nötig.

FORTBILDUNGSPUNKTE FÜR PFLEGEKRÄFTE DER RBP

Die Pflergetagung wurde von der Registrierung beruflich Pflegenden (RbP) mit 6 Fortbildungspunkten zertifiziert.

Die Teilnahmebescheinigungen erhalten Sie am Registrierungscounter oder werden nach der Jahrestagung per E-Mail an die Teilnehmenden geschickt.

Informationen für Referierende und Vorsitzende

KONGRESSTICKET

Bitte beachten Sie, dass keine Namensschilder im Vorfeld per Post versandt wurden. Sie erhielten eine Woche vor dem Kongress (01.10.2024) einen QR-Code per E-Mail für den Ausdruck vor Ort.

MEDIENANNAHME

Die Medienannahme befindet sich im Foyer im 2. Obergeschoss des CCB. Alle Präsentationen müssen über die Medienannahme eingereicht werden. Der Anschluss eigener Notebooks sowie das Aufspielen von Daten in den Vortragsräumen sind NICHT möglich.

Jeder Sprecher ist dafür verantwortlich, seine Präsentation in der Medienannahme rechtzeitig abzugeben und auf Funktion und Aussehen zu überprüfen. Es gibt keinen Vorab-Upload für die Vortragsfolien.

Empfohlene Präsentations-Formate:

- ▶ Aktuelle MS Powerpoint-Version
- ▶ *.pdf (Adobe Acrobat) Dateien

Wir empfehlen PowerPoint mit einem Seitenformat von 16:9 (Auflösung 1920 x 1080).

Alle Vortragsäle sind technisch gleich ausgestattet. Der Start der Präsentation wird am Rednerpult durch den Vortragenden selbst vorgenommen.

ÖFFNUNGSZEITEN DER MEDIENANNAHME

Freitag, 11.10.2024	07:00–20:00 Uhr
Samstag, 12.10.2024	07:00–19:00 Uhr
Sonntag, 13.10.2024	07:00–19:00 Uhr
Montag, 14.10.2024	07:00–13:00 Uhr

VORTRAGSUPLOAD IN DER MEDIENANNAHME

Alle Vortragenden des Kongresses werden gebeten, ihre Präsentationen spätestens 2 Stunden vor Beginn der entsprechenden Sitzung in der Medienannahme einzureichen.

NO-SHOW-POLITIK FÜR AUTOREN FREIER VORTRÄGE

Wird ein Vortrag unentschuldigt nicht auf der Jahrestagung gehalten, wird der Erstautor des eingereichten Abstracts für die nächste Jahrestagung für die Anmeldung von Beiträgen gesperrt.

OFFENLEGUNG DER INTERESSENKONFLIKTE

Bitte fügen Sie Ihrem Vortrag die Angaben zur „Offenlegung der Interessenskonflikte“ hinzu. Eine entsprechende Musterdatei und weitere Informationen finden Sie auf der Kongresswebsite unter www.jahrestagung-haematologie-onkologie.com

VORTRAGS-PDF

Referenten haben die Möglichkeit, ihre Vortragsfolien in der App zu hinterlegen und für die DGHO Wissensdatenbank zur Verfügung zu stellen.

Die DGHO Wissensdatenbank enthält zahlreiche Beiträge, wie Vorträge, Biographien, grundlegende Dokumente, Anleitungen, Richtlinien, Bildmaterial, ein mikroskopisches Archiv und vieles mehr. www.dgho.de/publikationen/onkopedia/wissensdatenbank

POSTERDISKUSSION

Die Poster werden im Rahmen der Posterdiskussionen besprochen. Die Autoren müssen während der jeweiligen Posterdiskussion vor ihrem Poster anwesend sein und werden gebeten, einen mehrminütigen Vortrag (mit anschließender Diskussion) vorzubereiten und für Fragen zur Verfügung zu stehen.



Für jedes Poster ist eine eigene Posterwand vorgesehen. Material für das Anbringen der Poster steht vor Ort in ausreichender Menge zur Verfügung. Die Postermaße betragen **84 cm hoch x 118,8 cm breit (DIN A0 quer)**.

Die Poster sind ausgedruckt mitzubringen. Druckmöglichkeiten vor Ort gibt es nicht.

Die Posterdiskussionen finden im Saal San Francisco statt:

Samstag, 12.10.2024	17:30–19:00 Uhr
Sonntag, 13.10.2024	17:30–19:00 Uhr
Montag, 14.10.2024	13:30–15:00 Uhr

Bitte bringen Sie Ihr Poster an Ihrem Präsentationstag bis spätestens 10:00 Uhr an und nehmen es nach 19:00 Uhr wieder ab. Poster, die nicht abgenommen wurden, werden entsorgt. Die Posterausstellung wird betreut, gern sind wir Ihnen hier behilflich.

POSTERPREISE

Unter allen präsentierten Postern werden pro Posterkategorie besonders herausragende Arbeiten im Rahmen der Posterausstellung mit einem Preisgeld in Höhe von 500 Euro ausgezeichnet. Die Bewertungen und Auszeichnungen der Poster erfolgen innerhalb der jeweiligen Posterdiskussion. Nur die prämierten Poster werden bis zum Ende der dreitägigen Posterpräsentation ausgestellt.

NO-SHOW-POLITIK FÜR POSTERREFERENTEN

Wird ein Poster unentschuldigt nicht auf der Jahrestagung präsentiert, wird der Erstautor des eingereichten Posters für die nächste Jahrestagung für die Anmeldung von Beiträgen gesperrt.

OFFENLEGUNG DER INTERESSENSKONFLIKTE

Bitte fügen Sie Ihrem Poster die Angaben zur „Offenlegung der Interessenskonflikte“ hinzu. Informationen finden Sie auf der Website der Jahrestagung unter www.jahrestagung-haematologie-onkologie.com

POSTER-PDF/E-POSTER

Posterpräsentierende haben die Möglichkeit, zusätzlich ein ePoster hochzuladen. Dies ist ein Zusatzangebot zur Darstellung des Posters in der Kongress-App.

Wir weisen darauf hin, dass die ePoster-Darstellung bzw. der Upload der Poster-PDF nicht die Posterpräsentation an einem gedruckten Poster im Rahmen der Posterdiskussion vor Ort im Congress Center Basel ersetzt.



DGHO-KONGRESS
STAND U.20

Satellitensymposium
12.10.24 | 8.00–8.45 Uhr
Orale Therapie unfitter AML-
Patienten – Fluch oder Segen?

Wir freuen uns auf
Ihren Besuch

INAQOVI®

Zeit für Momente

Orale HMA-Monotherapie zur Behandlung unfitter AML-Patienten

INAQOVI®
(Decitabin und Cedazuridin)
35 mg / 100 mg Filmtabletten

- Oral verfügbares Decitabin¹
- Bioäquivalent zur i. v.-Gabe¹
- Wirksamkeit und Verträglichkeit vergleichbar mit i. v.-Gabe¹⁻³
- Zeit für Sie und Ihre Patienten^{4,5}

AML = akute myeloische Leukämie, HMA = Hypomethylierende Substanz, i. v. = intravenös

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit verzichten wir auf die gleichzeitige Nutzung von männlich, weiblich und divers (m/w/d). Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

INAQOVI® wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt.¹

1. Fachinformation INAQOVI®, Stand Oktober 2023. 2. Geissler K et al. Pharmacokinetic exposure equivalence and preliminary efficacy and safety from a randomized crossover Phase 3 study of an oral hypomethylating agent, ASTX727 (DEC-C), compared to IV decitabine in AML patients. Poster #P573; presented at The European Haematology Association 2022 (EHA 2022) Congress, Vienna, Austria, 2022. 3. Dacogen 50 mg powder for concentrate for solution for infusion. Summary of Product Characteristics. February 2022. 4. Eberhardt A et al. Exploring Preferences of Different Modes of Administration of Hypomethylating Agent (HMA). Treatments Among Patients With Acute Myeloid Leukaemia (AML). Poster #PCR8; presented at ISPOR, Vienna, Austria, 2022. 5. Acute Leukemia Advocates Network (ALAN) Global Quality of Life Survey 2023; accessed at: https://acuteleuk.org/wp-content/uploads/2017/09/ALAN-Global-Quality-of-Life-survey_Final-report-2023.pdf; date accessed: July 2023.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Inaqovi® 35 mg / 100 mg Filmtabletten. Wirkstoffe: Decitabin, Cedazuridin. **Zusammensetzung:** Wirkstoffe: Jede Filmtablette enthält 35mg Decitabin und 100mg Cedazuridin; sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 306mg Lactose (als Lactose-Monohydrat); sonstige Bestandteile: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hypromellose (E464), Croscarmellose-Natrium (E466), Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (E 572); Filmüberzug: Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E 553b), Eisen(III)-oxid (E 172). **Anwendungsgebiete:** Inaqovi wird angewendet als Monotherapie bei der Behandlung von erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML), für die eine Standard-Induktionstherapie nicht in Frage kommt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Stillzeit. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Alle anderen Infektionen (viral, bakt., fungal), Pneumonie, Sepsis, Harnwegsinfektion, Leukopenie, Thrombozytopenie, Anämie, Neutropenie, febrile Neutropenie, Hyperglykämie, Stomatitis, Übelkeit, Diarrhoe, Erbrechen, Aspartataminotransferase erhöht, Alaninaminotransferase erhöht, alkalische Phosphatase erhöht, Bilirubin erhöht, Fieber. Häufig: Sinusitis (einschließl. fungal und bakt.), Kopfschmerzen, Epistaxis, neutropene Kolitis. Gelegentlich: Panzytopenie, Kardiomyopathie, akute febrile neutrophile Dermatose (Sweet-Syndrom). **Nicht bekannt:** Differenzierungssyndrom, Interstitielle Lungenerkrankung. **Warnhinweise:** Zytotoxisch. Enthält Lactose. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Otsuka Pharmaceutical Netherlands B. V., Herikerbergweg 292, 1101 CT, Amsterdam, Niederlande. **Örtliche Vertretung in D:** Otsuka Pharma GmbH, Europa-Allee 52, 60327 Frankfurt am Main. **Stand:** Oktober 2023. **Weitere Einzel- u. Hinweise siehe Fach- u. Gebrauchsinformation. Verschreibungspflichtig!**

PRESSEAKKREDITIERUNG UND RICHTLINIEN FÜR MEDIENVERTRETER

Wir laden Sie herzlich dazu ein, an unserer Jahrestagung teilzunehmen und darüber zu berichten.

Akkreditierungsverfahren

Als Medienvertreter können Sie sich im Vorfeld oder vor Ort für die Jahrestagung und die Pressekonferenz akkreditieren. Die Akkreditierung ist kostenfrei und erfolgt nach Vorlage eines gültigen Presseausweises. Bitte melden Sie sich hierfür auf der allgemeinen Registrierungsseite an und wählen Sie bei der Angabe Ihrer Teilnehmerart „Presse“ aus.

