

Programm

»Blut ist ein ganz besonderer Saft.«

(J.W. VON GOETHE, FAUST I)



NEU CRESEMBA®

Bei invasiven Aspergillus- und Mukorinfektionen*

- **Breites Spektrum^{1,2}**
 - CRESEMBA® ist das einzige Azol, das sowohl für die Behandlung einer Aspergillose als auch einer Mukormykose indiziert ist^{1*}
- **Gut verträgliche antimykotische Therapie³**
 - CRESEMBA® besitzt ein vorteilhaftes Sicherheitsprofil verglichen mit Voriconazol³
 - CRESEMBA® kann bei Patienten mit Nieren- oder leichter bis moderater Leberfunktionsstörung ohne Dosisanpassung angewendet werden¹
- **Konsistente Plasmaspiegel^{1,3-5}**
 - 1-mal tägliche Anwendung** mit CRESEMBA® mit einer austauschbaren intravenösen und oralen Dosierung zusätzlich zu einer linearen Pharmakokinetik und moderaten Patienten-Variabilität der Plasmaspiegel^{1,3,5}

* CRESEMBA® IST ANGEZEIGT ZUR BEHANDLUNG VON ERWACHSENEN MIT*

- **INVASIVER ASPERGILLOSE**
- **MUKORMYKOSE BEI PATIENTEN, BEI DENEN EINE BEHANDLUNG MIT AMPHOTERICIN B NICHT ANGEMESSEN IST**

CRESEMBA® 200 mg Pulverkonzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung und 100 mg Hartkapseln. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Ampulle: 200 mg Isavuconazol, als 372,6 mg Isavuconazoniumsulfat. Zusatzstoffe: Mannit und Schwefelsäure. Hartkapsel: 100 mg Isavuconazol, als 186,3 mg Isavuconazoniumsulfat. Zusatzstoffe: Magnesiumcitrat, Cellulose, Talkum, Siliciumdioxid, Stearinsäure, Hypromellose, Wasser, rotes und schwarzes Eisenoxid (E172), Titandioxid (E171), Gellan Gummi, Kaliumacetat, Natriumacetat, Natriumdodecylsulfat, Schellack, Propylenglycol, Kaliumhydroxid. **THERAPEUTISCHE INDIKATIONEN:** Zur Behandlung von Erwachsenen mit invasiver Aspergillose und Mukormykose bei Patienten, bei denen eine Behandlung mit Amphotericin B nicht angemessen ist. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder anderen Inhaltsstoffen; gleichzeitige Gabe von Ketoconazol, hochdosiertem Ritonavir, starken und moderaten CYP3A4/5-Induktoren; Patienten mit familiärem Short-QT-Syndrom. **BESONDERE WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN:** Vorsicht bei Patienten mit einer Überempfindlichkeit gegenüber antimykotischen Azolen oder bei gleichzeitiger Einnahme von Arzneimitteln, die das QT-Intervall verkürzen können. Die Infusion sollte unterbrochen werden, wenn infusionsbedingte Reaktionen oder schwere kutane unerwünschte Reaktionen auftreten. Ein Monitoring der Leberenzyme sollte bei klinischer Indikation erwogen werden. Die Behandlung wird nicht empfohlen bei Patienten mit schweren Leberfunktionsstörungen (Child-Pugh Class C) und wenn der potenzielle Nutzen nicht die Risiken überwiegt. **WECHSELWIRKUNGEN MIT ANDEREN ARZNEIMITTELEN:** CRESEMBA® ist ein Substrat des Cytochrom P450 3A4/5; Induktoren und starke Inhibitoren dieses Enzyms könnten seinen Plasmaspiegel verändern. CRESEMBA® ist ein moderater Inhibitor von CYP3A4/5, ein leichter Induktor von CYP2B6 und ein leichter Inhibitor des P-Glycoproteins (P-gp), des organischen Kationentransporters 2 (OCT2) und der Uridin-Diphosphat-Glucuronosyltransferase (UGT), außerdem hemmt es BCRP in vitro. Die gleichzeitige Verabreichung von CRESEMBA® mit Arzneimitteln, die Substrate dieser Enzyme oder Transporter sind, könnte deren Plasmaspiegel verändern. Eine Überwachung der Plasmaspiegel oder biologischen Effekte dieser Arzneimittel und eine entsprechende Dosisanpassung kann notwendig sein. Weitere Details finden Sie in der Fachinformation. **NEBENWIRKUNGEN:** Häufig (mind. 1/1000 Pat.): Erhöhung der Leberwerte, Übelkeit, Erbrechen, Dyspnoe, Abdominalschmerz, Diarrhoe, Reaktionen an der Injektionsstelle, Kopfschmerzen, Hypokaliämie und Hautausschlag. Weitere Details in der Fachinformation. **Stand der Information:** 10/15; **Inhaber der Zulassung:** Basilea Medical Ltd (c/o Cox Costello & Horne Limited), Langwood House, 63-81 High Street, Rickmansworth, Hertfordshire WD3 1 EIQ, United Kingdom

** In der Erhaltungsdosis.

Referenzen 1. CRESEMBA® Fachinformation, Stand: Oktober 2015. 2. Ananda-Rajah MR, Kontoyiannis D. Isavuconazole: a new extended-spectrum triazole for invasive mold diseases. Future Microbiol 2015;10(50):693-708. 3. Maertens JA, Raad II, Marr KA et al. Isavuconazole versus voriconazole for primary treatment of invasive mold disease caused by Aspergillus and other filamentous fungi (SECURE): a phase 3, randomised-controlled, non-inferiority trial. Lancet 2016;387(10020):760-9. 4. Schmitt-Hoffmann A, Roos B, Maeres J et al. Multiple-Dose Pharmacokinetics and Safety of the New Antifungal Triazole BAL4815 after Intravenous Infusion and Oral Administration of Its Prodrug, BAL8557, in Healthy Volunteers. Antimicrob Agents Chemother 2006;50(1):286-93. 5. Falci DR, Pasqualotto AC. Profile of isavuconazole and its potential in the treatment of severe invasive fungal infections. Infect Drug Resist 2013;6:163-174.



Grußwort des Kongresspräsidenten



Liebe Kolleginnen und Kollegen,

im Namen der hämatologischen und onkologischen Fachgesellschaften aus Deutschland, Österreich und der Schweiz freue ich mich, dass Sie zur gemeinsamen Jahrestagung nach Leipzig gekommen sind.

Unser Thema „Blut ist ein ganz besonderer Saft“ aus Goethes Faust weist auf die faszinierende Entwicklung, die Besonderheiten und Möglichkeiten unseres Faches hin. Die Vielfalt der Hämatologie und Medizinischen Onkologie wird in Fortbildungssitzungen, Expertenseminaren, wissenschaftlichen Diskussionen und gesundheitspolitischen Foren sichtbar sein. Neu in das Programm aufgenommen wurden Debatten zu kontroversen Themen, die unter Beteiligung des Publikums von jeweils zwei Diskutanten und einem Vorsitzenden durchgeführt werden. Wir sind dankbar für über 640 freie Beiträge, die in Vortrags- und Postersitzungen vorgestellt werden. Schon jetzt sichtbar ist die sehr gute Beteiligung junger Kolleginnen und Kollegen, die sich der wissenschaftlichen Diskussion u. a. im Rahmen des Young-Investigators-Wettbewerbes stellen werden. Besonders aktive junge Mitglieder der Fachgesellschaften wurden gebeten, als Vorsitzende von Symposien die Ergebnisse ihrer Kollegen kritisch zu diskutieren.

Inhaltliche Schwerpunkte der Jahrestagung sind die Präzisionsmedizin und die Immuntherapie. Die Integration der neuen Therapiemöglichkeiten in die konkrete Situation unserer Patienten in Klinik und Praxis stellt eine fortwährende Herausforderung für die ärztliche Kunst dar. Weil die Übertragung der Erkenntnisse vom Labor über frühe klinische Studien zur breiten Anwendung heute mit einer rasanten Geschwindigkeit stattfindet, ist der direkte Austausch zwischen Grundlagenforschern und klinisch tätigen Kollegen von großer Bedeutung. Sitzungen mit übergeordnetem Charakter werden sich mit der Interaktion zwischen ambulanten und stationärem Sektor, den ökonomischen Herausforderungen neuer Therapiestrategien, den Besonderheiten der Betreuung Heranwachsender und junger Erwachsener und der Behandlung älterer Patienten beschäftigen. Die Interdisziplinarität als Schlüssel einer erfolgreichen Krebstherapie steht im Mittelpunkt von gemeinsamen Symposien mit befreundeten Fachgesellschaften.

Der Studententag am Samstag, dem 15.10.2016 steht unter dem Motto „Meine Zukunft in der Hämatologie & Onkologie“. Erfahrene Kliniker und Wissenschaftler stellen sich den Fragen der Studierenden in Bezug auf die Entwicklung des Faches und zu Karrieremöglichkeiten. In das Kongressprogramm integriert wurde eine Pflgetagung, die sich in speziellen Sitzungen und interprofessionellen Veranstaltungen den Fragen der onkologischen Pflegekräfte widmet. Die Ergebnisse der Jahrestagung werden am 22.10.2016 auf einem Patiententag in Jena (Campus der Universität) als einem Forum für Betroffene, Angehörige und Interessierte vorgestellt.

Schneller am Ziel – bei Neutropenie.

- Langwirksames glykoPEGyliertes G-CSF mit einzigartiger Molekülstruktur¹⁻⁴
- Schnellere Erholung der ANC*-Werte^{1,5}

Höchster AGO-Empfehlungsgrad A++⁶

LONQUEX® WEIL JEDER TAG ZÄHLT.⁷⁻¹⁴
lipegfilgrastim

*absolute neutrophil count. 1. Lonquex® Fachinformation, Stand Juni 2016. 2. Zündorf I, Dingermann T. Pharmazie 2014;69:323-26; doi: 10.1691/ph.2014.3867. 3. Abdolzade-Bavil A, et al. J Clinical Pharm. Accepted manuscript online: 23 Jun 2015 06:47PM EST. doi: 10.1002/Jcph. 578. 4. Guariglia R, et al. Biologics: Targets and Therapy 2016;10:1-8. doi: 10.2147/BTT.558597. 5. Bondarenko I, et al. BMC Cancer 2013;13:386-98. 6. Kommission Mamma in der Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie e.V. (AGO e.V.) in der DGGG e.V. sowie in der DKG e.V.: Guidelines Breast. 7. Pettengell R, et al. Support Care Cancer 2008;16:1299-309. doi: 10.1007/s00520-008-0430-4. Epub 2008 Mar 20. 8. daCosta DiBonaventura M, et al. Am Health Drug Benefits 2014;7:386-96. 9. Teuffel O, et al. Support Care Cancer 2012;20:2755-64. doi: 10.1007/s00520-012-1397-8. Epub 2012 Feb 17. 10. Fortner BV, et al. J Support Oncol 2006;4:472-8. 11. Fortner BV, et al. Support Cancer Ther 2006;3:173-7. doi: 10.3816/SCT.2006.n.015. 12. Meza L, et al. Proc Am Soc Clin Oncol 2002;21: Abstract 2640. 13. Crawford J (2009). In: Ettinger DS (Hg.) Cancer and Drug Discovery Development: Supportive Care in Cancer Therapy. Humana Press, Totowa, NJ, 169-77. doi: 10.1007/978-1-59745-291-5_9. 14. Li Y, et al. Blood. 2014;124: Abstract 4960.

