

Overzicht Klinische Studies Hematologie AZ Delta juli 2026

Inhoudstafel

I. Inleiding

II. Contact

III. Overzicht studies

- i. Acute Myeloïde Leukemie en MDS
- ii. Chronische Myeloïde Leukemie
- iii. Acute Lymfatische Leukemie
- iv. Chronische Lymfatische Leukemie
- v. Non-Hodgkin Lymfoom
- vi. Hodgkin Lymfoom
- vii. Multiple Myeloom
- viii. Waldenström
- ix. Myelofibrose
- x. Essentiële trombocytose
- xi. Paroxismale Nachtelijke Hemoglobinurie
- xii. Pre-Transplant
- xiii. Post-Transplant
- xiv. Vexas
- xv. Andere

Inleiding

Met trots stellen wij u de lopende klinische studies op de dienst hematologie van AZ Delta voor.

De klinische studies staan gerangschikt volgens hematologisch ziektebeeld. In dit overzicht vindt u zowel de studies die open zijn voor inclusie als de studies die binnenkort zullen opstarten.

Indien u meer informatie wenst over een studie, aarzel dan niet om ons te contacteren. Onze contactgegevens kan u onderaan deze bladzijde vinden.

Met enthousiaste groeten

Team CTC Hemato

Lies, Charlotte, Jarne, Veerle, Vera en Britt

Contact

STUDIETEAM

Lies Breyne
t 051/23 75 86
e lies.breyne@azdelta.be

Charlotte Defraye
t 051/23 71 33
e charlotte.defraye@azdelta.be

Jarne Hoste
t 051/23 75 60
e jarne.hoste@azdelta.be

Veerle De Meulemeester
t 051/23 75 68
e veerle.demeulemeester@azdelta.be

Vera Lateur
t 051/23 74 47
e vera.lateur@azdelta.be

Britt Verhaeghe
t 051/23 74 47
e britt.verhaeghe@azdelta.be

ARTSEN

Secretariaat Hematologie
t 051/23 73 22

Dr. Dries Deeren
e dries.deeren@azdelta.be

Dr. Lien Deleu
e lien.deleu@azdelta.be

Dr. Caressa Meert
e caressa.meert@azdelta.be

Dr. Rutger Callens
e rutger.callens@azdelta.be

Dr. Jan Brijs
e jan.brijs@azdelta.be

Overzicht studies

Acute Myeloïde Leukemie en Myelodysplastisch Syndroom

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
R/R AML	ApoAML	Een studie waarin Venetoclax en Purine analogen als nieuwe orale geneesmiddelencombinatie worden gebruikt bij patiënten met recidiverende of refractaire Acute Myeloïde Leukemie (AML)	Dr Deeren	open voor inclusie
R/R AML of ALL	DSP-5336	Een fase 1/2 dosisescalatie/dosisuitbreiding studie met DSP5336 voor patiënten met recidiverende of refractaire Acute Myeloïde Leukemie (AML) of Acute Lymfatische Leukemie(ALL)	Dr Deeren	open voor inclusie
nieuwe diagnose AML met KMT2A of NPM1 mutatie	Camelot-2	Een fase 3, dubbelblinde, gerandomiseerde, placebo-gecontroleerde studie met Bleximenib, Venetoclax en Azacitidine voor de behandeling van patiënten met nieuwe diagnose Acute Myeloïde Leukemie (AML) met KMT2A herschikkingen of NPM1 mutaties die niet in aanmerking komen voor chemotherapie	Dr Deeren	open voor inclusie
Nieuwe diagnose hoog risico MDS	GLORA-4	Een dubbelblinde, gerandomiseerd fase 3 studie met Lisoftoclax (APG-2575) in combinatie met azacitidine (AZA) bij patiënten met nieuw gediagnosticeerd hoger risico myelodysplastisch syndroom	Dr Deeren	open voor inclusie
