

Aktuelle Studienübersicht vom 15.04.2026				
Status	Name der Studie	Erkrankung	Titel / Info Englisch	Titel / Info Deutsch
Rekrutierend	AdoReg	Melanom	Agreement on the documentation and transmission of treatment courses in a prospective online register for health services research in dermatological oncology	Vereinbarung zur Dokumentation und Übermittlung von Behandlungsverläufen in ein prospektives Online- Register zur Versorgungsforschung in der dermatologischen Onkologie
Rekrutierend	Ima402-101	Melanom	A Phase I/II First-In-Human Clinical Trial to Evaluate the Safety, Tolerability and Anti-Tumor Activity of IMA402, a Bispecific T Cell-Engaging Receptor Molecule (TCER*) targeting PRAME, in Patients with Recurrent and/or Refractory Solid Tumors	Eine klinische Phase-I/II-Studie am Menschen zur Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit und Antitumoraktivität von IMA402, einem bispezifischen T Cell-Engaging Rezeptor Molekül (TCER*), das auf PRAME abzielt, in Patienten mit rezidivierenden und/oder refraktären soliden Tumoren
Rekrutierend	Melanoma Body Composition	Melanom	Prognostic role of body constitution in patients with malignant melanoma treated with systemic therapies	Prognostische Rolle der Körperkonstitution bei Patienten mit malignem Melanom, die mit Systemtherapien behandelt werden
Rekrutierend	TEBE-AM	Melanom	A Phase 2/3 Randomized Study of Tebentafusp as monotherapy and in Combination with Pembrolizumab versus Investigators Choice in HLA-A*02:01-positive Participants with previously treated Advanced Melanoma	Eine randomisierte Phase-2/3-Studie mit Tebentafusp als Monotherapie und in Kombination mit Pembrolizumab im Vergleich zur Wahl des Prüfarztes bei HLA-A*02:01-positiven Teilnehmern mit vorbehandeltem fortgeschrittenem Melanom
Rekrutierend	PRISM-MEL-301	Melanom	A Phase 3 Randomized, Controlled Study of IMC-F106C Plus Nivolumab Versus Nivolumab Regimens in HLA-A*02:01-Positive Participants With Previously Untreated Advanced Melanoma	Eine randomisierte, kontrollierte Phase-3-Studie zu IMC-F106C plus Nivolumab gegenüber Nivolumab Regime bei HLA-A*02:01-positiven Teilnehmern mit zuvor unbehandeltem fortgeschrittenem Melanom
Rekrutierend	I-Opener COMO	Melanom	A prospective, observational, multicenter clinical performance study to evaluate IOpener®-melanoma test for predicting response to combination or mono immunotherapy in stage III or IV cutaneous melanoma patients	Eine prospektive, beobachtende, multizentrische klinische Leistungsstudie zur Bewertung des IOpener®-Melanom-Tests zur Vorhersage des Ansprechens auf eine Kombinations- oder Mono-Immuntherapie bei Patienten mit kutanem Melanom im Stadium III oder IV
Rekrutierend	EIK1001	Melanom	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Active Comparator-Controlled, Adaptive Phase 2/3 Study to Evaluate the Safety and Efficacy of EIK1001 and Pembrolizumab Versus Placebo and Pembrolizumab as First-Line Therapy in Participants with Advanced Melanoma	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, aktiv-vergleichskontrollierte, adaptive Phase-2/3-Studie zur Bewertung der Sicherheit und Wirksamkeit von EIK1001 und Pembrolizumab im Vergleich zu Placebo und Pembrolizumab als Erstlinientherapie bei Teilnehmern mit fortgeschrittenem Melanom
Gestartet, nicht rekrutierend	MoA Tirbanibulin II	Plattenepithelkarzinom	Effects of tirbanibulin on keratinocytes and squamous cell carcinoma cells in vitro - follow-up project (Lab research project)	Effekte von Tirbanibulin auf Keratinozyten und Plattenepithelkarzinomzellen in vitro - Folgeprojekt (Laborforschungsprojekt)
Gestartet, nicht rekrutierend	RetroGen	Basalzell-karzinom	Retrospective gene expression analyses of FFPE tissue in patients with advanced basal cell carcinoma and reinduction of hedgehog inhibitors after checkpoint inhibition (Lab research project)	Retrospektive Genexpressionsanalysen von FFPE-Gewebe bei Patienten mit fortgeschrittenem Basalzellkarzinom und Reinduktion von Hedgehog-Inhibitoren nach Checkpoint-Hemmung (Laborforschungsprojekt)
Rekrutierend	ex vivo	Melanom, Basalzell-karzinom, Plattenepithelkarzinom, kutanes Lymphom	Establishment of ex vivo cell cultures and cell lines from primary tumour tissue of skin tumours (Lab research projekt)	Etablierung von ex vivo Zellkulturen und Zelllinien aus Primärtumorgewebe von Hauttumoren (Laborforschungsprojekt)
Rekrutierend	CemiFirst	Basalzell- karzinom	Evaluation of efficacy and safety of Cemiplimab as first line treatment for advanced basal cell carcinoma (CEMI-first) - An open label, single arm, prospective phase II trial of the DeCOG	Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Cemiplimab als Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen Basalzellkarzinoms (CEMI-first) - Eine offene, einarmige, prospektive Phase-II-Studie des DeCOG
Rekrutierend	1820 MOGAT	Lymphom	Open-Label, phase II, Multi-Center, study of Anti-CCR4 Monoclonal Antibody (mogamulizumab) Plus Total Skin Electron Beam therapy (TSEB) in patients with stage IB-IIB Cutaneous T-Cell Lymphoma (MOGAT)	Offene, multizentrische Phase-II-Studie zum monoklonalen Anti-CCR4-Antikörper (Mogamulizumab) plus Ganzhaut-Elektronenstrahltherapie (TSEB) bei Patient*innen mit kutanem T-Zell-Lymphom im Stadium IB oder IIB (MOGAT). Voraussetzungen: Patient*innen mit Mycosis fungoides Stadium IB, IIA, IIB, bei denen mindestens eine vorherige systemische Therapie versagt hat
Rekrutierend	CLOU 064J12301	Hidradenitis suppurativa	A randomized, double-blind, double-dummy, placebo controlled, multicenter, Phase 3 study assessing the efficacy, safety, and tolerability of 2 doses of remibrutinib over a 68-week treatment period in adult patients with moderate to severe hidradenitis suppurativa	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, multizentrische Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von 2 Dosierungen von Remibrutinib über einen Behandlungszeitraum von 68 Wochen bei erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Hidradenitis suppurativa
Rekrutierend	ADTrust	Psoriasis	A European, multi-centre, prospective, phase IV, observational, clinical study to evaluate the effects of lebrikizumab on health-related well-being and control of skin manifestations in patients with moderate to severe atopic dermatitis (ADTrust).	Eine europäische, multizentrische, prospektive klinische Beobachtungsstudie der Phase IV zur Bewertung der Auswirkungen von Lebrikizumab auf das gesundheitsbezogene Wohlbefinden und die Kontrolle der Hauterscheinungen bei Patienten mit mittlerer bis schwerer atopischer Dermatitis (ADTrust)