Lonquex 6 mg Injektionslösung

Wirkstoff: Lipegfilgrastim. **Zusammensetzung:** Jede Fertigspritze enth. 6 mg Lipegfilgrastim in 0,6 ml Lösung. Ein ml Injektionslösung enth. 10 mg Lipegfilgrastim. **Sonst. Bestandt.:** Essigsäure 99 %, Natriumhydroxid (zur pH-Anpassung), Sorbitol (E 420), Polysorbitat 20, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Zur Verkürzung der Dauer von Neutropenien und zur Vermind. der Inzidenz von febriler Neutropenie bei erw. Pat., die wg. einer malignen Erkrankung eine zytotoxische Chemotherapie erhalten (mit Ausnahme von chronisch myeloischer Leukämie und myelodysplastischen Syndromen). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. den Wirkstoff od. einen der sonst. Bestandt. **Warnhinw.:** AM enth. Sorbitol und weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Fertigspritze! **Nebenwirkungen:** Thrombozytopenie, Leukozytose, Splenomegalie. Überempfindlichkeitsreaktionen (wie allergische Hautreaktionen, Urtikaria, Angioödem und schwere allergische Reaktionen). Hypokaliämie. Kopfschmerzen, Kapillarlecksyndrom. Pulmonale NW (interstitielle Pneumonie, Lungenödem, Lungeninfiltrate, Lungenfibrose, respiratorische Insuff. od. ARDS), Hautreaktionen (Erythem und Ausschläge), Reaktionen an der Injektionsstelle (wie Verhärtung und Schmerzen an der Injektionsstelle). Schmerzen des Muskel- und Skelettsystems (wie Knochenschmerzen und Myalgie), Schmerzen im Brustraum, Anstieg der alkalischen Phosphatase und der Lactatdehydrogenase im Blut. Einige NW wurden unter Behandl. mit Lipegfilgrastim noch nicht beobachtet, werden jedoch generell auf G-CSF und Derivate zurückgeführt: Milzruptur, teilw. mit tödl. Ausgang, Sichelzellkrise bei Pat. mit Sichelzellanämie. Akute febrile neutrophile Dermatose (Sweet-Syndrom), kutane Vaskulitis.

Status: Verschreibungspflichtig. **Stand:** Juni 2016.

Zulassungsinhaber: UAB "Sicor Biotech", Molėtų pl. 5, LT 08409 Vilnius, Litauen.

Weitere Informationen siehe Fachinformation.

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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, zu melden.

Neben der intensiven klinischen und wissenschaftlichen Diskussion wird es in den nächsten Tagen auch Gelegenheiten zu persönlichen Treffen mit anregenden Gesprächen geben. Mit meinem wissenschaftlichen Sekretariat in Jena freue ich mich auf diese Jahrestagung.

Mit freundlichen Grüßen

Andreas Hochhaus

Prof. Dr. med. Andreas Hochhaus
Kongresspräsident 2016



Das Organisationsteam in Jena

hinten v. l. n. r.: Dr. Ekkehard Eigendorff, Prof. Dr. Paul Graf La Rosée,
Dr. Tobias Rachow
vorn v. l. n. r.: Claudia Herrmann, Prof. Dr. Andreas Hochhaus,
Svetlana Scherübl

Länger leben?

Wir nehmen das **persönlich.**



ERBITUX® bietet die Möglichkeit auf einen **signifikanten Überlebensvorteil** beim mCRC mit RAS-Wildtyp*¹ und bei Kopf-Hals-Tumoren^{#2-4}

ERBITUX®
CETUXIMAB

See the difference



ERBITUX® 5 mg/ml Infusionslösung. Bezeichnung des Arzneimittels: ERBITUX® 5 mg/ml Infusionslösung. Wirkstoff: Cetuximab – gentechn. hergest. chimärer monokl. IgG1-Antikörper. Verschreibungspflichtig. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Merck KGaA, 64271 Darmstadt. ERBITUX® is a trademark of ImClone LLC, a wholly-owned subsidiary of Eli Lilly and Company, used under license by Merck KGaA, Darmstadt, Germany. **Vertrieb in Deutschland:** Merck Serono GmbH, Alsfelder Str. 17, 64289 Darmstadt. **Zusammensetzung:** 1 ml Infusionslsg. enthält 5 mg Cetuximab. Durchstechflaschen mit 20 ml u. 100 ml Infusionslsg. **Sonstige Bestandteile:** Natriumchlorid, Glycerin, Polysorbat 80, Citronensäure-Monohydrat, Natriumhydroxid, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Z. Behändl. d. metastasierenden EGFR (epidermaler Wachstumsfaktor-Rezeptor)-exprimierenden Kolorektalkarzinoms m. Ras-Wildtyp in Komb. m. Irinotecan-basierter Chemotherapie od. als Erstlinienbehandlung in Komb. m. FOLFOX od. als Monotherapie b. Pat. nach Versagen einer Ther. m. Oxaliplatin u. Irinotecan u. Irinotecan-Unverträglichk. Z. Behändl. v. Pat. m. Plattenepithelkarzinom im Kopf- u. Halsbereich in Komb. m. Strahlenther. für lokal fortgeschritt. Erkrank., in Komb. m. platinbasierter Chemother. für rez. u./od. metastasierende Erkrank. **Gegenanzeigen:** Bek. schw. Überempfindl.keitsreakt. (Grad 3 oder 4) gegen Cetuximab. Komb. v. ERBITUX m. Oxaliplatin-haltiger Chemotherapie b. Pat. m. metast. Kolorektalkarzinom m. Ras-Mutation od. unbekanntem Ras-Mutationsstatus. Gegenanzeigen für gleichzeitig angewandt. Chemother. od. Strahlenther. beachten. **Vorsichtsmaßnahmen u. Warnhinweise:** Häufig schw. infusionsbed. Reaktionen einschließl. anaphylaktischer Reakt., die in einigen Fällen zum Tode führen. Häufig einhergehend mit Bronchospasmus u. Urticaria, Auftreten auch bei Prämedikation mögl. Engmaschige Beobachtung vor allem während der ersten Anwendung. B. schwer. infusionsbed. Reaktionen sofortiger u. dauerhafter Behändl.abbruch m. Cetuximab erfordert. Ggf. sind Notfallmaßnahmen zu ergreifen. Einige dieser Reakt. können anaphylaktischer od. anaphylaktoider Natur sein od. ein Zytokinreisetzungssyndrom (CRS) darstellen. Bes. Vorsicht b. Pat. m. reduz. Allgemeinzustand u. bestehenden Herz-Lungen-Erkrank. B. interstitieller Lungenerkrank. Ther.abbruch. Entspr. klin. Praxisleitlinien ggf. prophylakt. Gabe v. oralen Tetrazyklinen u. top. Anw. feuchtigkeitsspend. 1%igen Hydrocortisoncreme. B. Auftreten v. schwerwiegenden Hautreakt. (≥ Grad 3) Unterbrechung der Cetuximab-Ther., b. wiederholt. Auftreten Dosisredukt. erfordert, n. 4. Wiederauftreten endgültiger Ther.abbruch. Kontrolle d. Elektrolytserumwerte empfohlen, falls erforderl. Elektrolytersatz. Kardiovaskul. Status u. Allgemeinzustand berücksichtigen; da erhöhte Häufigk schwerer und gelegentl. tödl. kardiovask. Ereignisse. B. ulzerativer Keratitis augenärztl. Kontrolle, Behändl. m. Cetuximab unter od. abbrechen. **Schwangerschaft u. Stillzeit:** Anwend. in d. Schwangersch. nur, wenn potent. Nutzen mögl. Risiko rechtfertigt. Keine Anwend. während der Stillzeit. Bis 2 Monate nach Absetzen nicht stillen. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig* (≥ 1/10): Hautreaktionen (akneartiger Hautausschlag u./od. Juckreiz, Hauttrockenheit, Hautabschuppung, Hypertrichose od. Nagelstörungen, Einzelfälle v. Hautnekrosen), Hypomagnesiämie, leichte bis mittelschw. infusionsbedingte Reakt. (z. B. Fieber, Schüttelfrost, Schwindel, Atemnot), Mukositis (darunter einige schwere Fälle), kann zu Epistaxis führen; Anstieg der Leberenzymwerte. *Häufig* (≥ 1/100, < 1/10): Kopfschmerzen, Konjunktivitis, Diarrhoe, Übelkeit, Erbrechen, Dehydratation, Hypokalzämie, Anorexie, Gewichtsverlust, schw. infusionsbedingte Reaktionen (in einigen Fällen mit tödl. Verlauf), Müdigkeit. *Gelegentlich* (≥ 1/1000, < 1/100): Blepharitis, Keratitis, tiefe Venenthrombose, Lungenembolie, interstitielle Lungenerkr. *Sehr selten* (< 1/10000): Stevens-Johnson-Syndrom/toxisch epidermale Nekrolyse. *Häufigkeit nicht bekannt:* Aseptische Meningitis, Superinfekt. v. Hautläsionen m. nachfolgenden Komplikationen (z. B. Cellulitis, Erysipel, staphylogenes Lyell-Syndrom (Staphylococcal scalded skin syndrome), nekrotisierende Faszitis oder Sepsis). In Komb. m. platinbasierter Chemother. erhöhtes Risiko für schw. Leuko- u. Neutropenie m. infek. Komplikationen, in Komb. m. Fluoropyrimidinen häufiger kardiovask. Ischämien u. Hand-Fuß-Syndrom. In Verbindung m. lokaler Bestrahlung d. Kopf- und Halsbereiches, zusätzl. für Strahlentherapie typ. Nebenwirkungen (wie Mukositis, Strahlendermatitis, Dysphagie od. Leukopenie, hauptsächl. in Form v. Lymphozytopenie). Anzahl d. Meldung v. schw. akuter Strahlendermatitis, Mukositis, verzögerten strahlungsbed. Nebenw. etwas höher in Komb. m. Cetuximab. **Dosierung:** ERBITUX wird einmal wöchentl. verabreicht. Initialdosis: 400 mg Cetuximab/m² KO (Initialdosis sollte langsam mit einer Infusionsgeschwindigkeit v. höchstens 5 mg/min gegeben werden, empf. Infusionsdauer 120 Min.), danach 1 x wöchentl. 250 mg/m² KO (Infusionsdauer 60 Min.). Infusionsgeschwind. v. 10 mg/min nicht überschreiten. Verabreichung i.v. Anwend. v. ERBITUX stets unter Aufsicht eines in der Anwend. v. antineoplast. Arzneimitteln erfahrenen Arztes. Engmaschige Überwachung während u. mind. 1 Std. n. Infusion. Ausrüstung f. Notfallmaßnahmen muss vorhanden sein. **Prämedikation:** Vor 1. Infusion mind. 1 Stunde vor Cetuximab-Verabreichung Vorbehandl. mit Antihistaminikum u. Kortikosteroid. Prämedikation auch vor allen weit. Infusionen empfohlen. Ras-Mutationsstatus muss vor 1. Infusion nachgewiesen sein. Nähere Angaben s. Fach- und Gebrauchsinformation. Stand: Juni 2014.