Richtlinien für Film-, Foto- und Tonaufnahmen

Das Anfertigen von Screenshots während wissenschaftlicher Sitzungen, Pressekonferenzen etc. sowie das Fotografieren von Folien und/oder Postern ist ausschließlich für den persönlichen Gebrauch gestattet (z. B. als Grundlage für Artikel) und darf nicht veröffentlicht werden.

In den Vortragssälen und der Industrieausstellung sind Foto- und Filmaufnahmen generell nicht gestattet. Unter Angabe eines Sachgrundes können Sie jedoch bei der Pressestelle eine Genehmigung beantragen.

Als Vertreter der Medien verpflichten Sie sich, die Persönlichkeits- und sonstigen Rechte abgebildeter Personen und Dritter zu wahren. Das Aufzeichnen der Präsentationen aus dem Kongressformat ist grundsätzlich untersagt.

Interviewanfragen

Für Interviewanfragen wenden Sie sich bitte an die Pressestelle der DGHO:
k.thellmann@akzent-pr.de oder **oldenburg@dgho.de**.

Einreichung von Beiträgen

Wir bitten Journalisten, innerhalb von 6 Monaten nach Abschluss der Jahrestagung ihre Beiträge über den Kongress, die Pressekonferenzen oder Symposien einzureichen. Diese können Sie per E-Mail an die Pressestelle der DGHO senden:

k.thellmann@akzent-pr.de oder **oldenburg@dgho.de**.

Pressebüro und Kongress-Pressekonferenz

Das Pressebüro befindet sich im 2. Obergeschoss des CCB. Die Kongress-Pressekonferenz findet am Samstag, 12. Oktober 2024 von 12:00 bis 13:30 Uhr im Saal Kairo statt.

PRESSEKONTAKT

Michael Oldenburg

DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e. V.
Bauhofstr. 12, 10117 Berlin
Tel.: +49 (0) 30/27 87 60 89-27
Telefonkontakt vor Ort: +49 (0) 151 27 05 82 78
E-Mail: **oldenburg@dgho.de**

Kirsten Thellmann

akzent | strategische kommunikation
Dreikönigstr. 23, 79102 Freiburg
Tel.: +49 (0) 761 70 76 904
E-Mail: **k.thellmann@akzent-pr.de**

DGHO
DEUTSCHE GESELLSCHAFT FÜR
HÄMATOLOGIE UND MEDIZINISCHE ONKOLOGIE

OeGHO
ÖSTERREICHISCHE GESELLSCHAFT FÜR
HÄMATOLOGIE & MEDIZINISCHE ONKOLOGIE

SSMO
SGMO

SGHSH

JAHRESTAGUNG

Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen
und Schweizerischen Gesellschaften für
Hämatologie und Medizinische Onkologie

www.jahrestagung-haematologie-onkologie.com

2025

Köln

24.–27. Oktober



SAVE THE DATE

24.–27. Oktober 2025 Confex, Köln

Kongressort

Confex
Messeplatz 1
50679 Köln

Kongresspräsidentschaft

Univ.-Prof. Dr. med. Michael Hallek,
Universitätsklinikum Köln
Univ.-Prof. Dr. med. Tim H. Brummendorf,
Universitätsklinikum Aachen

Kongressorganisation

DGHO Service GmbH
Berlin
Jahrestagung2025@
dgho-service.de

DGHO DEUTSCHE GESELLSCHAFT FÜR HÄMATOLOGIE UND MEDIZINISCHE ONKOLOGIE E. V.

Die DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e. V. ist eine Vereinigung von Ärzten, Wissenschaftlern und Interessierten, die auf die Erforschung, Diagnose und Behandlung von Blutkrankheiten und bösartigen soliden Tumoren spezialisiert sind. Die DGHO ist eine rasch wachsende Fachgesellschaft mit inzwischen mehr als 4.200 Mitgliedern in einer der innovativsten und forschungsintensivsten Fachdisziplinen der Medizin.

Die Deutsche Hämatologische Gesellschaft wurde 1937 gegründet. Einen Aufschwung erlebte das Fachgebiet durch den zunehmend erfolgreichen Einsatz von Medikamenten zur Behandlung bösartiger Erkrankungen wie Leukämien und Lymphomen seit den 70er Jahren des 20. Jahrhunderts. Diese Erfahrungen erweiterten das Betätigungsfeld auf die medikamentöse Therapie auch solider Tumore und führten zur jetzigen Bezeichnung DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e. V.

Die Erforschung und Behandlung maligner Erkrankungen ist ein großer Schwerpunkt der Fachgesellschaft. Dabei reicht das Spektrum der Aktivitäten von der Grundlagenforschung über die Entwicklung neuer Wirkstoffe zu klinischen Studien, der Förderung von Netzwerken und zur Versorgungsforschung. Aber auch die nicht-malignen hämatologischen Erkrankungen, Störungen der Blutgerinnung, Laboranalysen, der gesamte Bereich der supportiven und der palliativen Betreuung von Patienten, Pflege und ethische Aspekte haben einen festen Stellenwert in der DGHO. In mehr als 30 themenzentrierten Arbeitskreisen engagieren sich die Mitglieder für die Weiterentwicklung der Hämatologie und der Medizinischen Onkologie.



Rasant wurde die Entwicklung der Hämatologie und Medizinischen Onkologie seit den 1990er Jahren des 20. Jahrhunderts. Basis waren umfassende neue Erkenntnisse zur Pathogenese und zum Verlauf der Erkrankungen. Sie führten zu differenzierter Diagnostik und zur Entwicklung gezielt wirkender Medikamente. Aktuell gewinnen die verschiedenen Formen der Immuntherapie, zielgerichtete Therapien und Kombinationstherapien zunehmend an Relevanz, vor allem bei den malignen Neoplasien, aber auch bei nicht-malignen hämatologischen Erkrankungen.

Zentrale Anliegen der DGHO sind die qualifizierte und kontinuierliche Aus-, Fort- und Weiterbildung. Hierzu gehört insbesondere die Förderung des klinischen und wissenschaftlichen Nachwuchses. Dabei ist es das übergeordnete Ziel, einen Beitrag zu einer optimalen Patientenversorgung zu leisten. Im gesundheitspolitischen Bereich engagiert sich die DGHO u. a. im Verfahren der Frühen Nutzenbewertung neuer Arzneimittel sowohl auf nationaler als auch seit diesem Jahr auf europäischer Ebene. Darüber engagiert sich die Fachgesellschaft intensiv in aktuellen gesundheitspolitischen Diskursen und nimmt regelmäßig Stellung im Rahmen von Gesetzgebungsverfahren wie jüngst bspw. der Krankenhausreform oder dem Medizinforschungsgesetz.

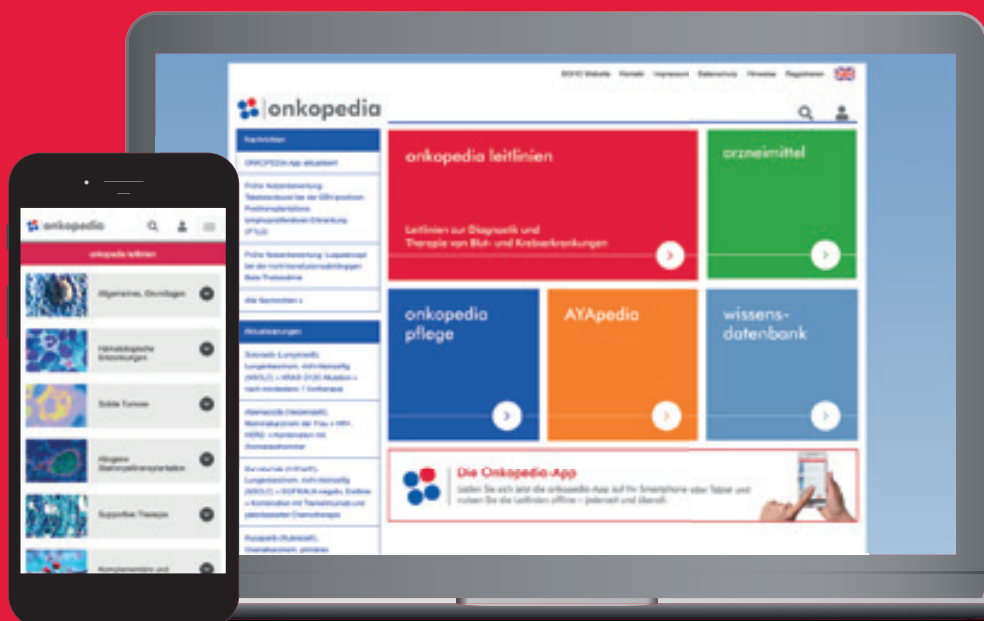
Regelmäßig werden das Mitgliederrundschreiben sowie Bände der Gesundheitspolitischen Schriftenreihe und Papiere zu aktuellen medizinischen und gesundheitspolitischen Themen herausgegeben. Eine hohe Verbreitung haben die von der DGHO federführend entwickelten Leitlinien im Rahmen des Onkopedia-Projektes (www.onkopedia.com). Sie definieren den Stand des Wissens und setzen evidenzbasierte Medizin in aktuelle Empfehlungen zur Diagnostik und Therapie um.

Mehr zur DGHO unter www.dgho.de

Das Leitlinienportal

Online und als App

kompakt · übersichtlich · aktuell · frei zugänglich



DAS LEITLINIENPORTAL ONKOPEDIA

Im Leitlinienportal www.onkopedia.com veröffentlichen DGHO, OeGHO, SGMO und SGH eigene Leitlinien für die Hämatologie und Medizinische Onkologie im deutschsprachigen Raum. Aktuell sind Leitlinien aus den Bereichen Allgemeines und Grundlagen (6), hämatologische Erkrankungen (41), solide Tumoren (29), allogene Stammzelltransplantation (7) und supportive Therapie (23) publiziert. Dazu kommt ein eigener Bereich für komplementäre und alternative Therapie.

Unter www.onkopedia-guidelines.info werden zahlreiche Onkopedia-Leitlinien auch in englischer Übersetzung bereitgestellt.

Neben den medizinischen Leitlinien bietet Onkopedia auch aktuelle Informationen zu neuen Arzneimitteln mit den Ergebnissen der Zulassungsstudie(n), der Festlegung des Zusatznutzens (im Rahmen des Verfahren zur frühen Nutzenbewertung nach AMNOG) und den Empfehlungen der Fachgesellschaft(en) sowie zu Wechselwirkungen und Nebenwirkungen von Arzneimitteln. Außerdem ist ein eigener Bereich AYApedia mit Informationen (nicht nur) für junge Erwachsene mit Krebs integriert, und es gibt spezielle Leitlinien für Themen aus dem Bereich der Pflege.

KURZGEFASST UND ÜBERSICHTLICH

National und international gibt es vor allem in der Onkologie viele hochwertige Leitlinienprojekte. Sie setzen Standards, sind aber in der praktischen Umsetzung aufgrund ihres Umfangs und ihrer Komplexität im klinischen Alltag nur eingeschränkt nutzbar. Die Onkopedia-Leitlinien haben einen einheitlichen Aufbau und einen kompakten Umfang. Empfehlungen werden in Therapiealgorithmen zusammengefasst. Diese Darstellungen gehören zu den am häufigsten aufgerufenen Elementen von Onkopedia.