Aktuelle Studienübersicht vom 15.04.2026				
Status	Name der Studie	Erkrankung	Titel / Info Englisch	Titel / Info Deutsch
Rekrutierend	RE-UNITE-AD	Atopische Dermatitis	Real-world Experience Using Nemolizumab in the Treatment of Moderate to Severe Atopic Dermatitis in Adolescents & Adults	Praktische Erfahrungen mit der Anwendung von Nemolizumab bei der Behandlung von mittelschwerem bis schwere Atopischer Dermatitis bei Jugendlichen und Erwachsenen
Rekrutierend	REACHED	Schweres chronisches Handekzem	Prospective, observational, non-interventional, multicenter, real-world evidence study on the efficacy and safety of treatment of patients with patients with moderate to severe chronic hand eczema with delgocitinib cream	Prospektive, beobachtende, nicht-interventionelle, multizentrische Real-World Evidenzstudie zur Wirksamkeit und Sicherheit der Behandlung von Patienten mit mittelschwerem bis schwerem Chronischem Handekzem mit Delgocitinib-Creme
Rekrutierend	RE-UNITE-PN	Prurigo Nodularis	Real-world Experience on Using Nemolizumab in the Treatment of Moderate to Severe Prurigo Nodularis in Adults	Praktische Erfahrungen mit der Anwendung von Nemolizumab bei der Behandlung von mittelschwerem bis schwerem Prurigo nodularis bei Erwachsenen
Gestartet, nicht rekrutierend	Recordati	Kutanes T-Zell Lymphom	Clinical and translational characterization of Chlormethine gel effects in CTCL (Laboratory research project)	Klinische und translationale Charakterisierung der Wirkung von Chlormethin-Gel bei CTCL (Laborforschungsprojekt)

In Vorbereitung	MELARISK	Melanom	Clinical validation of a seven-marker multiplex immunofluorescence assay (immunoprint® mIF) in archival tissue of patients with AJCC v8 stage IB or stage IIA cutaneous melanoma	Klinische Validierung eines Multiplex-Immunfluoreszenztests mit sieben Markern (Immunoprint® mIF) in Archivgewebe von Patienten mit AJCC v8 Stadium IB oder Stadium IIA kutanem Melanom
In Vorbereitung	mRNA-4359-P101	Melanom	Phase 1/2 Study of mRNA-4359 Administered Alone and in Combination With Immune Checkpoint Blockade in Participants with Advanced Solid Tumors	Phase-1/2-Studie zu mRNA-4359, verabreicht allein und in Kombination mit Immun-Checkpoint-Blockade bei Teilnehmenden mit fortgeschrittenen soliden Tumoren
In Vorbereitung	NEOMATRYX	Merkelzellkarzinom	Neoadjuvant Merkel cell carcinoma therapy (Tx) with the PD-1 inhibitor Cemiplimab – A randomized, double-blind, placebo-controlled, non-comparative Phase II study	Neoadjuvante Therapie des Merkelzellkarzinoms (Tx) mit dem PD-1-Inhibitor Cemiplimab – Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, nicht-vergleichende Phase-II-Studie
In Vorbereitung	ADValue	Atopische Dermatitis	Evaluation of response and patient satisfaction with tralokinumab in atopic dermatitis in clinical practice	Bewertung des Ansprechens und der Patientenzufriedenheit von Tralokinumab bei Atopischer Dermatitis in der klinischen Praxis
In Vorbereitung	MAINSAIL NAV-240-201	Hidradenitis Suppurativa	A Phase 2a, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study of NAV-240 in Adult Participants with Moderate-to-Severe Hidradenitis Suppurativa	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-2a-Studie zu NAV-240 bei erwachsenen Teilnehmern mit mittelschwerer bis schwerer Hidradenitis suppurativa.
In Vorbereitung	REASSERT	Chronisch spontane Urtikaria	A non-interventional study assessing the effectiveness and safety of remibrutinib in patients with chronic spontaneous urticaria (CSU) in real-world clinical practice	Nicht-interventionelle Studie zur Bewertung von Wirksamkeit und Sicherheit von Remibrutinib bei Patienten mit chronischer spontaner Urtikaria (csU) im Versorgungsalltag