* In Kombination und im Vergleich mit FOLFIRI.

In Kombination mit platinbasierter Chemotherapie bei rezidierten/metastasierten Kopf-Hals-Tumoren im Vergleich zur alleinigen Chemotherapie; in Kombination mit Radiotherapie bei lokal fortgeschrittenen Kopf-Hals-Tumoren im Vergleich zur alleinigen Radiotherapie.

¹ Van Cutsem et al., J Clin Oncol 2015; 33:692-700.

² Vermorken et al., N Engl J Med 2008; 359:1116-1127.

³ Bonner et al., N Engl J Med 2006; 354:567-78.

⁴ Bonner et al., Lancet Oncol 2010; 11:21-28.



MERCK

Inhaltsverzeichnis

Grußwort des Kongresspräsidenten	1
Programmübersicht	6
Übersichtspläne	13
Programm- und Organisationskomitees	19
Adressen/Ansprechpartner	23
Wissenschaftspreise	25
Gastredner	28
Programm der Jahrestagung 14.–18. Oktober 2016	29
Freitag, 14. Oktober 2016	29
Wissenschaftliches Programm	30
Sonstige Sitzungen	33
Samstag, 15. Oktober 2016	35
Wissenschaftliches Programm	36
Posterdiskussion	60
Sonstige Sitzungen	75
Sonntag, 16. Oktober 2016	77
Wissenschaftliches Programm	78
Posterdiskussion	102
Sonstige Sitzungen	116
Montag, 17. Oktober 2016	117
Wissenschaftliches Programm	118
Posterdiskussion	149
Sonstige Sitzungen	162
Dienstag, 18. Oktober 2016	163
Wissenschaftliches Programm	164
Pflegetagung	173
Studententag	175
Industriesymposien	177
Freitag, 14. Oktober 2016	177
Samstag, 15. Oktober 2016	191
Sonntag, 16. Oktober 2016	196
Industrieausstellung	198
Offenlegung der kommerziellen Unterstützung	203
Kulturkarree	205
Informationen für Teilnehmer	207
Zertifizierung	212
Informationen für Referenten und Vorsitzende	213
Informationen für Posterreferenten	215
Presse	216
Nachhaltigkeit	217
Abendprogramm	218
Leipzig	221
Hinweise A – Z	223
Verzeichnis der Vorsitzenden	225
Verzeichnis der Referenten und Autoren	228
Impressum	260

Programmübersicht

Freitag, 14. Oktober 2016

	Saal 1	MZF 1/2	MZF 3/4	Saal 2	Saal 3
10:00–12:00					
12:00–12:30	Pause				
12:30–14:00	Das Beste des Jahres 2016				
14:00–14:30	Pause				
14:30–16:00		AstraZeneca GmbH	Genomic Health Deutschland GmbH	Baxalta Deutschland GmbH	Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG
16:00–16:30	Pause				
16:30–18:00	Roche Pharma AG	Novartis Pharma GmbH	Janssen-Cilag GmbH	AMGEN GmbH	MSD Sharp & Dohme GmbH
18:00–18:15	Pause				
18:15–20:00	Eröffnungsveranstaltung				
20:00–22:00	Get together				

Samstag, 15. Oktober 2016

	Saal 1	MZF 1/2	MZF 3/4	Saal 2	Saal 3	Saal 4	Saal 5
08:00–09:30	CML-Management	Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom, State of the Art	Lilly Deutschland GmbH	Gynäkologische Tumoren	Palliativmedizin	Hämatologische Erkrankungen älterer Patienten	Kopf-Hals-Tumoren
09:30–10:00	Pause						
10:00–11:30	Von der Biologie zur Therapie						
11:30–12:00	Pause						
12:00–13:30	Indolente Non-Hodgkin-Lymphome	CUP-Syndrom	12:00–12:45 Janssen-Cilag 13:00–13:45 Pfizer	Lebertumoren	Allogene SZT: Immuntherapie	ALL: Biologie zielgerichteter Therapien	Hirnmetastasen und ZNS-Lymphom
13:30–14:00	Pause						
14:00–15:30	Immuntherapie	Mammakarzinom: (Neo)adjuvante Therapie	14:00–14:45 Roche 15:00–15:45 Sanofi-Aventis	ZNS-Tumoren	Kontroverse Indikationen zur Stammzelltransplantation	14:00–15:45 Preisträger der DGHO und OeGHO	Lebensqualitäts-Assessment
15:30–15:45	Pause						
15:45–17:15	Lungenkarzinom	Intensivmedizin	16:00–17:30 Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA	CML – Erstlinien- und Absetzstudien	Neue Optionen beim Hodgkin-Lymphom	16:00–17:00 Ehrenmitglieder	Geriatrische Onkologie
17:15–17:30	Pause						
17:30–19:00	Posterdiskussion(Foyer Saal 1)						
19:00–19:45		19:00–19:45 Roche					

Saal 4	Saal 5	VR 10	VR 11	BR 1	BR 2	BR 3
GCP- und neue EU-Richtlinien						
Lilly Deutschland GmbH	CHUGAI PHARMA EUROPE LTD.	AbbVie Deutschland GmbH & Co.KG	SERVIER Deutschland GmbH	Nebenwirkungen der Kinaseinhibitoren bei CLL	Therapie des rezidivierten und refraktären Hodgkin-Lymphoms	Periphere T-Zell-Lymphome
Lilly Deutschland GmbH	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	Gilead Sciences GmbH	AOP Orphan Pharmaceuticals AG	Nebenwirkungen der TKI-Therapie bei CML	Kutane T-Zell-Lymphome	Probleme in der Therapiedurchführung bei ALL

M 3 (Messeh.)	M 8 (Messeh.)	VR 10	BR 1	BR 2	M 1/2 (Messeh.)	M 4/5 (Messeh.)	M 6 (Messeh.)
Ösophaguskarzinomen und AEG-Tumoren	Infektionsmanagement	Rehabilitation	Metastasiertes Prostatakarzinom	Management des Multiplen Myeloms – Falldiskussionen	Chronische lymphatische Leukämie – Biologie	Patientenschulung und -beratung	Neue Therapien – ärztliche und pflegerische Aspekte I
Thrombophilie	Zellbiologie	Infektionen/supportive Therapie	Therapiesequenz des Nierenzellkarzinoms	Palliative Sedierung: Falldiskussion und Richtlinien	11:30–17:15 Studententag	Selbstmanagement	Neue Therapien – ärztliche und pflegerische Aspekte II
Eosinophilie, Mastozytose	Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom		Therapiestandards beim Magenkarzinom	Tumor-thrombose: Einsatz von DOAK		Geriatrische Onkologie	Mastozytose, myeloproliferative Neoplasien
Standardisierte Diagnostik von Leukämien	Versorgungsforschung		Therapiebegrenzung auf Intensivstation	Depression bei Krebspatienten		Therapiebegrenzung	Chronische lymphatische Leukämie – Therapie
						Palliativpflege	AML-Therapie 1, Mutationsprofil
Posterdiskussion(Foyer Saal 1)							

Poster ausstellung (Foyer Saal 1) 08:00-19:00 Uhr
Industrieausstellung (Halle 2) 09:00-17:30 Uhr

Programmübersicht

Sonntag, 16. Oktober 2016

	Saal 1	MZF 1/2	MZF 3/4	Saal 2	Saal 3	Saal 4	Saal 5	M 3 (Messeh.)
08:00-09:30	Myelodysplastisches Syndrom	CML	Basilea Pharmaceutica International Ltd.	Sarkome 2016 – was gibt es Neues?	Melanom	Blut ist ein besonderer Saft – Transfusionsmedizin	Kontroversen beim kolorektalen Karzinom	Nierenzellkarzinom
09:30-10:00	Pause							
10:00-11:30	Mitgliederversammlung DGHO							
11:30-12:00	Pause							
12:00-13:30	Multiples Myelom	Kolorektales Karzinom: State of the Art	12:00-12:45 Novartis 13:00-13:45 Celgene	Pankreas-karzinom	Wie teuer dürfen Arzneimittel sein?	Noch kurativ oder schon palliativ? Ethik in der Onkologie	Nebenwirkungen im Urogenitalbereich (gem. mit DGU)	Schwangerschaft und Krebs
13:30-14:00	Pause							
14:00-15:30	Prostatakarzinom	14:00-15:00 CLL ohne Chemo?	14:00-14:45 Baxalta	Deutsche CML –Allianz	Update Infektionen	Neuroektodermale Tumoren	Das triple-negative Mamma-karzinom	Aggressive Non-Hodgkin-Lymphome
15:30-15:45	Pause							
15:45-17:15	Management myeloproliferativer Neoplasien	15:15-16:15 Aggressives NHL: ABC vs. GCB 16:30-17:30 TKI – Absetzen bei CML	15:00-15:45 Mundipharma 16:00-17:30 AMGEN GmbH	Management des Hodgkin-Lymphoms	Therapeutische Targets bei AML – Vision und Wirklichkeit	Supportive Therapien	Immuntherapie von Leukämien und Lymphomen	Urothelkarzinom
17:15-17:30	Pause							
17:30-19:00	Posterdiskussion (Foyer Saal 1)							
19:00-19:45	19:00-19:45 Roche							

Montag, 17. Oktober 2016

	Saal 1	MZF 1/2	MZF 3/4	Saal 2	Saal 3	Saal 4	Saal 5	M 3 (Messeh.)
08:00-09:30	Biologie der CML	Biologie der aggressiven NHL	Zytopenien	Blutung (Gem. Symposium GTH)	Rechtliche Probleme bei der personalisierten Therapie	Immunphänotypisierung	Systemmedizinische Ansätze	Kolorektale Tumoren
09:30-10:00	Pause							
10:00-11:30	Best Abstracts							
11:30-12:00	Pause							
12:00-13:30	BCR-ABL-negative MPN, Biologie	Young Investigators Award	Metastasiertes Mam-makarzinom (Gem. Symposium DGS)	Allogene Stamm-zelltrans-plantation	12:00-14:00 Mikrosko-pier-kurs I	Survivorship, Rehabi-litation	COPD (Gem. Symposium DGP)	Therapie-optimierung ALL
13:30-14:00	Pause							
14:00-15:30	Biologie der CLL	Akute myeloische Leukämie	Klug entscheiden	Trans-lationale Forschung	14:30-16:30 Mikrosko-pier-kurs II	Intensivmedizin nach Allogener SZT	13:45-14:45 MDS meets MPN 15:00-16:00 Therapie des MM	AYA – Heran-wachsende und junge Erwachsene
15:30-15:45	Pause							
15:45-17:15	Biologie des MDS	Biologie des Multiplen Myeloms	Stammzell-biologie	Strahlung und Hämatologie		Betreuung chronischer Krebs-patienten	16:15-17:15 MRD-Negativität der CLL?	Betreuung von Heran-wachsenden und jungen Erwachsenen
17:15-17:30	Pause							
17:30-19:00	Posterdiskussion (Foyer Saal 1)							