EVIDENZBASIERT, INTERDISZIPLINÄR UND AKTUELL

Die Empfehlungen von Onkopedia sind evidenzbasiert. Basis sind klinische Studien mit patientenrelevanten Endpunkten, in denen neue Therapien gegen den jeweiligen Standard (Zweckmäßige Vergleichstherapie, ZVT) getestet wurden. Zur Transparenz der Empfehlungen werden in den Algorithmen Links zu diesen Studiendaten und deren Bewertung z. B. durch die European Society for Medical Oncology (ESMO) und den Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA) integriert. Die meisten Leitlinien werden interdisziplinär mit Beteiligung von Experten aus benachbarten Fachgebieten erarbeitet. Dies ist auch der größte Schatz von Onkopedia: Inzwischen arbeiten über 500 Experten ehrenamtlich bei Onkopedia mit.

ONLINE UND ALS APP

Das Leitlinien-Portal Onkopedia ist frei zugänglich – online unter www.onkopedia.com sowie als App im Apple App Store und Google Play Store.

WEBINARE: ONKOPEDIA – WAS IST NEU?

Seit Mai 2021 bietet die DGHO kostenlose Live-Webinare als Veranstaltungsreihe an. Im zweiwöchigen Rhythmus geben die verantwortlichen Autoren der Onkopedia-Leitlinien, bei denen sich relevante Änderungen ergeben haben, einen entsprechenden Überblick. Im Anschluss bietet ein Chat Raum für Fragen und Diskussionen.

www.onkopedia.com/webinare

FRÜHJAHRSTAGUNG 2025

Die Zukunft von Onkologie und Krebsforschung zwischen Krisen und Chancen

24. - 26. April 2025 | Messezentrum Salzburg



© Galerie Weiz Salzburg
Das Universum schrumpft und will über die Milchstraße in mein Hirn – 2023 von Walter Schmögrer

TAGUNGSPRÄSIDENT

Univ.-Prof. Dr. Richard Greil

TAGUNGSSEKRETÄR*INNEN

Priv.-Doz. Dr. Teresa Magnes | Assoc.-Prof. Dr. Lukas Weiss, PhD

TAGUNGSSEKRETARIAT

Andrea Stempfer

✉ OEGHO2025@salk.at

VERANSTALTER

ÖSTERREICHISCHE GESELLSCHAFT FÜR
HÄMATOLOGIE & MEDIZINISCHE ONKOLOGIE
Walter Voitl-Bliem, MBA

✉ fruehjahrstagung@oegho.at

ARBEITSGEMEINSCHAFT HÄMATOLOGISCHER
UND ONKOLOGISCHER PFLEGEPERSONEN
IN ÖSTERREICH

Harald Titzer, BSc, MSc

KOOPERIERENDE FACHGESELLSCHAFTEN

ÖSTERREICHISCHE PALLIATIVGESELLSCHAFT
Priv.-Doz. Dr. Gudrun Kreye

Univ.-Prof. PD DDr. Eva Katharina Masel, MSc

ARBEITSGEMEINSCHAFT ÖSTERREICHISCHER
KRANKENHAUSAPOTHEKER

Mag. Julia Gampenrieder Satory, aPhD
Dr. Martin Munz, aPhD



Weitere Informationen

unter www.fruehjahrstagung.at

ALLGEMEINE ORGANISATION, FACHAUSSTELLUNG & SPONSORING

OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH

✉ academy@onconovum.at

REGISTRIERUNG, ABSTRACTS & HOTELBUCHUNG

Mondial Congress & Events

✉ oegho@mondial-congress.com

KOSTENZUSCHUSS FÜR

STUDIERENDE & JUNGMEDIZINER*INNEN



ÖSTERREICHISCHE GESELLSCHAFT FÜR HÄMATOLOGIE & MEDIZINISCHE ONKOLOGIE (OEGHO)

GESCHICHTE

Die Vorläufer der OeGHO in den 1960er Jahren liegen im Bestreben einer Gruppe von Fachärzten für Innere Medizin mit einer Begeisterung für die Hämatologie, sich mit Gleichgesinnten innerhalb Österreichs über neue Forschungsprojekte und wissenschaftliche Arbeiten auszutauschen. Hierfür wurden hämatologische Diskussionsabende ins Leben gerufen:

- ▶ ab 1970 „Österreichische Gesellschaft für Hämatologie“
- ▶ ab 1977 „Österreichische Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie“
- ▶ ab 2013 Ergänzung der internationalen Terminologie „medizinische Onkologie“



Im Jahr 2015 wurde außerdem die Onconovum.academy – OeGHO Akademie für Aus- und Fortbildung GmbH – als eigene Agentur gegründet, um die Qualität von Veranstaltungen in den Bereichen Hämatologie und Onkologie zu gewährleisten.

SCHWERPUNKTE & ZIELE

Die OeGHO verstand sich in ihrer Gründungsphase primär als wissenschaftliche Gesellschaft. Der Wissenschaftsförderung kommt daher bis heute ein hervorragender Stellenwert innerhalb der Gesellschaft zu. Die Frühjahrstagungen und gemeinsamen Jahrestagungen der deutschen, österreichischen und schweizerischen Fachgesellschaften stellen ideale Plattformen für den akademischen Austausch im deutschsprachigen Raum dar. Junge Wissenschaftlern werden seitens der OeGHO mittels Forschungsförderungen, Preisen und Kongressstipendien unterstützt.

Im Interesse von Patienten und Angehörigen will die OeGHO

- ▶ die Information von Betroffenen verbessern und die Betreuung von Patienten mit Krebs- und Bluterkrankungen optimieren;
- ▶ die interdisziplinäre Zusammenarbeit befruchten und die Forschung auf dem Gebiet der Hämatologie und Onkologie aktiv fördern;
- ▶ Standards für die Ausbildung sowie deren Stätten festlegen;
- ▶ die Aus- und Weiterbildung von Ärzten und Pflegepersonen unterstützen;
- ▶ Empfehlungen und Leitlinien für die Diagnostik und Therapie herausgeben.

Als Fachgesellschaft will die OeGHO

- ▶ die persönlichen Kontakte unter den Mitgliedern und die Beziehungen zu den entsprechenden ausländischen Gesellschaften fördern;
- ▶ die Interessen der in diesem Fachgebiet tätigen Ärzten und Wissenschaftlern in Österreich vertreten;
- ▶ die Medizinischen Onkologen in der breiten Öffentlichkeit als Ansprechpartner für die medikamentöse Tumorthherapie etablieren.

ARBEITSGRUPPEN UND TASK FORCES

Arbeitsgruppen der OeGHO sind Expertengruppen, die sich mit Forschung beschäftigen und Leitlinien zu fachspezifischen Themenstellungen aus der Hämatologie und Onkologie erarbeiten sowie weiterentwickeln. Als Beispiele sollen die Arbeitsgruppe Stammzelltransplantation, die Arbeitsgruppe Histozytäre Erkrankungen sowie die Arbeitsgruppe MDS genannt werden.

Task Forces der OeGHO sind Expertengruppen, die sich mit strategischen Themen in der Hämatologie und Medizinischen Onkologie beschäftigen. Als Beispiel soll hier die Young Hematologists & Oncologists Group Austria (YHOGA) genannt werden, welche sich den Anliegen von Ärzten in Ausbildung und Fachärzten unter 40 Jahren widmet.

SCHWEIZERISCHE GESELLSCHAFT FÜR HÄMATOLOGIE (SGH)

Die SGH wurde 1947 gegründet und ist der Berufsverband und die Fachgesellschaft der Ärztinnen und Ärzte mit dem Facharzttitel Hämatologie. Die SGH zählt aktuell 342 Mitglieder, hat gemeinnützigen Charakter und verfolgt keine wirtschaftlichen Ziele.

Zu den Aufgaben der SGH gehören insbesondere:

- ▶ Wahrung der Interessen der Hämatologinnen und Hämatologen in der Schweiz;
- ▶ Förderung der Hämatologie in der Schweiz;
- ▶ Regelung und Gewährleistung der Aus-, Weiter- und Fortbildung in Hämatologie in Zusammenarbeit mit anerkannten Weiterbildungsstätten;
- ▶ Förderung der Kollegialität unter den Mitgliedern

AUSGEWÄHLTE AKTUELLE AKTIVITÄTEN DER SGH

Keeping lab & and clinic together: Der Facharzt bzw. die Fachärztin für Hämatologie ist in Diagnostik, Behandlung, Prävention von Veränderungen/Erkrankungen der hämato-poietischen, lymphatischen und hämostaseologischen Systeme kompetent. Eine horizontale und vertikale Organisation mit dynamischen Interaktionen zwischen Labor, Klinik, Transfusionszentrum und Forschung erlaubt eine optimale Patientenversorgung, Synergie zwischen den Einheiten und Übertragung der fachlichen Kompetenz. Eine Arbeitsgruppe der SGH arbeitet an einem Projekt Keeping lab & and clinic together.

NACHWUCHSFÖRDERUNG

Durch die Implementierung von gesamtschweizerischen Weiterbildungskursen in Hämatologie schafft die SGH Strukturen zur Förderung und Verbesserung des Weiterbildungsgang von angehenden Hämatologen. Die sogenannten SPEC-SSH Kurse (Specific postgraduate education course of the Swiss Society of Hematology) finden seit 2016 4-mal pro Jahr statt. Mit SHOOT (Swiss Hematologists and Oncologists of Tomorrow), einer gemeinsamen Initiative von SGH und SGMO für Hämatologen und Onkologen in Ausbildung sowie jungen Fachärzten, nimmt sich die SGH den Herausforderungen von zukünftigen Fachleuten an gestaltet deren Berufsfelder aktiv mit.

FACHKRÄFTEMANGEL

Der Fachkräftemangel in der Hämatologie (Klinik, Labor und Pflege) nimmt aufgrund verschiedener Faktoren (demographischer Wandel; behandelbare maligne und benigne Hämatologische Erkrankungen; Anforderungen des Gesundheitswesens; Arbeitsbedingungen etc.) kontinuierlich zu. Zusammen mit den Hämatologischen Zentren arbeitet die SGH an der Verbesserung der Attraktivität des Berufes und an der Möglichkeit einer professionellen Weiterentwicklung und Karriereförderung der jungen Kollegen.

SGH EDUCATION EVENTS

Durch eigene Fort- und Weiterbildungsveranstaltungen liefert die SGH ihren Mitgliedern nicht nur aktuelle Informationen zu Forschungsergebnissen, Diskussionen und Trends, sondern schafft schweizweite Vernetzungsmöglichkeiten mit Kollegen aus der Hämatologie und weiteren Fachgebieten. Aktuelle Events: SSH-Review of the ASH Meeting, SSH-EHA Essentials Meeting, SSH-Diagnostic Meeting, SOHC (Swiss Oncology and Hematology Congress).