Nieuwe diagnose AML of MDS EB-2	HOVON 501	Een gerandomiseerde, placebo gecontroleerde fase 3 studie over de inductie- en consolidatiechemotherapie met venetoclax bij patiënten met een nieuwe diagnose van Acute Myeloïde Leukemie (AML) of myelodysplastische syndroom met blasten excess (MDS EB-2)	Dr Deeren	open voor inclusie
nieuwe diagnose AML met KMT2A of NPM1 mutatie	KO-MEN-17	Een fase 3, gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde studie waarin Ziftomenib wordt beoordeeld in combinatie met ofwel standaard niet-intensieve (Venetoclax+Azacitidine) ofwel intensieve (7+3) therapie bij patiënten met onbehandelde NPM1-gemuteerde acute myeloïde leukemie of AML met KMT2A-herschikkingen.	Dr Deeren	open voor inclusie
Very low, low en intermediate MDS	TAK-226-3001	Een fase 3 gerandomiseerde studie waarbij de veiligheid en werking van Elritercept vergeleken wordt met EPO in de behandeling van anemie bij ESA-naïeve patienten met myelodysplastisch syndroom (MDS) die nood hebben aan bloedtransfusies.	Dr Deeren	in opstart
CCUS en very low of low MDS with SF3B1 mutatie	R17235-HM-24125	Een open-label, fase I studie naar de veiligheid en verdraagbaarheid van REGN17235, een bispecifiek antilichaam tegen SLC3A2-APIS x CD3 bij patiënten met klonale cytopenie van onbekende betekenis en een laagrisico myelodysplastisch syndroom met een SF3B1-mutatie	Dr Deeren	in opstart
Elderly AML	Widea 2.0	Evaluatie van autologe WT-1 targeted dentritische cel vaccinatie versus standaard opvolging	Dr Deeren	in opstart

R/R AL met KMT2A of NUP98 translocaties of R/R AML met NPM1c mutatie	BN-104-102	Een fase 1/2, open-label studie om de veiligheid, farmacokinetiek en werkzaamheid te beoordelen van de menin-remmer S243249 als monotherapie bij patiënten met recidiverende of refractaire acute leukemie met een KMT2A- of NUP98 translocatie of bij patiënten met recidiverende of refractaire acute myeloïde leukemie met een NPM1c-mutatie	Dr deeren	in opstart
--	-------------------	---	-----------	------------

Chronische Myeloïde Leukemie

Populatie	Studienaam	myeloïde leukemie met een NPM1c-mutatie	PI	Beschikbaarheid
R/R CML	POLARIS-2	Een fase 3, open label, gerandomiseerde studie met Olverembatinib voor patiënten met chronische myeloïde leukemie (CML).	Dr Deleu	open voor inclusie

Acute Lymfatische Leukemie

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
R/R AML of ALL	DSP-5336	Een fase 1/2 dosisesescalatie/dosisuitbreiding studie met DSP5336 bij patiënten met recidiverende of refractaire Acute Myeloïde Leukemie (AML) of Acute Lymfatische Leukemie (ALL)	Dr Deeren	open voor inclusie
hoog risico R/R ALL	CARTALLEU	Een fase 3, single arm studie waarin de veiligheid en werking van varnimcabtogene autoleucel wordt geevalueerd in volwassen patienten met R/R Acute Lymfatische Leukemie (ALL).	Dr Deeren	in opstart
nieuwe diagnose ALL	GRAALL-2024	Een gerandomiseerde studie met 3 cohorten waarin de rol van nieuwe immunotherapeutische middelen en allogene stamceltransplantatie in eerstelijns therapie wordt geëvalueerd bij patiënten met acute lymfatische leukemie	Dr Deeren	in opstart
ALL	ONZ-2023-0640	Drug response profiling bij patienten met acute leukemie	Dr Deeren	in opstart