M 8 (Messeh.)	VR 10	VR 11	BR 1	BR 2	M 1/2 (Messeh.)	M 4/5 (Messeh.)	M 6 (Messeh.)	M 7 (Messeh.)
Immun-therapie solider Tumoren	Epigenetik		Differential-diagnostik von Hämolyse	Patienten mit ZNS-Lymphomen	AML-Therapie 2	Spezia-lisierte onkologische pflegerische Versorgung		
						Klangscha-lenmassage/ Klangscha-lenmedita-tion	Pflege zentraler Venen-zugänge	Ekel und Scham
Mamma-karzinom	Niedrig-maligne B-Zell-Lymphome – Klinik	Migrations-anämien	Rezidivthera-pie des Follikulären NHL	Therapie von Hirnmetas-tasen	Myelody-plastisches Syndrom – experimen-tell	Trauer	Ergotherapie in der Palliativme-dizin	Gesundheits-förderung
Magen-karzinome	Graft-versus-Host-Disease		Eisenmangel	MPN-assozierte Thrombo-philie	Ethische Fallbespre-chungen	Pflegerisches Management bei allogener SZT	Kommunika-tion bei Migrations-hintergrund	Aroma-therapie
Nicht maligne Hämatologie	Rest-erkrankung nach Leukämie-therapie		Chemobrain und Poly-neuropathie		Wirkungen und Neben-wirkungen im Versor-gungsalltag	Fort- und Weiterbil-dung, Zukunft		
Posterdiskussion (Foyer Saal 1)								

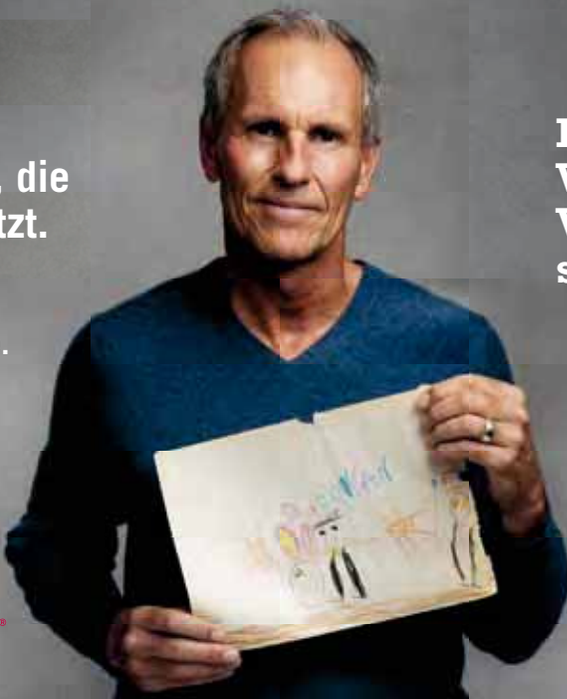
M 8 (Messeh.)	VR 10	VR 11	BR 1	BR 2	M 1/2 (Messeh.)	M 4/5 (Messeh.)	M 6 (Messeh.)
Keimzell-tumoren			Seltene Thorax-tumoren	Naturheil-verfahren – Integrative Onkologie	Akute Leukämie	Multiples Myelom klinisch	Translational-e Forschung
Liquid Biopsy		B-Zell-Lymphome, experimentell	Neben-wirkungsmanage-ment von Immun-therapien	Fertilität beim männlichen Patienten	CML – experimentell	Multiples Myelom experimentell	Epigenetik myeloischer Neoplasien
Zell-basierte Immun-mo-dulation	MPN – Klinik, Prognose	Publish or perish? Meet the editor	Anfrage ärztlich assistierter Suizid – wie gehe ich damit um?	Therapie-konzepte kolorektaler Tumoren	Myelody-plastisches Syndrom	Lymphome experimentell	Palliativ-medicin
HPV-assozierte Malignome	Weiterbildung	AML – experimentell	HIV-assozierte Malignome	Chronische GvHD und Spätfolgen nach SZT	Tumor-/ Zellbiologie		
Posterdiskussion (Foyer Saal 1)							

SUTENT®: Ihre 1st Line mRCC Therapie*

Inlyta®: Ihre 2nd Line mRCC Therapie#

SUTENT®:
Wirksamkeit, die Maßstäbe setzt.

Ermöglichen Sie Ihren Patienten wertvolle Momente.



Inlyta®:
Weil Stärke Vertrauen schafft.



* SUTENT® ist angezeigt zur Behandlung Erwachsener mit fortgeschrittenem metastasierten Nierenzellkarzinom
Inlyta® ist angezeigt zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei erwachsenen Patienten nach Versagen von vorangegangener Therapie mit Sunitinib oder einem Zytokin.

▼ 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. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

Inlyta® 1 mg/ 3 mg/ 5 mg/ 7 mg Filmtablette; Wirkstoff: Axitinib; **Zusammensetzung:** Wirkstoff: 1 Filmtabl. enth. 1 mg/ 3 mg/ 5 mg/ 7 mg Axitinib. **Sonstige Bestandteile:** Kern: Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat. **Filmüberzug:** Hypromellose, Titandioxid (E 171), Lactose-Monohydrat, Triacetin (E 1518), Eisen(III)-oxid (E 172). **Anwendungsgebiete:** Behandl. des fortgeschr. Nierenzellkarzinoms (RCC) bei erwachs. Pat. nach Versagen v. vorangegang. Ther. m. Sunitinib od. einem Zytokin. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. den Wirkstoff od. sonst. Bestandteil. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Hypothyreose; vermind. Appetit; Kopfschm.; Dysgeusie; Hypertonie (progressive Hypertonie, Blutdruck erhöht, Hypertonie u. hypertensive Krise), Hämorrhagie (aktivierte partielle Thromboplastinzeit verlängert, Anomalblutung, arterielle Blut., Blut im Urin nachweisbar, Blut. d. Zentralnervensystems, Hirnblut., Blutgerinnungszeit verlängert, Bindehautblut., Kontusion, Diarrhö hämorrhagisch, dysfunktionelle Uterusblut., Epistaxis, Magenblut., Blut. gastrointest., Zahnfleischblut., Hämatemesis, Blutstuhl, Hämatokrit erniedrigt, Hämatome, Hämaturie, Hämoglobin erniedrigt, Hämoptoe, Blutung, Koronararterienblut., Harnwegsblut., Hämorrhoidalblut., Hämostase, erhöhte Neigung zu blauen Flecken, international normalized ratio erhöht, Blut. im unteren Gastrointestinaltrakt, Meläna, Patechien, Pharynxblut., Prothrombinzeit verlängert, Lungenblut., Purpura, Rektalblut., Erythrozytenzahl erniedrigt, Nierenblut., Blut. d. Sklera, Hämatozele d. Hodens, Hämatom d. Milz, Splitterblut., Subarachnoidalblut., Zungenblut., Blut. im oberen gastrointest. Bereich u. Vaginalblutung); Dyspnoe, Husten, Dysphonie; Diarrhö, Erbrechen, Übelkeit, Bauchschm., Obstipation, Stomatitis, Dyspepsie; palmar-plantares Erythrodysästhesie-Syndrom, Ausschlag, trockene Haut, Arthralgie, Schmerz i. d. Extremitäten; Proteinurie (Protein im Urin, Protein im Urin nachweisbar u. Proteinurie); Müdigkeit, Asthenie, Mukositis; Gewichtsabn. *Häufig:* Anämie, Thrombozytopenie, Polyzythämie; Hyperthyreose; Dehydrierung, Hyperkalziämie, Hyperkalziämie, Schwindel; Tinnitus; Herzinsuffizienz-Ereign. (Herzinsuff., kongest. Herzversagen, kardiopulmon. Versagen, Auswurf fraktion verkleinert, linksventrikuläre Dysfunktion u. Rechtsherzinsuff.); venöse embolische u. thrombot. Ereign. (Budd-Chiari-Syndrom, tiefe Beinvenenthrombose, Jugularvenenthromb., Venenthromb. d. Beckens, Lungenembolie, Netzhautvenenverschluss, Retinalvenenthromb., Thromb. d. Vena subclavia, Venenthromb. u. Venenthromb. einer Extremität), arterielle embolische u. thrombot. Ereign. (akuter Myokardinfarkt, Embolie, Myokardinf., Verschluss e. Netzhautarterie u. transitorische ischämische Attacke); oropharyngealer Schmerz; Oberbauchschm., Blähungen, Hämorrhoiden, Glossodynie, gastrointest. Perforation und Fistel (abdomin. Abszess, Analabszess, Analfistel, Fistel, Anastomosenleck d. Gastrointestinaltraktes, gastrointest. Perforation, Dickdarmperfor., oesophago-bronchiale Fistel u. Peritonitis); Hyperbilirubinämie, Pruritus, Erytheme, Alopezie; Myalgie; Nierenversagen (einschl. akutes Nierenvers.); Erhöhd. d. Lipase, Erhöhd. d. Alaninaminotransferase, Erhöhd. d. Amylase, Erhöhd. d. Aspartataminotransferase, Erhöhd. d. alkal. Phosphatase, Erhöhd. d. Kreatinins, Erhöhd. d. Thyroidea-stimulierenden-Hormons (TSH). *Gelegentlich:* Neutropenie, Leukopenie; posteriore reversibles Enzephalopathie-Syndrom (einschl. Leukenzephalopathie). **Warnhinweise:** Arzneim. enth. Lactose. Pat. m. seltener hereditärer Galactose-Intoleranz, Lactase-Mangel od. Glucose-Galactose-Malabsorption sollten dieses Arzneim. nicht einnehmen. Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Pfizer Limited, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Vereinigtes Königreich. **Repräsentant in Deutschland:** PFIZER PHARMA GmbH, Linkstr. 10, 10785 Berlin. **Stand:** Mai 2015.