KONTAKT

Prof. Dr. med. Anne Angelillo-Scherrer, Präsidentin SGH

M Sc Dominique Froidevaux, Geschäftsführer SGH

Prof. Dr. med. André Tichelli, Medical Affairs Manager SGH

(via Geschäftsstelle SGH, info@sgh-ssh.ch)

SCHWEIZERISCHE GESELLSCHAFT FÜR MEDIZINISCHE ONKOLOGIE (SGMO)

Die SGMO ist der Berufsverband und die Fachgesellschaft der Ärztinnen und Ärzte mit dem Facharzttitel Medizinische Onkologie. Die SGMO zählt aktuell 431 Mitglieder, hat gemeinnützigen Charakter und verfolgt keine wirtschaftlichen Ziele. Zu den Aufgaben der SGMO gehören insbesondere:

- ▶ Die Medizinische Onkologie in der Schweiz wissenschaftlich und praktisch zu fördern
- ▶ Die Weiter- und Fortbildung für Medizinische Onkologen zu regeln und zu gewährleisten
- ▶ Die beruflichen und wirtschaftlichen Interessen der Medizinischen Onkologen in der Schweiz zu wahren
- ▶ Die Vernetzung von Medizinischen Onkologen untereinander sowie mit anderen medizinischen Fachgebieten zu fördern

AUSGEWÄHLTE AKTUELLE AKTIVITÄTEN DER SGMO

SGMO Curriculum: Die SGMO entwickelt aktuell ein strukturiertes Fortbildungsprogramm, genannt «SGMO Curriculum». Grund hierfür ist der steigende Bedarf nach strukturierter Fortbildung, der auf die gesamte Ärzteschaft zukommt. Die SGMO nimmt mit diesem Projekt ihre Pionierrolle wahr und ermöglicht ihren Mitgliedern ein neues, attraktives Fortbildungsprogramm. Per 2025 ist der Pilotbetrieb geplant.

HÄRTEFÄLLE (SPAP)

Die SGMO lanciert 2023 das Swiss Patient Access Program (SPAP), als Folgeprojekt zum SPAP-Piloten. SPAP hat zum Ziel, Patienten, die nach Ausschöpfung sämtlicher im Krankenversicherungsgesetz vorgesehenen Antragswege keine Vergütung ihrer off-label Use Medikation erhalten, Zugang zu ihrer Therapie zu verschaffen, sofern zwei unabhängige, von der SGMO zur Verfügung gestellte Experten unabhängig voneinander zum Schluss kommen, dass ein Therapieversuch indiziert ist. Während der Pilot-Phase konnten ca. 300 Fälle auf diese Art und Weise geprüft werden, hiervon wurde circa ein Drittel abgelehnt. Patienten, denen die Therapie aufgrund des Expertenentscheids gewährt wird, erhalten die Medikation kostenfrei, von den am Projekt teilnehmenden Pharmafirmen. SPAP wird von der Universität Zürich wissenschaftlich begleitet. Mit den aus SPAP gewonnenen Erfahrungen soll mit allen involvierten Stakeholdern ein lösungsorientierter Dialog geführt werden, wie der Zugang zu medizinisch indizierten Therapien nachhaltig sichergestellt werden kann.

OFF-LABEL USE

Das Ressort Politics der SGMO befasst sich intensiv mit der Problematik von Off-Label Use Fällen. Diese verzeichneten in der Schweiz in den letzten Jahren ein massives Wachstum, insbesondere in der medizinischen Onkologie. Die SGMO partizipiert gemeinsam mit anderen Akteuren aktiv in der Entwicklung neuer Lösungen für dieses drängende Problem, mit der Absicht, künftig einen chancengleichen Zugang zu Krebsmedikamenten zu ermöglichen. Die aktuellen Regularia sind dergestalt, dass sie dies nur limitiert erlauben – ein Zustand, der aus Sicht der SGMO von der Gesundheitspolitik rasch und konzis angegangen werden sollte.

NACHWUCHSFÖRDERUNG/FACHKRÄFTEMANGEL

Mit SHOOT (Swiss Hematologists and Oncologists of Tomorrow), einer gemeinsamen Initiative von SGMO und SGH für Onkologen und Hämatologen in Ausbildung sowie jungen Fachärzten, nimmt sich die SGMO den Herausforderungen von zukünftigen Fachleuten an gestaltet deren Berufsfelder aktiv mit. SHOOT erarbeitet aktuell diverse Weiterbildungsformate und plant eine Untersuchung zum Fachkräftemangel in der Schweiz, bezüglich Hämatologie und Onkologie.

KONTAKT

Prof. Dr. med. Markus Borner, Co-Präsident SGMO
 M Sc Dominique Froidevaux, Geschäftsführer SGMO
 (via Geschäftsstelle SGMO, info@sgmo.ch)

Lilly

MORE THAN MEDICINE


Verzenios[®]
abemaciclib


CYRAMZA[®]
(ramucirumab)


Retsevmo[®]
selpercatinib


Jaypirca[®]
pirtobrutinib

**Wir freuen uns
auf den Austausch
am Lilly Stand U.22**

Verzenios[®], Abemaciclib, Abgabekategorie A, Dezember 2023, Eli Lilly (Suisse) SA.
Ausführliche Angaben finden Sie unter www.swissmedinfo.ch.

Cyramza[®], Ramucirumab, Abgabekategorie A, März 2024, Eli Lilly (Suisse) SA.
Ausführliche Angaben finden Sie unter www.swissmedinfo.ch.

RETSEVMO[®], Selpercatinib, Abgabekategorie A, April 2024, Eli Lilly (Suisse) SA.
Ausführliche Angaben finden Sie unter www.swissmedinfo.ch.

Jaypirca[®], Pirtobrutinib, Abgabekategorie A, Oktober 2023, Eli Lilly (Suisse) SA.
Ausführliche Angaben finden Sie unter www.swissmedinfo.ch.

Eli Lilly (Suisse) SA, ch. des Coquelicots 16, CP 580, 1214 Vernier (GE)

Arbeitskreise und -gruppen der Fachgesellschaften

Die **Arbeitskreise und -gruppen der Fachgesellschaften** sind Foren zum Austausch und zur Weiterentwicklung der Fachbereiche. Hier entstehen Netzwerke, werden Forschungsprojekte initiiert, Fortbildung konzipiert und organisiert.

Ihre Mitarbeit ist willkommen – bringen Sie sich ein, sprechen Sie sie an!

arbeitskreise@dgho.de

DGHO-ARBEITSKREISE

(www.dgho.de/arbeitskreise)

- ▶ AYA-Netzwerk
- ▶ Diversitäts- und Individualmedizin
- ▶ DRG und Gesundheitsökonomie
- ▶ Ernährung, Stoffwechsel & Bewegung
- ▶ Fatigue
- ▶ Fort- und Weiterbildung
- ▶ Frauen in der Hämatologie & Onkologie
- ▶ Geriatrische Onkologie
- ▶ Geschichte
- ▶ Globale Onkologie (in Gründung)
- ▶ Hämostaseologie
- ▶ HIV-Neoplasien
- ▶ Immundefekte & Immundysregulation
- ▶ Infektionen in der Hämatologie und Onkologie (AGIHO)
- ▶ Integrative Onkologie
- ▶ Intensivmedizin
- ▶ Junge DGHO
- ▶ Klassische Hämatologie
- ▶ Klinische & Translationale Epigenetik
- ▶ Klinische Studien
- ▶ Klug entscheiden
- ▶ Klonale Hämatopoese
- ▶ Künstliche Intelligenz in der Hämatologie & Onkologie
- ▶ Laboratorium
- ▶ Medizin und Ethik
- ▶ Molekulare Diagnostik
- ▶ Onkologische Kardiologie
- ▶ Onkologische Pharmazie
- ▶ Onkologische Rehabilitation

- ▶ Palliativmedizin
- ▶ Patientensicherheit und Patientenadhärenz
- ▶ Patient Reported Outcomes (PRO)
- ▶ Pflege
- ▶ Präzisionsonkologie (in Gründung)
- ▶ Prostatakarzinom
- ▶ Psycho-Onkologie
- ▶ Stammzellbiologie & -Therapie
- ▶ Zelltherapie
- ▶ ZNS Malignome

OEGHO-ARBEITSGRUPPEN

(www.oegho.at/arbeitsgruppen/)

- ▶ Labor
- ▶ Stammzelltransplantation
- ▶ MDS
- ▶ Multiples Myelom
- ▶ Geriatrische Onkologie
- ▶ Histiocytaire Erkrankungen
- ▶ Uro-Onkologie

SGH-ARBEITSGRUPPEN

(www.sgh-ssh.ch/ueber-uns/ressorts/)

- ▶ Hemostasis
- ▶ Transfusion medicine
- ▶ Stem cell transplant
- ▶ Hemato-oncology
- ▶ Non-malignant hematology
- ▶ Red Blood Cell
- ▶ SMH

Sitzungen der DGHO Arbeitskreise / Sonstige Sitzungen

(teilweise nur auf Einladung)

Freitag, 11.10.2024

Castleman-Netzwerk

10:30–11:30 Uhr
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis HIV-Neoplasien

11:45–15:15 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

IMS DGHO Joint Meeting

11:00–15:15 Uhr
Raum Lima

DGHO Arbeitskreis Prostatakarzinom

12:00–13:00 Uhr
Raum Mexiko

Mitgliederversammlung Verein zur Förderung der Weiterbildung in der Hämatologie und Onkologie e. V.

12:00–13:00 Uhr
Raum Hongkong

AG Mantelzell-Lymphom – GLA e. V.

14:00–15:00 Uhr
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis Diversitäts- und Individualmedizin

15:00–16:30 Uhr
Raum Nairobi

Mentee-Treffen des GLA e. V.

15:30–17:00 Uhr
Raum Mexiko

DGHO Arbeitskreis AYA-Netzwerk

15:30–17:00 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis Klonale Hämatopoese

15:30–17:15 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis Patientensicherheit und Patientenadhärenz

15:30–17:00 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

DGHO Arbeitskreise Zelltherapie und Stammzellbiologie & -therapie

16:00–17:30 Uhr
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis Pflege

18:00–19:30 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

Samstag, 12.10.2024

DGHO Arbeitskreis Ernährung, Stoffwechsel & Bewegung

08:00–10:00 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

MMML Predict Project

11:30–12:00 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

Investigator Meeting der ARCHED-Studie – GLA e. V.