Chronische Lymfatische Leukemie

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
Nieuwe diagnose CLL of SLL met 17p deletie	J2N-MC-JZNX	Een studie die de werkzaamheid en veiligheid nagaat van Pirtobrutinib voor patiënten met onbehandelde Chronische Lymfocytair Leukemie (CLL) of Klein Lymfocytair Lymfoom (SLL).	Dr Deleu	open voor inclusie
R/R CLL of SLL	GLORA-1	Een fase 3, gerandomiseerde open label studie van Lisaftoclax (APG-2575) bij eerder behandelde patienten met Chronische Lymfocytair Leukemie (CLL) of Klein Lymfocytair Lymfoom (SLL)	Dr Deleu	open voor inclusie
R/R CLL of SLL	HOVON 165	Een fase 2 studie van venetoclaxbehandeling (26 cycli) met 6 cycli of 26 cycli epcoritamab bij patiënten met recidiverende of refractaire Chronische Lymfocytair Leukemie of Klein Lymfocytair Lymfoom (AETHER).	Dr Deleu	open voor inclusie
nieuwe diagnose CLL of SLL	CLL18_HO507_MOIRAI	Een fase 3 gerandomiseerde, open-label studie voor onbehandelde Chronische Lymfocytair Leukemie (CLL) of Klein Lymfocytair Lymfoom (SLL) patiënten waarbij een behandeling met 12 cycli Venetoclax/Obinutuzumab wordt vergeleken met behandeling met 15 cycli Venetoclax/Pirtobrutinib en een MRD-geleide behandeling met Venetoclax/Pirtobrutinib. Het doel is om de individuele restziekte te meten om de behandelingsduur aan te passen en de uitkomst te verbeteren.	Dr Deleu	open voor inclusie

Nieuwe diagnose lymfoom	LIQUID Biopsy	Ontwikkeling van een bloedtest voor de diagnose van mediastinale letsels en hematologische aandoeningen.	Dr Deeren	open voor inclusie
-------------------------	----------------------	--	-----------	--------------------

Non-Hodgkin Lymfoom

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
Nieuwe diagnose lymfoom	LIQUID Biopsy	Ontwikkeling van een bloedtest voor de diagnose van mediastinale letsels en hematologische aandoeningen.	Dr Deeren	open voor inclusie
nieuwe diagnose DLBCL	OLYMPIA-3	Een gerandomiseerde, open label fase 3 studie om de werkzaamheid en veiligheid te vergelijken tussen Odronextamab (REGN1979) in combinatie met CHOP (O-CHOP) en Rituximab in combinatie met CHOP (R-CHOP) in onbehandelde patiënten met een Diffuus Grootcellig B-cel Lymfoom (DLBCL).	Dr Meert	open voor inclusie
R/R MZL	OLYMPIA-5	Een gerandomiseerde, open label fase 3 studie om de werkzaamheid en veiligheid te vergelijken tussen Odronextamab (REGN1979) in combinatie met Lenalidomide en Rituximab in combinatie met Lenalidomide bij patiënten met R/R Marginale Zone Lymfoom (MZL).	Dr Meert	open voor inclusie (on hold)
nieuwe diagnose DLBCL	WaveLINE-011	Een fase 3, gerandomiseerde, open-label studie die de werkzaamheid en veiligheid evalueert van Zilovetamab vedotin en R-CHP versus Polatuzumab en R-CHP in onbehandelde diffuus grootcellig B-cellymfoom patiënten (GCB subtype).	Dr Meert	open voor inclusie
Patienten Papilio-1 en Atalanta-1 studies	HESPERIA	Een langetermijn follow-up studie voor patiënten die zijn behandeld met Galapagos CAR-T celtherapieën (Papilio-1 en Atalanta-1 studie)	Dr Callens	open voor inclusie
R/R DLBCL	HOVON 176	Een fase 2 studie met Golcadomide voor patiënten met recidief of refractair primair groot B-cellymfoom van het centraal zenuwstelsel en secundair centraal zenuwstelsel lymfoom.	Dr Meert	open voor inclusie