Sutent® 12,5 mg Hartkapsel; Sutent® 25 mg Hartkapsel; Sutent® 50 mg Hartkapsel; Wirkstoff: Sunitinib; **Zusammensetzung:** Wirkstoff: 1 Hartkps. enthält Sunitinibmalat, entspr. 12,5 mg/ 25 mg/ 50 mg Sunitinib. **Sonst. Bestandteile:** Mannitol (Ph. Eur.) (E 421), Croscarmellose-Natrium, Povidon (K-25), Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Gelatine, Eisen(III)-oxid (E 172), Titandioxid (E 171), Schellack, Propylenglycol, Natriumhydroxid; 25 mg/ 50 mg zusätzlich: Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172), Eisen(II,III)-oxid (E 172). **Anwendungsgebiete:** B. Erw. zur Behandl. nicht resezierb. u./ od. metast. maligner gastrointest. Stromatumoren (GIST), wenn e. Behandl. m. Imatinib wg. Resistenz od. Unverträglichk. fehlgeschlagen ist. B. Erw. zur Behandl. fortgeschritt./ metast. Nierenzellkarzinome (mRCC). B. Erw. zur Behandl. nicht resezierb. od. metast., gut differenz. pankreat. neuroendokr. Tumoren (pNET) m. Krankheitsprogression. D. Erfahrung m. Sutent als First-line-Behandlung ist begrenzt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. gg. d. Wirkstoff od. sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** D. schwersten Nebenwirk., einige davon tödli., sind Nierenversagen, Herzinsuff., Lungenembolie, gastrointest. Perforat. u. Hämorrhagie (z. B. Atemwegs-, Gastrointestinaltrakt-, Tumor-, Harnwegs- od. Gehirnbildungen). D. häufigsten Nebenwirk. jeden Grades (b. Pat. i. mRCC-, GIST- u. pNET-Zulassungsstudien) schlossen verminderten Appetit, Beeinträchtigt. d. Geschmackssinns, Hypertonie, Erschöpf., gastrointest. Stör. (z. B. Durchfall, Übelk., Stomatitis, Dyspepsie u. Erbrechen), Verfärb. d. Haut u. palmar-plantar. Erythrodysästhesie-Syndr. ein. Diese Symp. können abnehmen, wenn d. Behandl. fortgesetzt wird. Während d. Behandl. kann sich e. Hypothyreose entwickeln. Hämatol. Stör. (z. B. Neutropenie, Thrombozytopenie u. Anämie) gehören zu d. häufigsten Nebenwirk. Ereignisse m. tödli. Ausgang umfassten u. a. Multiorganversagen, dissem. intravasale Koagulopathie, periton. Blut., Nebeniereninsuff., Pneumothorax, Schock u. plötzl. Tod. *Sehr häufig:* Neutropenie, Thrombozytopenie, Anämie, Leukopenie, Hypothyreose; vermindert. Appetit/ Appetitlosigkeit.; Schlaflosigkeit.; Schwindelgefühl, Kopfschm., Geschmacksstör. (Dysgeusie, Ageusie); Hypertonie; Dyspnoe, Nasenbluten, Husten; Stomatitis/ apthöse Stomatitis, Abdominalschm. (Bauchschm., Schm. im Unter- u. Oberbauch), Erbrechen, Diarrhö, Dyspepsie, Übelk., Obstipat.; Hautverfärb. (gelbe Hautfarbe, Pigmentierungsstör.), palmar-plantar. Erythrodysästhesie-Syndr., Ausschlag (psoriasisiforme Dermatitis, exfoliativer Hautausschlag, erythematöser Hautausschlag, follikulärer Ausschlag, generalisierter Ausschlag, makulöser Ausschlag, makulo-papulöser Ausschlag, papulöser Ausschlag u. Ausschlag m. Juckreiz); Ander. d. Haarfarbe, trockene Haut; Schm. in e. Extremität, Arthralgie, Rückenschm.; Schleimhautentzünd., Erschöpf./ Kraftlosk., Ödeme (Gesichtsödeme, peripheres Ödeme), Fieber. *Häufig:* Virusinf. (Nasopharyngitis u. oraler Herpes), Atemwegsinf. (Bronchitis, Inf. d. unteren Atemwege, Pneumonie), Abszess (Abszess an Gliedmaßen, Analabszess, Zahnfleischabszess, Leberabszess, Pankreasabszess, perinealer Abszess, perirektaler Abszess, subkutaner Abszess, Zahnabszess), Pilzinf. (Candidose d. Ösophagus u. orale Candidose), Harnwegsinf., Hautinf./ Cellulitis, Sepsis/ septischer Schock; Lymphopenie; Dehydratation, Hypoglykämie; Depression; periph. Neuropathie, Parästhesie, Hypästhesie, Hyperästhesie; Periorbitalödem, Lidödem, verstärkte Tränensekr.; myokardiale Ischämie (akutes Koronarsyndr., Angina pectoris, instabile Angina pectoris, Koronararterienverschluss), Ejektionsreaktion verringert/ abnormal; tiefe Venenthrombose, Hitzewall., Hitzegefühl; Lungenembolie, Pleuraerguss, Hämoptoe, Belastungsdyspnoe, Schm. im Oropharynx/ Pharyngolaryngealschm., Nasenverstopf., trockene Nasenschleimhaut; gastroösophageale Refluxerkrank., Dysphagie, Gastrointestinalblut., Ösophagitis, aufgetriebene Blach, abdom. Beschw., Rektalblut., Zahnfleischblut., Mundulzerat., Proktalgie, Cheilitis, Hämorrhoiden, Glossodynie, Mundschm., Mundtrockenh., Flatulenz, orale Beschw., Aufstoßen; Exfoliation d. Haut, Hautreaktionen/ Hauterkrank., Ekzem, Blase, Erythem, Alopezie, Akne, Juckreiz, Hauthyperpigmentier., Hautläsion, Hyperkeratose, Dermatitis, Nagelerkrank. (Veränd./ Verfärb. d. Nägel); Schm. d. Muskel- u. Skelettmuskeln, Muskelspasmen, Myalgie, Muskelschwäche; Nierenversagen, akutes Nierenversagen, Chromurie, Proteinurie; Schm. i. Brustkorb, Schm., grippeähnli. Erkrank., Schüttelfrost; vermind. Körpergewicht; Leukozytenzahl erniedrigt, Lipaseerhöhd., vermind. Thrombozytenzahl, Hämoglobin erniedrigt, Amylase/ Amylase erhöht, Aspartataminotransferase erhöht, Alaninaminotransferase erhöht, Kreatinin im Blut erhöht, Blutdruck erhöht, Harnsäure im Blut erhöht. *Gelegentlich:* nekrotis. Faszitis, bakt. Inf. (Abdominalabszess, Abdominalsepsis, Divertikulitis, Osteomyelitis); Pancytopenie, Überempfindlichk.; Hyperthyreose; Hirnblut., apoplekt. Insult, transitor. ischäm. Attacke, kongestive Herzinsuff., Myokardinfarkt (akuter Myokardinfarkt, stummer Myokardinfarkt), Herzinsuff., Kardiomyopathie, Perikarderguss, Verläng. d. QT-Intervalls im EKG; Tumorblut.; Lungenblut., respiratorische Insuff.; gastrointestinale Perforation/ Darmperforat., Pankreatitis, Analfistel; Leberversagen, Cholezystitis/ Cholezystitis ohne Gallensteine, Leberfkt. anomal; Osteonekrose d. Kiefer, Fistel; Harnwegsblut.; vergrößerte Wundheil.; Kreatinphosphokinase im Blut erhöht, Thyreotropin im Blut erhöht. *Selten:* thrombot. Mikroangiopathie (thrombotisch-thrombozytopenische Purpura, hämolytisch-urämisches Syndr.); Angiodödem; Thyroiditis; Tumorlyse-Syndr.; posteriores revers. Enzephalopathie-Syndr.; Linksherzinsuff., Torsade de pointes; Hepatitis; Erythema multif., Stevens-Johnson-Syndr., Pyoderma gangraenosum, tox.-epidermale Nekrolyse; Rhabdomyolyse, Myopathie; nephrot. Syndr. **Warnhinweise:** Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. **Abgabestatus:** Verschreibungspflichtig. **Pharmazeutischer Unternehmer:** Pfizer Limited, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Vereinigtes Königreich. **Repräsentant in Deutschland:** PFIZER PHARMA GmbH, Linkstr. 10, 10785 Berlin. **Stand:** Juni 2015.

Programmübersicht

Dienstag, 18. Oktober 2016

	Saal 1	MZF 1/2	MZF 3/4	Saal 2	Saal 3	Saal 4
08:00-09:30	Biologie und Therapie der indolenten Lymphome	Kompetenznetz „Akute und chronische Leukämien“	Ethik und Ökonomie	Lungenkarzinome, Sarkome	Ernährungsmedizin in der Onkologie (Gem. Symposium DGEM)	Kopf-/ Hals-Tumoren
09:30-09:45	Pause					
09:45-11:15	Das Beste des Kongresses	Kompetenznetz „Maligne Lymphome“	Allogene Stammzelltransplantation	Immuntherapie experimentell	Gastrointestinale Tumoren, Pankreaskarzinom	Urogenitale Tumoren
11:15-11:30	Pause					
11:30-13:00	Zurück in die Zukunft					
13:00-14:00	Farewell Lunch					

Legende

- MZF Mehrzweckfläche
- VR Vortragsraum
- BR Bankettraum
- Messeh. Messehaus

- Plenarsitzung
- Wissenschaftliches Symposium
- Fortbildung
- Expertenseminar (Achtung: separate kostenpflichtige Anmeldung erforderlich)
- Debatten
- Freie Vorträge
- Posterdiskussion
- Interdisziplinäre Sitzung für Ärzte und Pflegekräfte
- Studententag
- Pflegetagung
- Workshop Pflegetagung
- Industriesymposium
- Industrieausstellung



Für die Jahrestagung 2016 bietet die **KONGRESS-APP** ausführliche Informationen zum Programm. Unter dem Suchwort „DGHO 2016“ finden Sie die App im Store für iOS-, Android- und Windows-Systeme. Eine genaue Beschreibung zum Download finden Sie auf Seite 224.

HALTEN SIE DIE PROGRESSION IM ZAUM

Somatuline Autogel® 120 mg ist zugelassen zur Behandlung von gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren.^{#1}



DAS EINZIGE SSA*
MIT ZULASSUNG ZUR
1ST-LINE-ANTITUMORTHAPIE
FÜR PANKREAS- UND MIDGUT-NET^{#1,2}

[#] Zugelassen zur Therapie von gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NET G1 und einer Teilgruppe G2 (Ki67-Index bis zu 10 %) mit Ursprung im Mitteldarm, Pankreas oder unbekannter Primärlokalisation (Enddarm ausgeschlossen) bei erwachsenen Patienten mit inoperabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung

* SSA: Somatostatin-Analogen

1. Fachinformation IPSEN Pharma GmbH, Somatuline Autogel® 60 mg / 90 mg / 120 mg, Stand Februar 2015
2. Caplin ME et al., NEJM 2014; 371(3):224-233