12:00–13:00 Uhr
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis Klassische Hämatologie

12:00–13:30 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis Fort- und Weiterbildung

12:00–13:30 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

OnkoReVir Prüfzentrentreffen

13:00–13:30 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis ZNS Malignome

13:30–15:00 Uhr
Raum Mexiko

DGHO Arbeitskreis Infektionen (Young AGIHO)

13:30–14:30
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis Infektionen (AGIHO)

14:30–15:30 Uhr
Raum Hongkong

Kuratoriumssitzung der Deutschen Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs

14:00–15:00 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

ADHOK Mitgliederversammlung

14:00–17:30 Uhr
Raum Amsterdam (Hyperion Hotel)

DGHO Arbeitskreis Integrative Onkologie

14:00–15:30 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

BNHO Mitgliederversammlung

15:00–19:00 Uhr
Raum Kairo

DGHO Arbeitskreis Klinische & Translationale Epigenetik

15:00–15:45 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis Künstliche Intelligenz

15:30–17:30 Uhr
Raum Mexiko

DGHO Arbeitskreis Onkologische Rehabilitation

15:45–17:15 Uhr
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis Palliativmedizin

15:45–17:30 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

ITP-Allianz (Gründungstreffen)

16:00–17:00 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis Medizin & Ethik

16:45–17:30 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

Sonntag, 13.10.2024**DGHO Arbeitskreise****Molekulare Diagnostik/Präzisionsonkologie**

08:00–09:30 Uhr
Raum Amsterdam (Hyperion Hotel)

DGHO Arbeitskreis Hämostaseologie

8:30–09:45 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

BDI Mitgliederversammlung

09:00–10:30 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

DGHO Arbeitskreis Psychoonkologie

10:00–11:30 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

DGHO Arbeitskreis Junge DGHO

10:00–11:45 Uhr
Raum Amsterdam (Hyperion Hotel)

Digitale Gesundheitsapplikationen (DiGA) für onkologische Patienten – DGHO Arbeitskreis Onkologische Rehabilitation

10:00–11:30 Uhr
Raum Hongkong

DGHO Arbeitskreis Geriatrische Onkologie

10:30–11:45 Uhr
Raum Nairobi

DGHO Arbeitskreis Intensivmedizin

10:30–12:00 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

DGHO Mitgliederversammlung

12:00–13:30 Uhr
Raum Singapore

YOHGA/OeGHO Mitgliederversammlung

12:00–13:30 Uhr
Raum Darwin

DGHO Arbeitskreis Laboratorium

13:30–15:30 Uhr
Studio 8 (Marriott Hotel)

AG ZNS Lymphome – GLA e. V.

13:30–15:30 Uhr
Raum Lima

Investigator Meeting der DECIDER-2 Studie

14:00–15:00 Uhr
Raum Hongkong

AG T-NHL – GLA e. V.

14:00–15:30 Uhr
Raum Amsterdam (Hyperion-Hotel)

DGHO Arbeitskreis Global Oncology (Gründungssitzung)

14:00–15:30 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

AG Indolente Lymphome – GLA e. V.

15:45–17:15 Uhr
Raum Amsterdam (Hyperion Hotel)

VUHO Mitgliederversammlung

16:00–17:30 Uhr
Studio 7 (Marriott Hotel)

Montag, 14.10.2024**DGHO Arbeitskreis Frauen in der Hämatologie & Onkologie**

11:45–13:15 Uhr
Raum Frankfurt (Hyperion Hotel)

Änderungen und Irrtümer vorbehalten.

Stand: 05.09.2024

Geschichtsausstellung der DGHO

GESCHICHTSAUSSTELLUNG DER DGHO

In diesem Jahr zeigen wir wieder die Geschichtsausstellung „Verweigerter Ehre – Hans Hirschfeld“. Auf 8 Säulen wird versucht, das Leben von Hans Hirschfeld, das Ende seiner beruflichen Laufbahn bis zu seinem Tod mit Bildern und Dokumenten darzustellen. Der Herausgeber der international anerkannten Zeitschrift „Folia Haematologica“, der Vorstand des Berliner Instituts für Krebsforschung und Autor des Lehrbuches „Das Handbuch der allgemeinen Hämatologie“ verlor im April 1933 seine Stellung und am 26.08.1944 sein Leben. Gedenken wir seinem Wirken.



Zusätzlich wird die Geschichte der DGHO von 1908 bis zur Gegenwart allgemeinverständlich auf großen Aufstellern geschildert. Alle veröffentlichten Geschichtsbücher von „75 Jahre DGHO“ bis zu „Ernst von Leyden“ sind kostenfrei erhältlich.



www.dgho-geschichte.de

Bei Interesse wenden Sie sich gerne an den AK Geschichte per E-Mail: geschichte@dgho.de



Besuchen Sie auch das Symposium zum Thema „Neue Aspekte der DGHO-Geschichte“ (Hämatologie und Onkologie in der DDR) am **Montag, den 14.10.2024 in der Zeit von 11:45–13:15 Uhr** in Saal Darwin.

DEUTSCHE STIFTUNG FÜR JUNGE ERWACHSENE MIT KREBS

Seit 10 Jahren stark für junge Betroffene – Stiftung feiert rundes Jubiläum

Am 14. Juli 2024 ist die Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs 10 Jahre alt geworden. Seit einem Jahrzehnt steht die Stiftung mit ihren vielfältigen Angeboten (z.B. TREFFPUNKTE, JUNGES KREBSPORTAL) tausenden jungen Menschen (18-39 Jahre) in einer der wohl schwersten Zeiten ihres Lebens beiseite. Die Stiftung fördert Wissenschaft und Forschung und setzt sich in gesundheitspolitischer Interessensvertretung für eine verbesserte Versorgung junger Krebspatienten ein. So hat sie bewirkt, dass fruchtbarkeits-erhaltende Maßnahmen seit 2021 für jene gesetzliche Kassenleistungen sind.

In der **Jubiläumsbroschüre** blickt die Stiftung stolz auf 10 Jahre erfolgreiches Engagement zurück:

<https://junge-erwachsene-mit-krebs.de/10-jahre-deutsche-stiftung-fuer-junge-erwachsene-mit-krebs-jubilaeumsbroschuere/>

Auf die letzten 10 Jahre stieß die Stiftung bei einem Jubiläumsempfang in Berlin im Mai 2024 mit langjährigen Wegbegleiter an. Das Stiftungsteam begrüßte junge Betroffene, medizinische Expertinnen und Experten, Mitglieder der Stiftungsgremien und des Vorstandes der Stifterin, der DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V. sowie Mitglieder des FREUNDESKREIS der Stiftung. Nach einem Programm, dessen Beiträge die Anfangszeit, Errungenschaften sowie die persönliche und gesellschaftliche Bedeutung der Stiftungsarbeit und des Einsatzes vom verstorbenen Initiator Prof. Dr. med. Mathias Freund beleuchteten, stand schließlich das Knüpfen von neuen Kontakten und der Austausch von Ideen für die Zukunft im Mittelpunkt.



Gruppenbild Jubiläumsempfang



Gäste Jubiläumsempfang

AKTUELLE GESUNDHEITSPOLITISCHE ARBEIT: RECHT AUF VERGESSENWERDEN

Benachteiligungen von jungen Menschen nach einer Krebserkrankung sind Thema der laufenden Kampagne „Recht auf Vergessenwerden“. Obwohl sie längst als gesund gelten, werden ihnen auch über die Zeit der Heilbewährung (i. d. R. 5 Jahre) hinweg Versicherungsabschlüsse, Kreditaufnahmen, Verbeamtungen oder Adoptionen verwehrt oder Versicherungen unangemessen und mit pauschal hohen Prämien angesetzt. Die Stiftung kritisiert diese Ungleichbehandlung und fordert ein „Recht auf Vergessenwerden“.

In einer groß angelegten Umfrage sammelte die Stiftung 2023 über 250 Benachteiligungserfahrungen junger Betroffener. Diese Ergebnisse, deren juristische Einordnung und europäische Kontextualisierung sowie abgeleitete Forderungen für Deutschland, wurden in Zusammenarbeit mit der DGHO im **aktuellen Band (22) der Gesundheitspolitischen Schriftenreihe der DGHO „Recht auf Vergessenwerden – Keine Benachteiligungen von jungen Erwachsenen mit Krebs mehr zulassen“ veröffentlicht**. Die Publikation wurde im

10 JAHRE

DEUTSCHE STIFTUNG FÜR
**JUNGE
ERWACHSENE
MIT KREBS**

Informieren. Beraten. Vernetzen.

Feiern Sie mit uns 10 Jahre Engagement für junge Erwachsene mit Krebs und schenken Sie Ihre Unterstützung!

www.junge-erwachsene-mit-krebs.de

JETZT SPENDEN

Deutsche Stiftung für junge
Erwachsene mit Krebs

Bank für Sozialwirtschaft
IBAN: DE37 3702 0500 0001 8090 01
BIC: BFSW DE33 XXX



Rahmen des gemeinsam mit der DGHO durchgeführten Satellitensymposiums „Right to be forgotten – Recht auf Vergessenwerden – Benachteiligungen von Krebspatienten jetzt auch in Deutschland stoppen!“ auf dem diesjährigen Hauptstadtkongress vorgestellt. Dank der freundlichen Unterstützung der Sparda-Bank Berlin und der Förderung im Rahmen des IPC Awards 2024, diskutierte die Stiftung mit Experten, Betroffenen und Gästen die Probleme und mögliche Lösungen.

Download GPSR Band 22 „Recht auf Vergessenwerden“

<https://www.dgho.de/publikationen/schriftenreihen/junge-erwachsene>

Pressemitteilung „Recht auf Vergessenwerden“

<https://junge-erwachsene-mit-krebs.de/recht-auf-vergessenwerden-benachteiligungen-von-patientinnen-und-patienten-mit-krebserkrankungen-jetzt-auch-in-deutschland-stoppen/>



Podiumsdiskussion



Prof. Hochhaus, Prof. Hilgendorf im Gespräch

DEUTSCHE STIFTUNG FÜR JUNGE ERWACHSENE MIT KREBS

Die Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs wurde am 14. Juli 2014 von der DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e. V. gegründet. Ihre Arbeit ist als gemeinnützig anerkannt und spendenfinanziert.

Kontakt:

Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs
Chausseestraße 50
10115 Berlin
030 - 28 09 30 56 0
info@junge-erwachsene-mit-krebs.de
<https://junge-erwachsene-mit-krebs.de/>

Spendenkonto:

Bank für Sozialwirtschaft
IBAN: DE37 3702 0500 0001 8090 01
BIC: BFSW DE33 XXX

Hinweise A–Z

ABSTRACTBAND

Alle akzeptierten Abstracts der Jahrestagung 2024 sind in einem Supplement der Zeitschrift Oncology Research and Treatment des S. Karger Verlages für Medizin und Naturwissenschaften GmbH publiziert (Vol. 47, Suppl. 2, 2024; DOI 10.1159/000540557).

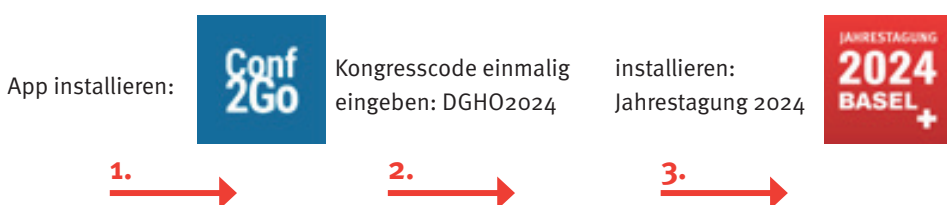
Alle Mitglieder der DGHO sowie Abonnenten der OeGHO, SGMO und SGH haben den gedruckten Band bereits vor der Jahrestagung erhalten.