Hodgkin Lymfoom

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
Nieuwe diagnose lymfoom	LIQUID Biopsy	Ontwikkeling van een bloedtest voor de diagnose van mediastinale letsels en hematologische aandoeningen.	Dr Deeren	open voor inclusie
Onbehandelde stage IA/IIA Hodgkin Lymfoom	RADAR	Een fase 3 gerandomiseerde studie met een PET respons aangepast design die ABVD +/- ISRT vergelijkt met A2VD +/- ISRT bij patiënten met onbehandeld stadium IA/IIA Hodgkin Lymfoom.	Dr Meert	open voor inclusie

Multiple Myeloom

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
Nieuwe diagnose MM onderhouds- therapie na autoTX	MajesTEC-4	Fase 3-studie van Teclistamab in combinatie met Lenalidomide versus Lenalidomide alleen bij patiënten met nieuw gediagnosticeerd Multipel Myeloom (MM) als onderhoudstherapie na autologe stamceltransplantatie.	Dr Deleu	open voor inclusie
R/R MM behandeling met Teclistamab & Talquetamab	BIONIC	Een prospectieve, observationele studie naar de werkzaamheid van Teclistamab en Talquetamab bij patienten met recidief/refractaire Multiple Myeloom (MM)	Dr Callens	open voor inclusie

nieuwe diagnose MM	MagnetisMM-6	Een fase 3, gerandomiseerde open label studie waarbij de veiligheid en werkzaamheid van Elranatamab (PF-06863135), Daratumumab en Lenalidomide vergeleken wordt met Daratumumab, Lenalidomide en Dexamethasone bij patiënten met een nieuwe diagnose van Multipel Myeloom (MM) die niet in aanmerking komen voor een stamceltransplantatie.	Dr Deleu	open voor inclusie
nieuwe diagnose MGUS of sMM	LINKER-MGUS	Een fase 2 studie met Linvoseltamab bij patiënten met hoog-risico monoklonale gammopathie van onbekende betekenis (MGUS) of smoldering Multiple Myeloom (sMM)	Dr Deleu	open voor inclusie (on hold)
Patienten Papilio-1 en Atalanta-1 studies	HESPERIA	Een langetermijn follow-up studie voor patiënten die zijn behandeld met Galapagos CAR-T celtherapieën (Papilio-1 en Atalanta-1 studie)	Dr Callens	open voor inclusie
Patiënten met MM die behandeld werden met Talquetamab	Project Finn Segers	Ontsteking bij patiënten die Talquetamab gebruiken voor multipel myeloom: een retrospectieve analyse	Dr Callens	in opstart

Waldenström

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
nieuwe diagnose of R/R WS	Hovon 178	Een prospectieve fase 1/2 studie van epcoritamab bij patienten met relapse of refractaira Waldenstrom's macroglobulinemia	Dr Deleu	in opstart
Nieuwe diagnose lymfoom	LIQUID Biopsy	Ontwikkeling van een bloedtest voor de diagnose van mediastinale letsels en hematologische aandoeningen.	Dr Deeren	open voor inclusie