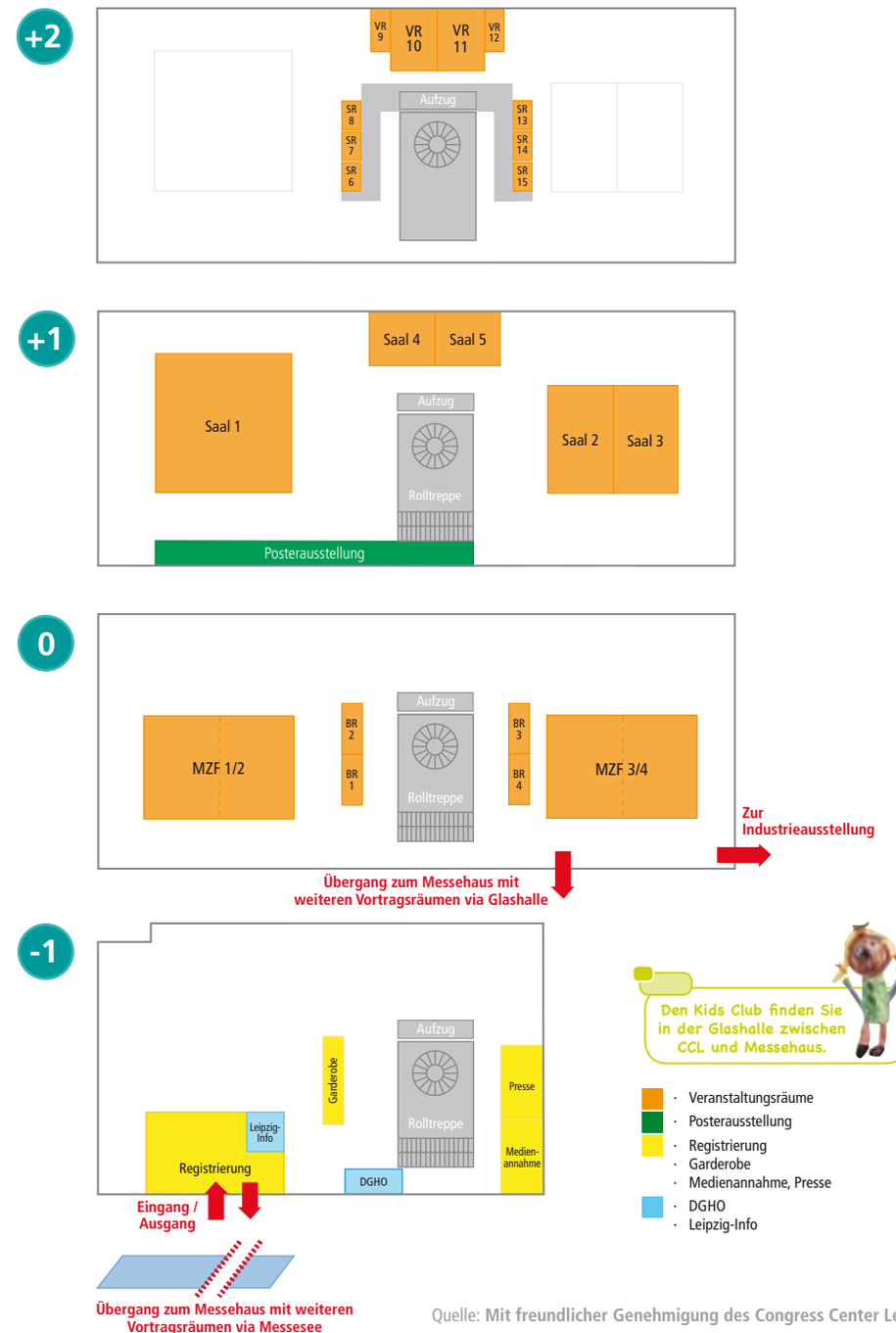
Somatuline Autogel® 60 mg / 90 mg / 120 mg - Injektionslösung in einer Fertigspritze Wirkstoff: Lanreotid **Zusammensetzung:** 60 mg / 90 mg / 120 mg Lanreotid, als Acetat. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke und Eisessig (zur pH-Einstellung). **Anwendungsgebiete:** Akromegalie, wenn nach einer chirurgischen Behandlung und/oder Radiotherapie die Spiegel des Wachstumshormons (GH) und/oder des Insulin-like Growth Factor-1 (IGF-1) anormal bleiben oder bei Patienten, die aus anderen Gründen eine medikamentöse Behandlung benötigen. Das Ziel der Behandlung bei Akromegalie ist eine Reduktion der GH- und IGF-1-Spiegel und, sofern möglich, eine Normalisierung dieser Werte. Therapie klinischer Symptome bei karzinoiden Tumoren. Therapie von gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NET G1 und einer Teilgruppe G2 (Ki67-Index bis zu 10 %) mit Ursprung im Mitteldarm, Pankreas oder unbekannter Primärlokalisation (Enddarm ausgeschlossen) bei erwachsenen Patienten mit inoperabler, lokal fortgeschrittener oder metastasierter Erkrankung. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Somatostatin, ähnliche Peptide oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Diarrhoe, weiche Stühle*, Schmerzen im Bauchraum, Cholelithiasis. Häufig: ALAT erhöht*, ASAT abnorm*, ALAT abnorm*, Bilirubin Spiegel erhöht*, Blutzuckerspiegel erhöht*, glykosyliertes Hämoglobin erhöht*, Gewichtsabnahme, pankreatisches Enzym erniedrigt**, Sinusbradykardie*, Schwindel, Kopfschmerzen, Lethargie**, Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Flatulenz, abdominale Distension, abdominales Unbehagen, Dyspepsie, Steatorrhoe**, Alopezie, Hypotrichose*, Hypoglykämie, verringerter Appetit**, Hyperglykämie, Diabetes mellitus, Asthenie, Müdigkeit, Reaktionen an der Injektionsstelle (Schmerzen, Verdickung, Verhärtung, Knötchen, Pruritus), biliäre Dilatation*, Schmerzen des Bewegungsapparates**, Myalgie**. Gelegentlich: ASAT erhöht*, alkalische Phosphatase erhöht*, Bilirubin Spiegel abnorm*, Natrium Spiegel erniedrigt*, entfärbter Stuhl*, Hitzewallungen*, Insomnie*. *Basiert auf Studien mit Akromegalie-Patienten, **basiert auf Studien mit GEP-NET-Patienten. Nach Markteinführung (Häufigkeit unbekannt): Pankreatitis, allergische Reaktionen (einschließlich Angioödem, Anaphylaxie und Überempfindlichkeit).

Verschreibungspflichtig IPSEN Pharma GmbH, 76275 Ettlingen.
Stand der Information: Februar 2015 Zul.-Nr.: 61332.00.00 / 61332.01.00 / 61332.02.00



Somatuline Autogel®
Lanreotid

Ebenen- und Raumplan Congress Center Leipzig



ERFOLGE



gemeinsam
erleben

Filgrastim HEXAL®

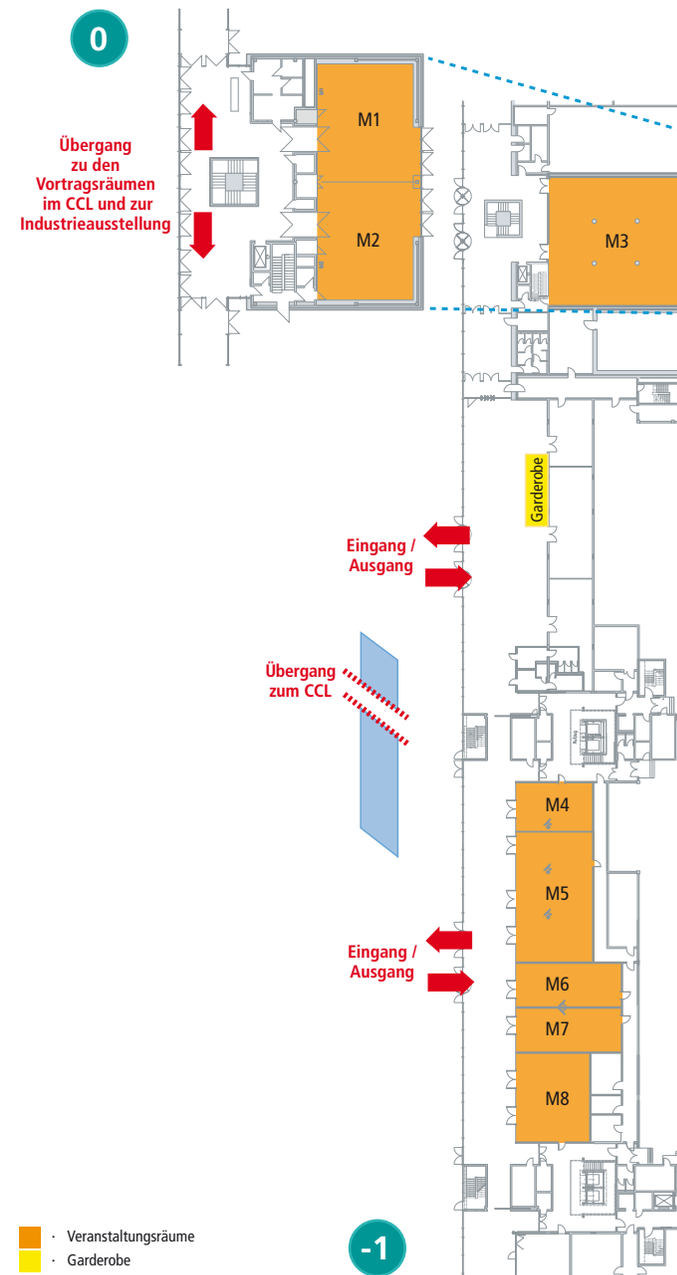
Das meist verwendete kurzwirksame G-CSF in Deutschland¹

- 🔹 **Über 7 Jahre Erfahrung** in Klinik und Praxis²
- 🔹 **Mehr als 13,5 Millionen** dokumentierte Patiententage³
- 🔹 **Biosimilars** in den Guidelines von EORTC, ASCO und NCCN **empfohlen**⁴⁻⁶

1. IMS Pharmascope (sell-out): 06/2016. 2. Gascón P et al. Support Care Cancer 2013; DOI 10.1007/s00520-013 - 1911 - 7. 3. Sandoz data on file. 4. Aapro MS et al. EJC, 47 (2011) 8 - 32. 5. Smith TJ et al. JCO, 2015.62.3488. 6. NCCN Guidelines Myeloid Growth Factors, Version 2. 2016, 7/27/16.