Die Abstracts stehen in einer e-Version über die Website des S. Karger Verlages: [https://karger.com/ort/issue/47/Suppl. 2](https://karger.com/ort/issue/47/Suppl.2) mit diversen Suchfunktionen zur Verfügung.

APP

Die Kongress-App bietet ausführliche Informationen und Suchfunktionen zu Programm, Abstracts, Rednern, Räumen und zur Industrieausstellung. Installieren Sie zunächst „Conf-2Go“, geben einmalig den Kongress-Code „DGHO2024“ ein und installieren dann die App „Jahrestagung 2024“.

Nutzen Sie die App während Ihrer Teilnahme an der Jahrestagung 2024 und bleiben Sie jederzeit aktuell informiert. Die App ist kosten- und werbefrei.



AUTORENVERZEICHNIS

Für die Suche nach Autoren, Referenten und Vorsitzenden nutzen Sie bitte das Onlineprogramm unter <https://www.jahrestagung-haematologie-onkologie.com> (Programm). Eine Auflistung aller Abstract-Autoren finden Sie auch im Abstractband.

BASEL CARD

Wenn Sie in einem Hotel in Basel übernachten, profitieren Sie von einer freien Fahrt in Bus und Tram und einer Vergünstigung auf zahlreiche Kultur- und Freizeitangebote. Die BaselCard gilt während des gesamten Aufenthalts als Fahrkarte für alle öffentlichen Verkehrsmittel in Basel – bereits am Anreisetag. Die Buchungsbestätigung Ihrer Unterkunft in Basel dient als Gratis-Ticket für den Transfer vom Bahnhof oder Flughafen bis zu Ihrem Hotel.

DGHO-STAND

Der DGHO-Stand befindet sich im Foyer des 2. Obergeschoss des CCB.

FOTO- UND FILMAUFNAHMEN

Foto- und Filmaufnahmen in den Vortragssälen und in der Industrieausstellung sind nicht erlaubt. Durch einen beauftragten Kongressfotografen werden Foto- und Filmaufnahmen angefertigt. Diese Aufnahmen sind mit der bildlichen Darstellung von anwesenden Personen verbunden. Sie werden u.a. verwendet für die Veröffentlichung auf Webseiten und Social-Media-Kanälen der DGHO Service GmbH, des Veranstalters und/ oder einer der beteiligten Fachgesellschaften; in veranstaltungsbezogenen Printmedien, Pressemitteilungen und in Präsentationen zur Öffentlichkeitsarbeit, zu Marketingzwecken, zur Kundenbindung bzw. Imagepflege. Bei der Anfertigung und Veröffentlichung werden die Rechte der abgebildeten Personen angemessen berücksichtigt. Bilder, die diffamierend wirken könnten, werden

nicht veröffentlicht. Sollten Sie im Einzelfall nicht mit der Aufnahme eines Fotos Ihrer Person einverstanden sein, so genügt ein kurzer Hinweis an den Fotografen. Nach erfolgter Veröffentlichung können Sie der weiteren Veröffentlichung von Material, auf dem Sie abgebildet sind, jederzeit widersprechen. Bitte kontaktieren Sie dazu die DGHO Service GmbH.

Fotos während wissenschaftlicher Sitzungen, Pressekonferenzen, etc. sowie von Folien und/oder Postern sind ausschließlich für den persönlichen Gebrauch gestattet (z. B. als Ausgangsmaterial für das Verfassen von Artikeln) und dürfen nicht veröffentlicht werden.

GARDEROBE

Die Garderobe befindet sich im Erdgeschoss zwischen den Sälen Boston und Darwin und ist für die Kongressteilnehmer kostenfrei.

Öffnungszeiten:

Freitag, 11.10.2024:	7:00–22:00 Uhr
Samstag, 12.10.2024:	7:00–20:00 Uhr
Sonntag, 13.10.2024:	7:00–20:00 Uhr
Montag, 14.10.2024:	7:00–15:30 Uhr

GASTRONOMIE

Kalte und warme Speisen sowie Getränke auf Selbstzahlerbasis erhalten Sie während des Kongresses an der Montreal Bar im Foyer im 2. Obergeschoss des CCB. Wasserspender finden Sie auf allen Ebenen.

Öffnungszeiten:

Freitag, 11.10.2024:	7:30–17:00 Uhr
Samstag, 12.10.2024:	7:30–17:00 Uhr
Sonntag, 13.10.2024:	7:30–17:00 Uhr
Montag, 14.10.2024:	7:30–15:00 Uhr

HOTEL HYPERION

Das Hyperion Hotel befindet sich im Messeturm auf der anderen Seite des Messeplatzes, gegenüber dem Congress Center Basel. Bitte planen Sie ca. 8 Minuten für den Fußweg ein.

Folgende Räume befinden sich hier:

- ▶ Geneva 1–2
- ▶ Geneva 3–4
- ▶ Amsterdam
- ▶ Frankfurt
- ▶ Zürich – Kids Club
- ▶ Overflow 4

Alle Räume befinden sich im 3. Stock und sind über den Lift zu erreichen.

HOTEL MARRIOTT

Das Marriott Hotel ist durch einen direkten Übergang an das Congress Center Basel angeschlossen.

Folgende Räume befinden sich hier:

- ▶ Studio 1–2
- ▶ Studio 3–5
- ▶ Studio 7
- ▶ Studio 8

Hinweise A–Z

INDUSTRIEAUSSTELLUNG

Während der Jahrestagung findet eine kongressbegleitende Industrieausstellung vom 11. – 14.10.2024 in den Hallen 4.U und 4.1 statt.

Öffnungszeiten:

Freitag, 11.10.2024 bis Sonntag, 13.10.2024: 9:00 bis 17:30 Uhr

Montag, 14.10.2024: 9:00 bis 15:00 Uhr

INFORMATION

Der Informationsschalter befindet sich im Eingangsfoyer des CCB.

KIDS CLUB

Der Kids Club befindet sich im Raum Zürich im Hyperion Hotel.

Kinder von 0 bis 10 Jahre konnten bis zum 30.08.2024 für alle Kongresstage angemeldet werden. Spätere Anmeldungen können nicht garantiert werden. Bitte kontaktieren Sie vor Ort die Information.

Betreuungszeiten:

Freitag, 11.10.24 von 07:30–19:00 Uhr

Samstag, 12.10.24 von 07:30–19:00 Uhr

Sonntag, 13.10.24 von 07:30–19:00 Uhr

Montag, 14.10.24 von 07:30–15:00 Uhr

Für die Kinderbetreuung wird eine Bearbeitungsgebühr von 10,00 Euro pro Kind und Tag berechnet. Bitte begleichen Sie diese vor Ort in bar am Informationsschalter.

Es ist keine Verpflegung enthalten, in der Mittagspause müssen die Kinder abgeholt werden!

KONGRESSPRACHEN

Deutsch und Englisch (keine Übersetzung).

MEDIENANNAHME

Alle Präsentationen müssen über die Medienannahme eingereicht werden. Der Anschluss eigener Notebooks sowie das Aufspielen von Daten in den Vortragsräumen ist NICHT möglich. Die Medienannahme befindet sich im Foyer des 2. Obergeschoss des CCB.

NACHHALTIGKEIT

Um die Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie 2024 zu einer klimafreundlichen Veranstaltung zu machen, setzen wir als Organisatoren u. a. folgende Maßnahmen um:

- ▶ Verwendung von FSC-zertifiziertem Papier bei Druckmaterialien
- ▶ Einsatz von wiederverwendbarem Teppich in der Industrieausstellung
- ▶ Nutzung von recycelbaren Lanyards und Rückgabestationen
- ▶ Verzicht auf Plastikgeschirr
- ▶ kein Vorab-Versand der Kongresstickets
- ▶ keine Auslage von Fachzeitschriften
- ▶ Verzicht auf Kongresstaschen und Werbematerialien
- ▶ Unterstützung von Aufforstungsprojekten der „Stiftung Unternehmen Wald“ innerhalb von Deutschland

NAMENSSCHILD

Bitte beachten Sie, dass keine Namensschilder im Vorfeld per Post versandt wurden. Sie erhielten eine Woche vor dem Kongress (01.10.2024) einen QR-Code per E-Mail für den Ausdruck vor Ort.

Bitte tragen Sie Ihr Namensschild gut sichtbar während der gesamten Kongressdauer. Ausschließlich mit Ihrem Namensschild haben Sie Zugang zu den wissenschaftlichen Sitzungen und zur Industrieausstellung. Weiterhin erhalten Sie mit Ihrem Namensschild den Zugang zur Eröffnungsveranstaltung. Die Namensschilder sind nicht übertragbar!

NOTFALL

Notruf: 112 (europaweit)

Ein Sanitätsraum befindet sich im 2. Obergeschoss des CCB.

OVERFLOW / SAALKAPAZITÄTEN

Da bei der Jahrestagung eine Vielzahl von parallellaufenden Sitzungen in Sälen mit unterschiedlicher Platzkapazität stattfinden, empfehlen wir, so frühzeitig wie möglich die Sitzung Ihrer Wahl aufzusuchen. Bei Kapazitätsengpässen kann der Zutritt zum Saal nicht garantiert werden.

Wir haben folgende Overflow-Flächen eingerichtet, die bei Saal-Überfüllung die Vortragsfolien sowie den Ton über Headsets aus den Sälen übertragen:

- Overflow 1: CCB - Foyer im Erdgeschoss (vor Saal Lima / Erdgeschoss)
- Overflow 2: CCB - Foyer im Erdgeschoss (vor Saal Boston / Erdgeschoss)
- Overflow 3: CCB - Foyer im 3. Obergeschoss
- Overflow 4: Hyperion-Hotel – Foyer, Übertragung nur aus den Sälen Geneva 1–2 und Geneva 3–4

PARKEN

Kostenpflichtige Parkplätze stehen im Parkhaus auf dem Messegelände zur Verfügung.

POSTERAUSSTELLUNG

Die Posterausstellung befindet sich Saal San Francisco im CCB.

PRESSE

Die Pressekonferenz der Jahrestagung findet am Samstag, 12.10.2024 von 12:00 bis 13:30 Uhr im Saal Kairo statt.

Medienvertreter verpflichten sich, alle Persönlichkeits- und sonstigen Rechte abgebildeter Personen und weiterer Dritter zu wahren. Das Aufzeichnen der Präsentationen aus dem Kongressformat ist grundsätzlich untersagt.

RAUCHVERBOT

In allen Räumen gilt das Rauchverbot.



