

- 4-10 ASH Teil II**
 PV: RESPONSE-Ergebnisse auch nach 4 Jahren anhaltend gut ■ FLT3-mutierte AML: Midostaurin senkt das Rezidiv-Risiko ■ Eltrombopag bei ITP: Katarakt-Risiko nicht erhöht ■ Therapiefreie Remission bei CML unter Nilotinib-Behandlung ■ MM: Daratumumab überzeugt auch nach Langzeitbeobachtung ■ Eisenchelation auch bei Niedrigrisiko-MDS mit Überlebensvorteil verbunden ■ Akute Promyelozyten-Leukämie-Registerdaten ■ IDH1-mutierte AML ■ MM: geringere Therapieabbruch-Raten mit Ixazomib ■ u.v.a.
- 12-13 SABCS Teil II**
 Aktuelle Daten zur Systemtherapie des Mammakarzinoms: HER2-Positivität/ CDK4/6-Inhibition

ÖSOPHAGUS-/MAGENKARZINOM

- 14-19 Molekulare Charakterisierung des Ösophaguskarzinoms – Bedeutung für Prognose und Therapie**
 A. Quaas, Institut für Pathologie, Universitätsklinik Köln
- 20-28 Strahlentherapeutische Konzepte zur Behandlung des Ösophaguskarzinoms**
 F. Walter, F. Roeder, C. Belka, Klinik für Strahlentherapie und Radioonkologie, Klinikum der Universität München, Campus Großhadern.
- 29-39 Immuntherapie bei ösophagogastralen Tumoren**
 F. Brandes, P. Thuss-Patience, Charité – Universitätsmedizin Berlin, Medizinische Klinik mit Schwerpunkt Hämatologie, Onkologie und Tumorummunologie.
- 40-45 Immunonkologie: Checkpoint-Inhibitoren als neue Therapiestrategien für Magenkarzinome**
 M. Möhler, Medizinische Klinik und Poliklinik, Johannes Gutenberg-Universität Mainz.

MOLEKULARPATHOLOGIE

- 48-56 Das Pankreaskarzinom: Aktuelle Aspekte der Molekularpathologie**
 J. Munding, A. Tannapfel, Institut für Pathologie der Ruhr-Universität Bochum.
- 57-61 Das DETECT-Studienkonzept: Zirkulierende Tumorzellen als Grundlage für die Therapie des metastasierten Mammakarzinoms**
 A. Polasik, M. Tzschaschel, T. Romashova, T. WP. Friedl, B. Rack, P. A. Fasching, F.-A. Taran, A. Schneeweiss, V. Müller, J. Huober, W. Janni, T. Fehm, Kliniken s. S. 57.

MOLEKULARPATHOLOGIE

- 62-63 „Bei der Liquid Biopsy kommt es auf das Wann und Wie an“**
 Interview: M. Falk, Dres. Tiemann & Schulte Partnerschaft Institut für Hämatopathologie, Hamburg.

FORTBILDUNG

- 64-65 Videofortbildung HCC und Lebermetastasen**
 W. O. Bechstein, J. Trojan, Frankfurt.
- 66-71 Infektiöse Komplikationen nach autologer Stammzelltransplantation**
 M. Kiehl, A. E. Juarso, F. Weißinger, Evangelisches Klinikum Bethel (EvKB), Bielefeld.



ZERTIFIZIERTES ZENTRUM

- 72-74 Zentrum für Tumoren und Muskuloskelettale Tumoren Bad Abbach**
 A. Hillmann, Zentrum für Sarkome und Muskuloskelettale Tumoren, Asklepios Klinikum, Bad Abbach.

FÜR SIE VOR ORT

- 76 Fortgeschrittenes FL: Früher Progress unter Obinutumab seltener als unter Rituximab** ■ Therapiefortschritt beim neu diagnostizierten mHSPC

STUDIEN

- 77-78 Erstlinientherapie beim lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Urothelkarzinom**
 H. Rexer, Prof. Dr. C.-H. Ohlmann, Prof. Dr. M. Retz, AUO, Institutionen s. S. 77.
- 78-80 RAMOS-Studie beim Ösophaguskarzinom**
 S. Lorenzen, C. Pauligk, S.E. Al-Batran, Kliniken s. S. 78.
- 80-81 CRISP (AIO-TRK-0315) – Klinisches Forschungsregister für das NSCLC**
 F. Griesinger, W.E.E. Eberhardt, N. Marschner, M. Jaenicke, A. Fleitz, L. Spring, J. Sahlmann, A. Karatas, A. Hipper, M. Sebastian, M. Thomas, Institutionen s. S. 80.
- 81 Study of Special Interest: CanStem & LSK-AM301**

IQUO

- 82-83 Wirtschaftliche Betrachtung der ambulanten Chemotherapie am Beispiel Prostatakarzinom**
 J. Klier, M. Johannsen, R. Schönfelder, R. Eichenauer, F. König, C. Doehn, Kliniken siehe S. 82.

BNGO

- 84-85 MONALEESA-7: Ribociclib in Kombination mit antihormoneller Therapie in der Prämenopause**
 G. Heinrich, Fürstenwalde, C. M. Kurbacher, Bonn.

AKTUELLES & ONLINE

- 46-47 Netzfunde**
- 86-87 Online-Nachrichten**