Filgrastim HEXAL® 30 Mio.E./0,5 ml, 48 Mio.E./0,5 ml Injektionslösung oder Infusionslösung in einer Fertigspritze: Wirkstoff: Filgrastim.
Zusammensetzung: Jeder ml Lsg. enth. 60 Mio.E./96 Mio.E. (entspr. 600 µg/960 µg) Filgrastim. Jede Fertigspritze enth. 30 Mio.E./48 Mio.E. (entspr. 300 µg/480 µg) Filgrastim, Glutaminsäure, Sorbitol (E 420), Polysorbat 80, Wasser f. Inj.-zwecke. Filgrastim ist ein mittels rekombinanter DNA-Technologie aus *E. coli* hergestellter rekombinanter methionyliertes humaner Granulozyten-koloniestimulierender Faktor (G-CSF). **Anwendungsgeb.:** Zur Verkürz. d. Dauer v. Neutropenien sowie zur Vermind. d. Häufigk. neutropen. Fiebers b. Pat., d. wg. einer malignen Erkrankung (außer CML u. MDS) m. übl. zytotox. Chemotherap. behand. werden, u. zur Verkürz. d. Dauer v. Neutropenien b. Pat., d. eine myeloablative Behandl. m. anschl. Knochenmarkstransplant. erhalten, b. denen ein erhöh. Risiko einer verläng. schweren Neutropenie besteht. Wirksamk. u. Unbedenklichk. v. Filgrastim ist b. Erw. u. Kdr., d. eine zytotox. Chemotherap. erhalten, vergleichbar. Mobilisierung peripherer Blutstammzellen (PBPC). B. Kdr. od. Erw. m. schwerer kongenitaler, zyklischer od. idiopath. Neutropenie m. einer Gesamtanzahl an neutrophilen Granulozyten (ANC) $\leq 0,5 \times 10^9/l$ sowie einer Vorgeschichte v. schwerwieg. od. wiederkehr. Infekt. ist d. Langzeitbehandl. m. Filgrastim angezeigt, um d. Anzahl v. neutrophilen Granulozyten zu erhöhen u. d. Häufigk. u. Dauer v. infektiösb. Sympt. zu vermind. Behandl. v. andauernder Neutropenie (ANC $\leq 1,0 \times 10^9/l$) b. Pat. m. fortgeschritt. HIV-Infekt. zur Vermind. d. Risikos bakt. Infekt., falls andere Maßnahmen zur Behandl. d. Neutropenie unzureich. sind. **Gegenanz.:** Überempfr. geg. Inhaltstst. **Nebenwirk.:** Krebspat.: Milzruptur (z. T. letal), Splenomegalie, Sichelzellkrise, Arzneimittel-überempfr., GvHD-Reakt. (Todesf. berichtet b. Pat., d. allogene Knochenmarkstranspl. erhielten), Erhöh. v. Serumharnsäure u. Laktatdehydrogenase, Appetitlosigk., Pseudogicht, Kopfschm., Hypotonie, Venenverschlusskrankh. (b. Pat. m. Knochenmarkstranspl. od. Mobilisierung v. PBPCs beobachtet), Flüssigk.-verschieb., Kapillarlecksyndr., oropharyngeale Schmerzen, Husten, Dyspnoe, Hämoptyse, akutes Atemnotsyndr., Ateminsuff., Lungenödem, interstit. Lungenerkrank., Lungeninfiltration, Lungenblut., Diarrhö, Erbrechen, Obstipation, Übelk., GGT u. alkal. Phosphatase im Serum erhöht, Exanthem, Alopezie, Sweet-Syndr., kutane Vaskulitis, Schmerzen d. Bewegungsapp., Verschlecht. einer besteh. rheumatoiden Arthritis, Dysurie, Miktionsstör., Glomerulonephritis, Asthenie, Müdigk., Schleimhaut-entzünd., Schmerzen, Schmerzen im Brustraum. PBPCs-Mobilisierung b. gesunden Spendern: Thrombozytopenie, Leukozytose, Splenomegalie, Milzruptur (z. T. letal), Sichelzellkrise, anaphylakt. Reakt., Laktatdehydrogenase erhöht, Hyperurikämie, Kopfschm., Kapillarlecksyndr., Dyspnoe, Lungenblut., Hämoptyse, Lungeninfiltration, Hypoxie, alkal. Phosphatase im Serum erhöht, Aspartataminotransferase erhöht, Schmerzen d. Bewegungsapp., Verschlecht. einer besteh. rheumatoiden Arthritis, Glomerulonephritis, SCN-Pat.: Splenomegalie, Anämie, Milzruptur, Thrombozytopenie, Sichelzellkrise, Hyperurikämie, Blutzucker erniedrigt, Laktatdehydrogenase erhöht, Kopfschm., Epistaxis, Diarrhö, Hepatomegalie, alkal. Phosphatase im Serum erhöht, Exanthem, kutane Vaskulitis, Alopezie, Schmerzen d. Bewegungsapp., Gelenkschm., Osteoporose, Hämaturie, Glomerulonephritis, Proteinurie, Reakt. an d. Inj.-stelle. HIV-Pat.: Splenomegalie, Sichelzellkrise, Schmerzen d. Bewegungsapp., Glomerulonephritis. Nadelstutzkappe d. Fertigspr. enth. getrockn. Naturgummi (Latexderivat [Kautschuk]), d. Allergien auslösen kann. Enth. Sorbitol. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Verschreibungspflichtig. **Mat.-Nr.:** 3/51009568 **Stand:** Februar 2016 Hexal AG, 83607 Holzkirchen, www.onkologie.hexal.de

Ebenen- und Raumplan Messehaus



Quelle: Mit freundlicher Genehmigung des Congress Center Leipzig



nCounter
Vantage™ assays

THE END OF PROFILING AS YOU KNOW IT.

Stop asking, "What can I measure?" Start asking, "What should I measure?" Thanks to nCounter Vantage™ assays, you get the full picture—targeted DNA, RNA, and Protein analysis in one process. Stop compromising. Stop performing sequential testing. Learn more at nanosttring.com/3D

nanosttring
TECHNOLOGIES®

For Research Use Only. Not for use in diagnostic procedures.

© 2016 NanoString Technologies, Inc. All rights reserved. NanoString, NanoString Technologies, nCounter, nCounter Vantage and 3D biology are registered trademarks of NanoString Technologies, Inc., in the United States and/or other countries.

March 2016. USSC_PM0062



3D BIOLOGY™

Programm- und Organisationskomitee

KONGRESSPRÄSIDENT

Prof. Dr. Andreas Hochhaus

Universitätsklinikum Jena

WISSENSCHAFTLICHE SEKRETÄRE

Prof. Dr. Paul Graf La Rosée, Villingen-Schwenningen

Dr. Ekkehard Eigendorff, Jena

Dr. Tobias Rachow, Jena

SEKRETARIAT

Svetlana Scherübl

Claudia Herrmann

Klinik für Innere Medizin II

Universitätsklinikum Jena

Am Klinikum 1, 07740 Jena

Tel.: +49 (0) 3641 932-4870 oder -4201

Fax: +49 (0) 3641 932-4202

E-Mail: dgho2016@med.uni-jena.de

Wir danken allen Mitgliedern der Programmkomitees für Ihre Vorschläge:

Programmkomitees

- 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-Lymphome
- PK Intensivmedizin
- PK Kolon- und Rektumkarzinom
- PK Kopf-Hals-Tumoren
- PK Lungen- und Pleuratumoren
- PK Mammakarzinom
- PK MDS
- PK Melanom
- PK Myeloproliferative Neoplasien
- PK Multiples Myelom
- PK Non-Hodgkin Lymphome, aggressiv
- PK Non-Hodgkin Lymphome, indolent
- PK Tumoren von Nieren, 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 Versorgungsforschung

Mitglieder der Programmkomitees

Al-Batran S. E., Alt-Epping B., Andritsch E., Arnold D., Auberger J., Baerlocher G., Baldus C., Bauer S., Bauernhofer T., Baumann M., Baumann W., Beelen D. W., Berdel W., Bergmann L., Beyer J., Bielack S., Binder M., Birkenau B., Bokemeyer C., Borchmann P., Borner M.-M., Bornhäuser M., Braess J., Brodowicz T., Brossart P., Brümmendorf T. H., Burchert A., Buske C., Buss E. C., Cantoni N., Castiglione-Gertsch M., Cathomas R., Cerny T., Chalandon Y., Decker T., Dieing A., Dirksen U., Dittrich C., Döhner H., Döhner K., Drach J., Dreyling M., Dührsen U., Duyster J., Eberhard E., Eberhardt W., Egle A., Ehninger G., Eichhorst B., Eichinger-Hasenauer S., Einsele H., Eisterer W., Emde T.-O., Engelhardt M., Engert A., Favre G., Finke J., Fischer T., Flath B., Folprecht G., Fridrik M., Fuchs M., Ganser A., Gastl A. G., Gauler T., Geissler K., Geissler D., Gerger A., Germing U., Gerull S., Giagounidis A., Gisslinger H., Glaß B., Gökbuget N., Goldschmidt H., Götze K., Graeven U., Graf La Rosée P., Greil R., Greinix H., Griesinger F., Griebhammer M., Grünwald V., Güngör T., Haase D., Hallek M., Hauswirth A., Hebestreit N., Hegewisch-Becker S., Heide F. H., Heidenreich A., Heim D., Heim M. E., Heinemann V., Held G., Herr W., Heuser M., Heußner P., Heymanns J., Hiddemann W., Hilbe W., Hilgendorf I., Hindenburg H.-J., Hitz F., Ho A. D., Hochhaus A., Hoelzer D., Hofer S., Hofheinz R.-D., Hofmann W.-K., Holler E., Holstein K., Honecker F., Illerhaus G., Jäger U., Jäger D., Jahn-Kuch D., Janz M., Jensen C., Jermann P., Jordan K., Junghanß C., Kaiser U., Kalusche-Bontemps E.-M., Kanz L., Kapp U., Kasper B., Keil F., Keilholz U., Kiehl M., Kiss A., Kloke M., Knauf W., Knödler M., Köberle D., Köhler M., Köhne C.-H., Kolb G., Kollar A., Korfel A., Koschmieder S., Krainer M., Kralidis E., Krause S., Kröger N., Kropff M., Kroschinsky F., Kunzmann V., Langer F., le Coutre P., Leibundgut K., Lengerke C., Lengfelder E., Lenz G., Letsch A., Lindner L., Link H., Loges S., Lorch A., Lordick F., Ludwig H., Lüftner D., Mackensen A., Mamot C., Manz M., Marosi C., Marschner N., Maschmeyer G., Meran J., Mlineritsch B., Müller A., Müller L., Müller-Tidow C., Nachbaur D., Nadig J., Nätscher A., Naumann R., Niederwieser D., Novak U., Ochsenreither S., Oechsle K., Oettle H., Oing C., Overkamp F., Pabinger I., Passweg J., Peschel C., Petermann-Meyer A., Peters C., Petzer A., Pfeilstöcker M., Pirker R., Platzbecker U., Pleyer L., Pott-Hoek C., Preusser M., Pukrop T., Quidde J., Radloff M., Reichardt P., Reiter A., Renner C., Riedner C., Riess H., Röllig C., Rothschild S., Rüfer A., Ruhstaller T., Rummel M. J., Samonigg H., Schaefer R. M., Schäfer N., Schafhausen P., Scheithauer W., Schellongowski P., Schetelig J., Schildmann J., Schilling K., Schlaeppli M., Schmalenberg H., Schmid M., Schmid S., Schmidinger M., Schmidt S., Schmitz N., Schmoll H.-J., Schrappe M., Schuler M., Schuler U., Schulz H., Seifart U., Seifert M., Serve H., Siebert U., Sill H., Sinn M., Späth-Schwalbe E., Stahl M., Stauder R., Steger G., Steimann M., Stein H., Stein A., Stenner-Liewen F., Steuerer M., Stilgenbauer S., Strasser F., Stüssi G., Taverna C., Tesch H., Thaler J., Theobald M., Theocharides A., Thiede C., Thomas M., Thuß-Patience P., Tiede A., Trepel M., Trümper L., Tsakiris D., Urban C., Valent P., Vinzent K.-T., Vogel A., von Amsberg G., von Moos R., Watzke H., Wedding U., Weisel K., Welt A., Weltermann A., Wendtner C.-M., Wicki A., Wilhelm M., Willenbacher W., Willer A., Wiltschke C., Winkler E., Witzens-Harig M., Wolf H.-H., Wolf J., Wölfler A., Wöll E., Wörmann B., Wuillemin W. A.