Fällt Ihnen etwas auf? Haben Sie Anregungen? Sprechen Sie uns vor Ort an oder schreiben Sie an info@dgho-service.de

GRENZEN VERSCHIEBEN

ENHERTU® SETZT STANDARDS IN DER HER2-GERICHTETEN KREBSTHERAPIE BEI:1-4

**HER2+
mBC**



**HER2-low
mBC**



**HER2m
NSCLC**



**HER2+
aGC***



- **Überzeugende Wirksamkeit** in allen zugelassenen Tumorentitäten⁵⁻⁸
- **Leitlinien-Empfehlung** in den indikationsspezifischen Guidelines^{#,9,5,1-3}
- **Innovativer Wirkmechanismus** des ADCs ermöglicht Bystander-Antitumoreffekt⁹

Das Verträglichkeitsprofil von ENHERTU® ist handhabbar.⁴

Die Zulassung in der Schweiz variiert von der hier abgebildeten EU-Zulassung. Die schweizerische Kurzfachinformation sowie die Fachinformation der Schweiz ist an unserem Stand U.19 verfügbar.

Deutschland



Schweiz



ENHERTU®
Fachinformation:

- **ENHERTU®** wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patient:innen mit inoperablem oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens eine gegen HER2 gerichtete Vorbehandlung erhalten haben.⁴
- **ENHERTU®** wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patient:innen mit inoperablem oder metastasiertem HER2-low-Brustkrebs, die bereits eine Chemotherapie in der metastasierten Situation erhalten haben oder bei denen während oder innerhalb von 6 Monaten nach Beendigung der adjuvanten Chemotherapie ein Rezidiv aufgetreten ist.⁴
- **ENHERTU®** wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patient:innen mit fortgeschrittenem NSCLC, deren Tumoren eine aktivierende *HER2(ERBB2)*-Mutation aufweisen und die nach einer platinbasierten Chemotherapie mit oder ohne Immuntherapie eine systemische Therapie benötigen. ■ **ENHERTU®** wird angewendet als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patient:innen mit fortgeschrittenem HER2-positivem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs (GEJ), die bereits ein vorhergehendes Trastuzumab-basiertes Therapieschema erhalten haben.⁴

HER2-low wird definiert als HER2 IHC 1+ oder IHC 2+/ISH-.⁴ * Fortgeschrittener Magenkrebs/AEG. # Die Interpretation von IHC 1+ und IHC 2+/ISH- als HER2-low, sowie der Einsatz von ENHERTU® ab der 2L für die Therapie des HER2+ mBC und des HR+/HER2-low mBC wird von der AGO mit „++“ empfohlen.¹ ° Die Testung auf *HER2*-Mutationen vor Beginn einer medikamentösen Erstlinientherapie und der Einsatz von ENHERTU® in der 2L ist in den Onkopedia LL für das fortgeschrittene *HER2m* NSCLC empfohlen.² § Die Testung auf *HER2+* und der Einsatz von ENHERTU® ist in den Onkopedia LL für das fortgeschrittene, vorbehandelte *HER2+* aGC empfohlen.³

ADC: Antikörper-Wirkstoff-Konjugat; **AEG:** Adenokarzinom des gastroösophagealen Übergangs; **aGC:** fortgeschrittener Magenkrebs/AEG; **AGO:** Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie e.V.; **ERBB2:** *erb-b2 receptor tyrosine kinase 2-Gen*; **HER2:** humaner epidermaler Wachstumsfaktor-Rezeptor 2; **HER2m:** Mutation des *HER2*-Gens; **HR:** Hormonrezeptor; **IHC:** Immunohistochemie; **ISH:** In-situ-Hybridisierung; **LL:** Leitlinie; **mBC:** metastasiertes Mammakarzinom; **NSCLC:** nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom; **2L:** Zweitlinie
1 AGO Breast Committee. Diagnosis and Treatment of Patients with Primary and Metastatic Breast Cancer. Recommendations 2024. www.ago-online.de. 2 Onkopedia Leitlinie. NSCLC. November 2022. (zuletzt aufgerufen Juli 2024). 3 Onkopedia Leitlinie. Magenkarzinom. März 2024. (zuletzt aufgerufen Juli 2024). 4 ENHERTU® Fachinformation, Stand Januar 2024. 5 Hurvitz SA, et al. Lancet. 2023;401(10371):105-117 (inklusive Supplement). 6 Modi S, et al. N Engl J Med. 2022;387(1):9-20. 7 Van Cutsem E, et al. Lancet Oncol. 2023;24(7):744-756. 8 Goto K, et al. J Clin Oncol. 2023;41(31):4852-4863. 9 Nakada T, et al. Chem Pharm Bull (Tokyo). 2019;67(3):173-185.

Fachpersonen können Referenzen bei der Daiichi Sankyo (Schweiz) AG anfordern.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel, Paul-Ehrlich-Institut, Paul-Ehrlich-Straße 51 - 59, 63225 Langen, Website: www.pei.de.

Enherthu 100 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. Zusammensetzung: Wirkstoff: 100 mg Trastuzumab deruxtecan. *Sonst. Bestandteile:* L-Histidin, L-Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Saccharose, Polysorbit 80. **Anwendungsgebiete:** Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem **HER2-positivem Brustkrebs**, die mindestens eine gegen HER2 gerichtete Vorbehandlung erhalten haben. Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem **HER2-low Brustkrebs**, die bereits eine Chemotherapie in der metastasierten Situation erhalten haben oder bei denen während oder innerhalb von 6 Monaten nach Beendigung der adjuvanten Chemotherapie ein Rezidiv aufgetreten ist. Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem **HER2-positivem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs** (GEJ), die bereits ein vorhergehendes Trastuzumab-basiertes Therapieschema erhalten haben. Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit **fortgeschrittenem NSCLC**, deren Tumoren eine **aktivierende HER2(ERBB2)-Mutation** aufweisen und die nach einer platinbasierten Chemotherapie mit oder ohne Immuntherapie eine systemische Therapie benötigen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Trastuzumab deruxtecan oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** **Brustkrebs/ Lungenkrebs (5,4 mg/kg)** *Sehr häufig:* Infektion der oberen Atemwege, Anämie, Neutropenie, Thrombozytopenie, Leukopenie, Lymphopenie, Hypokaliämie, verminderter Appetit, Kopfschmerz, Schwindelgefühl, Interstitielle Lungenerkrankung, Dyspnoe, Husten, Epistaxis, Übelkeit, Erbrechen, Obstipation, Diarrhoe, Abdominalschmerz, Stomatitis, Dyspepsie, Transaminasen erhöht, Alopezie, Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems, Fatigue, Fieber, verminderte Ejektionsfraktion, reduziertes Gewicht. *Häufig:* Pneumonie, Dehydratation, Dysgeusie, trockenes Auge, verschwommenes Sehen, abdominale Distension, Gastritis, Flatulenz, Ausschlag, Pruritus, Hauthyperpigmentierung, peripheres Ödem, im Blut erhöht: alkalische Phosphatase, Bilirubin und Kreatinin, infusionsbedingte Reaktionen. *Gelegentlich:* Febrile Neutropenie. **Magenkrebs (6,4 mg/kg)** *Sehr häufig:* Pneumonie, Infektion der oberen Atemwege, Anämie, Neutropenie, Thrombozytopenie, Leukopenie, Lymphopenie, Hypokaliämie, verminderter Appetit, Kopfschmerz, Dysgeusie, Interstitielle Lungenerkrankung, Dyspnoe, Husten, Übelkeit, Erbrechen, Diarrhoe, Obstipation, Abdominalschmerz, Stomatitis, Transaminasen erhöht, Alopezie, Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems, Fatigue, Fieber, peripheres Ödem, verminderte Ejektionsfraktion, reduziertes Gewicht. *Häufig:* Febrile Neutropenie, Dehydratation, Schwindelgefühl, trockenes Auge, verschwommenes Sehen, Epistaxis, Dyspepsie, abdominale Distension, Gastritis, Flatulenz, Ausschlag, Pruritus, Hauthyperpigmentierung, im Blut erhöht: alkalische Phosphatase, Bilirubin und Kreatinin, infusionsbedingte Reaktionen. **Weitere Hinweise:** Zytotoxisch. Enherthu darf nicht durch Trastuzumab oder Trastuzumab emtansin ersetzt werden. Im Kühlschrank lagern. Nicht einfrieren. **Verschreibungspflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer:** Daiichi Sankyo Europe GmbH, Zielstattstraße 48, 81379 München, Deutschland. **Mitvertrieb in Deutschland:** Daiichi Sankyo Deutschland GmbH; Tel.: +49 (0)89 78080. **Stand der Information:** Oktober 2023.

SITZBEREICHE

Sitzplätze zum Arbeiten gibt es im 2. Obergeschoss im CCB.

TAXI

Taxen halten vor dem CCB.

WLAN

Nutzen Sie das kostenfreie W-LAN: DGHO2024. Eine SMS-Registrierung ist erforderlich. Bei Fragen wenden Sie sich bitte an die Information oder die Saalhostessen.

VORTRAGS-PDF / POSTER-PDF

Alle von den Referenten genehmigten Vorträge und Poster werden auf www.virtuell-dgho.com und in der Kongress-App zur Verfügung gestellt. Das Passwort haben alle Teilnehmenden per E-Mail erhalten.

ZERTIFIZIERUNG

Die Teilnahmebescheinigungen mit CME-Punkten können Sie sich an den dafür vorgesehenen Selbstbedienungsstationen im Eingangsfoyer des CCB selbst ausdrucken. Nähere Angaben finden Sie im Kapitel „Zertifizierung“ (siehe Seite 215).

Tagungsort



MESSE BASEL UND UMGEBUNG

Das Congress Center und insbesondere der Neubau der Messe Basel ist eines der jüngeren Wahrzeichen der Stadt. Das zentrale architektonische Element des von Herzog & de Meuron entwickelten Hallenkomplexes ist die City Lounge. Dieser überdachte öffentliche Raum bildet nicht nur den Eingang zu den Messen, sondern ist auch ein Begegnungsort für Einheimische und Gäste der Stadt. Das markante Loch in der Mitte bezeichnen die Architekten als „Fenster zum Himmel“.

Basel ist eine Stadt voller spannender Kontraste. Historische Bauwerke treffen auf moderne Architektur, weltberühmte Museen auf eine junge und dynamische Kunstszene.

Auf einem Rundgang durch Basel werden Sie feststellen, dass die eher ungewöhnliche Kombination von alt und neu das Stadtbild dennoch harmonisch erscheinen lässt.

Unbedingt ansehen sollten Sie sich das 800 Jahre alte Basler Münster, in romanischem und gotischem Stil erbaut, die Pfalz hinter dem Münster, mit ihrer Aussicht auf die Mittlere Brücke und das gegenüberliegende Kleinbasel, sowie das Rathaus am Marktplatz, welches der Sitz der Basler Regierung und des Parlaments ist. Ebenfalls sehenswert: der Spalenberg mit dem Spalentor.

Impressum

Das vorliegende Programm wird anlässlich der Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie 2024 herausgegeben.

