



Ösophaguskarzinom
▶ S. 512



Hämatologie
▶ S. 526

NEWS

- 504-511 **25. Deutscher Hautkrebskongress der ADO**
Zielgerichtete Therapie beim BRAF-mutierten Melanom: Fortsetzung der Erfolgsstory mit Dabrafenib plus Trametinib ■ Calprotectin als prädiktiver Marker intestinaler Nebenwirkungen ■ Zielgerichtete Therapie – Quo vadis? ■ Nebenwirkungen unter Kombination BRAF-Inhibitoren und Radiatio ■ Checkpoint-Inhibitoren – die Multitalente ■ Checkpoint-Inhibitoren – neue Kombinations- und Sequenzstrategien ■ Onkolytische Immuntherapie mit T-VEC wirkt lokal und systemisch ■ Melanom-Hirnmetastasen: Therapieoptionen ■ Nebenwirkungen immunonkologischer Therapien ■ Aktinische Keratosen: Schnelle und langfristige Minimierung des Progressionsrisikos

502

GI-TUMOREN

- 512-516 **Stellenwert der Strahlentherapie beim Ösophaguskarzinom**
M. Li, F. Roeder, C. Belka, Klinik und Poliklinik für Strahlentherapie und Radioonkologie, Universitätsklinikum München.
- 521-525 **Molekulare Typisierung und Graduierung des kolorektalen Karzinoms**
J. Neumann, T. Kirchner, Pathologisches Institut der Ludwig-Maximilians Universität München.

HÄMATOLOGIE

- 526-339 **Expertengespräch: Update 2014 zur Diagnostik und Therapie des Multiplen Myeloms – Thesen**
I. W. Blau, Berlin, M. Engelhardt, Freiburg, H. Einsele, Würzburg, H. Goldschmidt, Heidelberg, W. Knauf, Frankfurt/Main, C. Scheid, Köln.
- 539-545 **Ursachen und Interferon-basierte Therapie von CML-Stammzellpersistenz**
A. Burchert, Universitätsklinikum Marburg, Klinik für Hämatologie, Onkologie und Immunologie.

FORTBILDUNG

- 546-549 **Fluoreszenzdiagnostik des Harnblasenkarzinoms**
W. Otto^{1,2}, J. Breyer¹, S. Denzinger¹, M. Burger¹,
¹Caritas-Krankenhaus St. Josef, Klinik für Urologie der Universität Regensburg, ²Überörtliche Gemeinschaftspraxis für Urologie, Neutraubling/Abensberg.

- 550-557 **Umgang mit chronischer Toxizität aktueller molekularer Therapien**
V. Grünwald, Medizinische Hochschule Hannover, Klinik für Hämatologie, Hämostaseologie, Onkologie und Stammzelltransplantation.

INTERVIEW

- 519-520 **Update Kolorektalkarzinom 2015**
Interview mit PD Dr. Sebastian Stintzing, Medizinische Klinik III, Klinikum der Universität Großhadern, München.
- 558 **Nab-Paclitaxel + Carboplatin – eindeutige Verbesserung gegenüber Standard-Erstlinientherapie beim NSCLC**
Interview mit Prof. Wolfgang Schütte, Halle.
- 560-561 **Patientinnen mit triple-positivem und triple-negativem Brustkrebs: ADAPT-Substudien – erste Ergebnisse und Perspektiven**
Interview mit Prof. Nadia Harbeck, München.
- 562 **Zweitlinientherapie des NSCLC – REVEL-Studie: Signifikante Überlebensvorteile durch Ramucirumab**
Interview mit PD Dr. Niels Reinmuth, Großhansdorf.

BNGO

- 562-566 **Niederlassung als gynäkologischer Onkologe und Wissenschaft – geht das überhaupt?**
C. M. Kurbacher, Gynäkologisches Zentrum Bonn Friedensplatz, Gynäkologie I (Schwerpunkt: Gynäkologische Onkologie), Bonn.

STUDIE

- 569-570 **Studie zur Therapie beim metastasierten oder lokal fortgeschrittenen Urothelkarzinom**
H. Rexer, Geschäftsstelle der AUO.

PHARMAFORUM

- 571-572 **Fortgeschrittenes NSCLC mit häufigen EGFR-Mutationen (Del19/L858R): Lebensverlängerung für Ärzte wichtigstes Therapieziel – Mutationstestung grundlegend**
- 573-574 **Therapie von B-Zell-Lymphomen: Subkutanes Rituximab beim DLBCL: Sicherheit und Wirksamkeit bestätigt**

KONGRESSBERICHTE

- 575-580 **Supportivtherapie: Neues zur Behandlung der Antiemese ■ Chronische myeloische Leukämie: Tiefe molekulare Remission entscheidet Therapiefreiheit ■ Forschung und Entwicklung bei Bayer HealthCare: Hohe Umsätze und gut gefüllte Forschungspipeline ■ Metastasiertes Pankreaskarzinom: Post-hoc-Analysen zum Einfluss der Behandlungsdauer mit nab-Paclitaxel + Gemcitabin auf das Gesamtüberleben und zum Karnofsky-Index ■ Meta-Analyse zur NSCLC-Therapie: Deutliche Vorteile durch Angiogenesehemmung ■ BRAF-positives fortgeschrittenes Melanom: Kombination aus Cobimetinib und Vermurafenib stellt vielversprechende Therapieoption dar**

NACHRICHTEN

- 581 **Aktuelles & Online**