Myelofibrose

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
JAK inh naïeve MF	KRT-232-115	Een fase 3, dubbelblinde, gerandomiseerde, add-on studie waarin de veiligheid en werkzaamheid van Navtemadlin in combination met Ruxolitinib versus placebo in combinatie met Ruxolitinib wordt geëvalueerd bij JAK-inhibitor naïeve patienten met Myelofibrose (MF) die een suboptimale respons op Ruxolitinib hebben.	Dr Deleu	open voor inclusie
JAK inh naïeve MF	Manifest-3	Een fase 3, dubbelblinde, gerandomiseerde studie waarbij Pelabresib (DAK539) in combinatie met Ruxolitinib vergeleken wordt met Placebo en Ruxolitinib bij JAK-inhibitor naïeve patienten met Myelofibrose (MF)	Dr Deleu	in opstart
Myeloproliferative Neoplasms (MF, PV, high risk ET)	INCA36978-101	Een fase 1, open-label onderzoek naar INCA036978 monotherapie of in combinatie met ruxolitinib bij deelnemers met myeloproliferatieve neoplasmata	Dr Deleu	in opstart
MF en anemie op ruxolitinib therapie (TF afhankelijk)	TAK-226-3002	Een fase 3, dubbelblind, gerandomiseerd onderzoek naar de werkzaamheid en veiligheid van elritercept (TAK-226) in vergelijking met placebo bij deelnemers met myelofibrose en bloedarmoede die behandeld worden met ruxolitinib	Dr Deleu	in opstart

Essentiële trombocytose

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
-----------	------------	-------	----	-----------------

ET met CALR exon 9
mutatie na minstens 1
cytoreductieve therapie

INCA033989-304

Een fase 3, gerandomiseerd, open-label onderzoek naar INCA033989 versus de best beschikbare
behandeling bij patiënten met essentiële trombocytemie na behandeling met een cytoreductieve
therapie

Dr Deleu

in opstart

Paroxismale Nachtelijke Hemoglobinurie

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
Patiënten met PNH kloon	IPIG registry	De PNH registry verzamelt data over de clinical outcome, mortaliteit en morbiditeit rond het PNH Kloon en evalueert veiligheidsgegevens die specifiek zijn voor het gebruik van Soliris of Ultomiris bij patiënten met Paroximale Nachtelijke Hemoglobinurie (PNH).	Dr Deeren	in opstart

Pre-Transplant

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
HLA matched donor mini allo met fludarabine en mephalan	TJB1703	Een gerandomiseerde fase II studie van de Belgian Hematology Society (BHS): Allogene stamceltransplantatie met HLA-gematchte donor na een gereduceerde-intensiteit conditionering met Fludarabine-Melphalan (Flu-Mel) en cyclophosphamide of Antithymocytenflobuline (ATG).	Dr Deeren	open voor inclusie

Post-Transplant

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
Allogene Tx met reduced intensity chemotherapie	PHOEBUS	Een fase 2b studie ter evaluatie van oral pooled fecal microbiotherapy (MaaT033) als preventie van complicaties (infecties en aGVHD) na een allogene stamceltransplantatie.	Dr Deeren	open voor inclusie
R/R cGVHD na 2-5 lijnen	EFC22965 - Rezurock	Een gerandomiseerde, open-label, fase III-studie waarin belumosudil wordt vergeleken met de beste beschikbare behandeling	Dr Deeren	in opstart

Vexas

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
VEXAS patiënten	ATLAS	Een gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde, adaptieve fase 2/3-studie ter beoordeling van de werkzaamheid en veiligheid van momelotinib bij deelnemers met het VEXAS-syndroom	Dr Brijs	in opstart

Andere

Populatie	Studienaam	Titel	PI	Beschikbaarheid
DVT bij patienten met een hematologische kankers	ROXI-CAT II	Een gerandomiseerd, open-label, fase 3 studie naar de werkzaamheid en veiligheid van REGN7508, een monokonaal antilichaam tegen FXI, voor de behandeling en secundaire preventie van symptomatische veneuze trombo-embolie bij deelnemers met solide en hematologische kankers	Dr Deeren	in opstart

Secundaire
immuundeficiëntie door
hematologisch maligniteit
behandeld met B-cell
depleting therapieën

IgPro20

Een fase 3, prospectieve, open-label, klinische studie waarin de werkzaamheid, veiligheid en farmacokinetiek van IgPro20 worden onderzocht bij volwassenen met secundaire immuundeficiënties als gevolg van hematologische maligniteiten van B-cellen

Dr Deleu

in opstart