DGHO Service GmbH
Bauhofstraße 12, 10117 Berlin
Tel.: +49 (0)30 27 87 60 89-20
info@dgho-service.de, www.dgho-service.de
Redaktion: Leon Losch, Judith Müller, Anne Reuter,
Julia Westfahl

Geschäftsführung: Anne Reuter
Steuernummer 1137/266/21212
Amtsgericht Charlottenburg, HRB 119462 B

Die DGHO Service GmbH hat die Daten für dieses Programm mit größter Sorgfalt zusammengetragen. Unzutreffende Angaben können jedoch nicht ausgeschlossen werden. Anzeigen geben nicht notwendigerweise die Auffassung der DGHO Service GmbH wieder. Alle Rechte wie Nachdruck, auch von Abbildungen, Vervielfältigungen jeder Art, Vortrag, Funk, Tonträger- und Fernsehübertragungen sowie elektronische Veröffentlichungen (Internet) behält

sich die DGHO Service GmbH vor. Angaben über Dosierungsanweisungen und Applikationsformen entbinden die verantwortliche Ärztin/den verantwortlichen Arzt nicht davon, notwendige Diagnostik, Indikationen, Kontraindikationen und Dosierungen im Einzelfall zu überprüfen! Der Veranstalter übernimmt keine Gewähr.

© Fotos und Illustrationen: Titel, S. 183: s. dort, S. 5, 185; privat; S. 225, 232, 233, 235: DGHO Service GmbH; S. 212, 217: Patrick Lux; S. 242: Basel Tourismus

Das Programm wird gedruckt während der Jahrestagung in Basel für alle Teilnehmer bereitgestellt sowie als PDF auf der Kongresswebsite bereitgestellt.

Stand: 05.09.2024
Irrtum und Änderungen vorbehalten
Satz red. Inhalt: PRINTCOUTURE, Tinajo
Druck: Esser printSolutions GmbH, Ergolding



DIE STECKEN UNTER EINER DECKE



TEVIMBRA
(tislelizumab)

Brukinsa[®]
Zanubrutinib 80 mg
Hartkapseln

Tevimbra[®] und Brukinsa[®] sind nicht in Kombination zugelassen.

1. Fachinformation TEVIMBRA[®]. Stand 07/2024. 2. Fachinformation BRUKINSA[®]. Stand 04/2024.

* Die Abkürzungen **ESCC** (Esophageal Squamous Cell Carcinoma) und **OSCC** (Oesophageal Squamous Cell Carcinoma) werden synonym verwendet und bezeichnen das Plattenepithelkarzinom des Ösophagus. **CLL**: Chronische Lymphatische Leukämie. **ESCC**: Esophageal Squamous Cell Carcinoma (Plattenepithelkarzinom des Ösophagus). **FL**: Follikuläres Lymphom. **MW**: Morbus Waldenström. **MZL**: Marginalzonenlymphom. **NSCLC**: Non-Small Cell Lung Cancer (nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom).

TEVIMBRA[®] 100 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. **Wirkstoff**: Tislelizumab. **Zusammensetzung**: Jede Durchstechflasche mit 10 ml enthält 100 mg Tislelizumab. **Sonstige Bestandteile**: Natriumcitrat (Ph.Eur.), Citronensäure Monohydrat, Histaminhydrochlorid-Monohydrat, Histidin, Trehalose-Dihydrat (Ph.Eur.), Polysorbit 20, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete**: Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (non-small cell lung cancer, NSCLC). Tevimbra in Kombination mit Pemetrexed und platinhaltiger Chemotherapie wird angewendet zur Erstlinienbehandlung des nicht-plattenepithelialen NSCLC mit PD-L1-Expression auf $\geq 50\%$ der Tumorzellen ohne EGFR- oder ALK-positive Mutationen bei erwachsenen Patienten, die ein lokal fortgeschrittenes NSCLC haben und nicht für eine chirurgische Resektion oder eine platinbasierte Radiochemotherapie infrage kommen oder ein metastasiertes NSCLC haben. Tevimbra in Kombination mit Carboplatin und entweder Paclitaxel oder nab-Paclitaxel wird angewendet zur Erstlinienbehandlung des plattenepithelialen NSCLC bei erwachsenen Patienten, die ein lokal fortgeschrittenes NSCLC haben und nicht für eine chirurgische Resektion oder eine platinbasierte Radiochemotherapie infrage kommen, oder ein metastasiertes NSCLC haben. Tevimbra als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierten NSCLC nach vorheriger platinbasierter Therapie bei erwachsenen Patienten. Patienten mit EGFR-mutiertem oder ALK-positivem NSCLC sollen vor der Behandlung mit Tislelizumab ebenfalls zielgerichtete Therapien erhalten haben. Plattenepithelkarzinom des Ösophagus (Esophageal squamous cell carcinoma, OSCC). Tevimbra als Monotherapie wird angewendet zur Behandlung des nicht rezetzbaren, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten OSCC nach vorheriger platinbasierter Chemotherapie bei erwachsenen Patienten. **Gegenanzeigen**: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen: Tislelizumab Monotherapie**: *Sehr häufig*: Anämie, Hypothyreose, Husten, Ausschlag, Pruritus, Ermüdung/Fatigue, Appetit vermindert, Aspartat-Aminotransferase erhöht, Alanin-Aminotransferase erhöht, Bilirubin im Blut erhöht. *Häufig*: Pneumonie, Thrombozytopenie, Neutropenie, Lymphopenie, Hyperthyreose, Thyreoiditis, Hypertension, Hypokaliämie, Hypertonie, Hypertonie, Dyspnoe, Pneumonitis, Übelkeit, Diarrhoe, Stomatitis, Hepatitis, Arthritis, Myalgie, erhöhte alkalische Phosphatase im Blut, Kreatinin im Blut erhöht. *Gelegentlich*: Nebenniereninsuffizienz, Diabetes mellitus, Uveitis, Myokarditis, Pankreatitis, Kolitis, Myositis, Arthritis, Nephritis, Seltener: Hypophysitis, Perikarditis, schwere Hautreaktionen, Zöliakie. *Häufigkeit nicht bekannt*: Stevens-Johnson-Syndrom, toxische-epidermale Nekrolyse. **Tislelizumab plus Chemotherapie**: *Sehr häufig*: Pneumonie, Anämie, Thrombozytopenie, Neutropenie, Lymphopenie, Hypothyreose, Hyperthyreose, Hypokaliämie, Hypertonie, Hypokaliämie, Hypertonie, Dyspnoe, Pneumonitis, Übelkeit, Diarrhoe, Ausschlag, Arthralgie, Ermüdung/Fatigue, Appetit vermindert, Aspartat-Aminotransferase erhöht, Alanin-Aminotransferase erhöht, Bilirubin im Blut erhöht, erhöhte alkalische Phosphatase im Blut, Kreatinin im Blut erhöht. *Häufig*: Diabetes mellitus, Myokarditis, Hypertonie, Stomatitis, Kolitis, Hepatitis, Pruritus, Myalgie, Arthritis. *Gelegentlich*: Thyreoiditis, Guillain-Barré-Syndrom, Pankreatitis, Myositis, Nephritis. *Häufigkeit nicht bekannt*: Stevens-Johnson-Syndrom, toxische-epidermale Nekrolyse. Es wurden Fälle der folgenden Nebenwirkungen während der Behandlung mit anderen Immuncheckpoint-Inhibitoren berichtet, die auch während der Behandlung mit Tislelizumab auftreten können: Exokrine Pankreasinsuffizienz. **Weitere Hinweise**: Weitere Informationen zur Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. **Zulassungsinhaber**: BeiGene Ireland Ltd., 10 Earlsfort Terrace, Dublin 2, Doz T380, Irland. **Örtlicher Vertreter**: Deutschland: BeiGene Germany GmbH, München; verschreibungspflichtig; Österreich: BeiGene Austria GmbH, Wien; rezept- und apothekenpflichtig. **Stand**: 07/2024.

BRUKINSA[®] 80 mg Hartkapseln ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. **Wirkstoff**: Zanubrutinib. **Zusammensetzung**: Jede Hartkapsel enthält 80 mg Zanubrutinib. **Sonstige Bestandteile**: *Kapselinhalt*: mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Natriumdodecylsulfat (E487), hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.). *Kapselhülle*: Gelatine, Titandioxid (E171). **Druckfarbe**: Verestertes Schellack (E904), Eisen(III)-oxid (E172), Propylenglykol (E1520). **Anwendungsgebiete**: Eine BRUKINSA-Monotherapie wird zur Behandlung erwachsener Patienten mit Morbus Waldenström (MW) angewendet, die mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben, oder zur Erstlinientherapie bei Patienten, die für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind. Eine BRUKINSA-Monotherapie wird zur Behandlung erwachsener Patienten mit Marginalzonenlymphom (MZL) angewendet, die mindestens eine vorherige systemische Therapie erhalten haben. **Gegenanzeigen**: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen**: *Sehr häufig*: Infektion der oberen Atemwege, Blutergüsse, Blutungen/Hämatome, Neutropenie, Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems, Hautausschlag, Pneumonie, Durchfall, Husten, Prellung, Erschöpfung, Thrombozytopenie, Anämie, Arthralgie, Harnwegsinfektion, Verstopfung, Schwindel, Rückenschmerzen, Hämaturie, Neutrophilenzahl und Blutplättchenzahl verringert, Hämoglobinpiegel verringert. *Häufig*: Hypertonie, Peripheres Ödem, Epistaxis, Pruritus, Petechien, Infektion der unteren Atemwege, Purpura, Vorhofflimmern und -flattern, Asthenie, Bronchitis, Ekchymose, Febrile Neutropenie. *Gelegentlich*: Gastrointestinale Blutungen, Hepatitis-B-Reaktivierung, Tumorlysesyndrom. *Häufigkeit nicht bekannt*: generalisierte exfoliative Dermatitis. **Weitere Hinweise**: Weitere Informationen zu Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Gewöhnungseffekte sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. **Zulassungsinhaber**: BeiGene Ireland Ltd., 10 Earlsfort Terrace, Dublin 2, Doz T380, Irland. **Örtlicher Vertreter**: Deutschland: BeiGene Germany GmbH, München; verschreibungspflichtig; Österreich: BeiGene Austria GmbH, Wien; rezept- und apothekenpflichtig. **Stand**: 04/2024.

 **BeiGene**

SATELLITEN- SYMPOSIUM



Aktuelle Entwicklungen von ADCs und CAR-T-Zellen – bereits klinische Praxis oder Zukunftsmusik?

Samstag, 12. Oktober 2024

12:00–13:30 Uhr

Raum Shanghai, Erdgeschoss

Congress Center Basel

Messeplatz 21, 4058 Basel

Besuchen Sie uns bei der Jahrestagung 2024
oder auf unserer Website gileadpro.de um mehr
zu unseren Produkten zu erfahren.

**Antibody-Drug-
Conjugates**



**CAR-T-
Zelltherapien**



DE-TEC-0341

GILEAD ist ein eingetragenes Warenzeichen der Gilead Sciences Inc.
KITE und das KITE Logo sind eingetragene Warenzeichen von Kite Pharma, Inc.

Örtlicher Vertreter des Pharmazeutischen Unternehmers:
GILEAD Sciences GmbH, Fraunhoferstraße 17
82152 Martinsried b. München, Telefon: (089) 89 98 90-0