Angaben ohne Gewähr

Wir danken allen Abstractgutachtern für ihre Unterstützung:

Alt-Epping B., Baldus C., Baumann W., Berdel W., Bergmann L., Binder M., Böhrer F.-D., Bokemeyer C., Borchmann P., Borner M. M., Bornhäuser M., Braess J., Brossart P., Brümmendorf T. H., Buske C., Cantoni N., Cathomas R., Cerny T., Chalandon Y., Clement J., Diem S., Dirksen U., Dittrich C., Döhner K., Dreyling M., Dührsen U., Egle A., Eichhorst B., Eigendorff E., Eisterer W., Engelhardt M., Favre G., Fischer T., Folprecht G., Frickhofen N., Fridrik M., Fuchs M., Gastl A. G., Gauler T., Gerger A., Glaß B., Gökbuget N., Goldschmidt H., Götze K., Graeven U., Graf La Rosée P., Greinix H., Griesshammer M., Grünwald V., Güngör T., Hegewisch-Becker S., Heide F., Heim D., Heinemann V., Herr W., Heußner P., Hilgendorf I., Hitz F., Hochhaus A., Höchsmann B., Hofer S., Hofheinz R.-D., Hofmann W.-K., Hübner J., Imbach P., Jäger U., Jäger D., Janz M., Jordan K., Junghans C., Junghanß C., Kanz L., Kapp U., Keil F., Keilholz U., Kiehl M., Kiss A., Kloke M., Kneba M., Knödler M., Kochanek M., Köhler M., Kolb G., Krainer M., Krause S., Kroschinsky F., Kunzmann V., Langer F., Lengerke C., Lengfelder E., Lenz G., Letsch A., Lindig U., Lindner L. H., Link H., Loges S., Lordick F., Ludwig H., Lüftner D., Mackensen A., Mamot C., Manz M. G., Marschner N., Maschmeyer G., Matzdorff A., Mergenthaler H.-G., Metzgeroth G., Mügge L.-O., Müller A., Müller L., Müller-Tidow C., Novak U., Oechsle K., Oettle H., Overkamp F., Pabinger I., Passweg J., Peschel C., Petermann-Meyer A., Petzer A., Pfeilstöcker M., Pirker R., Platzbecker U., Pleyer L., Pukrop T., Quidde J., Reichardt P., Reiter A., Renner C., Riess H., Röllig C., Röth A., Ruhstaller T., Rummel M. J., Schäfer N., Scheithauer W., Schellongowski P., Schildmann J., Schilling K., Schmalenberg H., Schmidinger M., Schmitz N., Scholl S., Schrenk K., Schuler M., Schuler U., Seifart U., Sill H., Späth-Schwalbe E., Stahl M., Stenner-Liewen F., Steuerer M., Stüssi G., Tesch H., Thaler J., Theobald M., Theocharides A., Thomas M., Thuß-Patience P., Tiede A., Trepel M., Trümper L., Urban C., Vehreschild M., Vogel A., von Amsberg G., von Lilienfeld-Toal M., von Moos R., Waskow C., Watzke H., Wedding U., Weisel K., Wendtner C.-M., Wilhelm M., Willenbacher W., Willer A., Winkler E., Witzens-Harig M., Wolf J., Wölfler A., Wöll E.

Angaben ohne Gewähr

Intratect® 100 g/l

Sicherheit durch Qualität



- ▶ Hochreines Antikörperkonzentrat für die optimierte Therapie
- ▶ Gebrauchsfertige Lösung, zuckerfrei
- ▶ 5 verschiedene Packungsgrößen



Intratect® 100 g/l: Intratect® 100 g/l, Infusionslösung zur intravenösen Anwendung. Wirkstoff: Normales Immunglobulin vom Menschen (IVIg) **Zusammensetzung:** 1 ml Intratect® 100 g/l: 100 mg humanes Ig; davon IgG mind. 96 % (57 % IgG1, 37 % IgG2, 3 % IgG3, 3 % IgG4). Max. IgA: 1800 mcg/ml, Glycin, Wasser f. Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Substitutionstherapie bei prim. Immundefizienzsyndromen, Hypogammaglobulinämie u. rezidivierenden bakt. Infekt. bei Pat. mit multiplem Myelom od. chron. lymphat. Leukämie, Hypogammaglobulinämie bei Pat. nach allogener hämatopoet. Stammzelltransplantation, angeb. AIDS mit rezidivierenden bakt. Infekt.; Immunmodulation bei prim. Immunthrombozytopenie (ITP) bei Pat. mit hohem Blutungsrisiko od. vor chirurg. Eingriffen zur Korrektur der Thrombozytenzahl, Guillain-Barré-Syndrom, Kawasaki-Syndrom. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen jegl. Bestandteile od. gegen Ig vom Menschen, insbes. bei Pat. mit IgA-Antikörpern. **Nebenwirkungen:** Häufig: Pyrexie, Infusionsreakt., Palpitation, Gelenk-, Rücken- od. Knochenschmerzen, Unwohlsein. Gelegentlich: Schüttelfrost, Kopf-, Bauchschmerzen, Schwindel, Fieber, Übelkeit u. Erbrechen, allerg. Reakt., nied. o. hoher Blutdruck, Geschmacksstörung, Thrombophlebitis superficialis, Hitzegefühl, direkt. u. indirekt. Coombs-Test pos., sens. Störung, Hyperämie, Diarrhoe, Erschöpfung, Hypothermie. Selten: Überempfindlichkeitsreakt. m. plötzl. Blutdruckabfall, Einzelfälle bis z. anaphylakt. Schock, vorübergeh. Hautreakt., hämolyt. Anämie. Sehr selten: thromboembol. Reakt. wie Myokardinfarkt, Schlaganfall, Lungenembolie, tiefe Venenthrombose. Nicht bekannt: revers. hämolyt. Reakt., revers. asept. Meningitis, Anstieg d. Serumkreatinin-Spiegels u./od. akutes Nierenversagen, Angina pectoris, Rigor, Dyspnoe, Schock, Leukopenie. **Lagerung:** Nicht über 25 °C aufbewahren, nicht einfrieren, Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstr. 5, 63303 Dreieich **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** Dezember 2015

Adressen/Ansprechpartner

KONGRESSORGANISATION



Alexanderplatz 1, 10178 Berlin
E-Mail: jahrestagung2016@dgho-service.de
Tel.: +49 (0) 30 2787 6089-14/-30/-37

VERANSTALTER DES WISSENSCHAFTLICHEN KONGRESSES

Veranstalter des wissenschaftlichen Kongresses der Jahrestagung 2016 ist der Verein zur Förderung der Weiterbildung in der Hämatologie und Onkologie e.V., Nürnberg.

TEILNEHMERREGISTRIERUNG

event lab. GmbH
Dufourstraße 15, 04107 Leipzig
Tel: +49 (0) 341 24 05 96 56, Fax: +49 (0) 341 24 05 96 51
E-Mail: jahrestagung2016@eventlab.org

KONGRESSORT

Leipziger Messe GmbH, Congress Center Leipzig
Messe-Allee 1, 04356 Leipzig
www.ccl-leipzig.de

KONGRESS-WEBSEITE

www.haematologie-onkologie-2016.com

FACHGESELLSCHAFTEN



Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie (DGHO)

Prof. Dr. med. Carsten Bokemeyer, Geschäftsführender Vorsitzender
Hamburg, Deutschland



Oesterreichische Gesellschaft für
Hämatologie & Medizinische Onkologie

Österreichische Gesellschaft für Hämatologie & Medizinische Onkologie (OeGHO)

Univ.-Prof. Dr. Hellmut Samonigg, Präsident
Graz, Österreich



Schweizerische Gesellschaft für Medizinische Onkologie (SSMO)

Prof. Dr. med. Markus Borner, Präsident
Biel, Schweiz



Schweizerische Gesellschaft für Hämatologie (SGH)

Prof. Dr. med. Jakob Passweg
Basel, Schweiz

NEU: Bewährte ALL-Therapie – jetzt auch in der Erstlinie mit europaweiter Zulassung¹



INDUKTION > KONSOLIDIERUNG > UND DARÜBER HINAUS >

Ein starker Partner.¹⁻³
Macht Remission bei ALL möglich.

Baxalta
Now part of Shire

Wir freuen uns
auf Ihren Besuch:
Halle 2, Stand 68

Referenzen:

1. National Comprehensive Cancer Network. NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology: Acute Lymphoblastic Leukemia. Version 2. 2015. http://www.nccn.org/professionals/physician_gls/f_guidelines.asp. Accessed February 18, 2016.
2. Douer D, Aldoss I, Lunning MA, et al. Pharmacokinetics-based integration of multiple doses of intravenous pegaspargase in a pediatric regimen for adults with newly diagnosed acute lymphoblastic leukemia. J Clin Oncol. 2014;32:905-911, with appendix.
3. Oncaspar Fachinformation, Stand Januar 2016

Oncaspar® 750 E/ml Injektions-/Infusionslösung

Zusammensetzung: Der Wirkstoff ist Pegaspargase. Ein ml Lösung enthält 750 Einheiten Pegaspargase. Eine Durchstechflasche mit 5 ml Injektionslösung enthält 3750 Einheiten Pegaspargase. Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumdihydrogenphosphat x 1 H₂O, Natriummonohydrogenphosphat x 7 H₂O, Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Oncaspar enthält Pegaspargase. Das ist ein Enzym, das L-Asparagin abbaut, einen wichtigen Proteinbaustein, ohne den Zellen nicht überleben können. Normale Zellen können Asparagin selbst herstellen, einige Krebszellen können dies jedoch nicht. Oncaspar senkt den Asparagin-Spiegel in Blutkrebszellen und stoppt die Vermehrung der Krebszellen. Oncaspar wird zur Behandlung von akuter lymphatischer Leukämie (ALL) bei Kindern und Jugendlichen ab der Geburt bis zum Alter von 18 Jahren und bei Erwachsenen angewendet. Oncaspar wird zusammen mit anderen Arzneimitteln angewendet. **Gegenanzeigen:** Bei Allergie gegen Pegaspargase oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels, wenn eine Entzündung der Bauchspeicheldrüse vorliegt oder in der Vergangenheit vorgelegen hat; wenn im Zusammenhang mit einer früheren L-Asparaginase-Therapie akute Blutungen aufgetreten sind; wenn Sie nach einer früheren L-Asparaginase-Therapie Blutgerinnsel hatten. **Nebenwirkungen:** Schwere Blutung oder blaue Flecken; Änderungen der Funktion der Bauchspeicheldrüse, Entzündung oder andere Störungen der Bauchspeicheldrüse mit schweren Bauchschmerzen, die bis in den Rücken strahlen können (Pankreatitis); schwerwiegende allergische Reaktionen mit Symptomen wie Ausschlag, Jucken, Schwellung, Nesselausschlag, Kurzatmigkeit, schneller Herzschlag oder Blutdruckabfall; heftiges Schütteln (Krampfanfälle) und Verlust des Bewusstseins; Kopfschmerzen, hoher Blutdruck und Sehstörungen oder Sehverlust und Verwirrtheit, die Symptome eines Zustands sind, der als reversibles posteriores Leukoenzephalopathie-Syndrom bekannt ist; Verlust der Nierenfunktion (z. B. Änderung der Urinausscheidung, Schwellung der Füße und Sprunggelenke); erhöhte Harnsäure- und Ammoniakspiegel im Blut; sehr hohes Fieber; Probleme mit der Leber (erhöhte Transaminasen, Hyperbilirubinämie); schneller Herzschlag, Schwierigkeiten beim Atmen und Schwäche; erhöhte Blutzuckerwerte (Hyperglykämie); Appetitverlust; Unwohlsein; Erbrechen; Magenkrämpfe; Durchfall oder Gewichtsverlust; Schmerzen oder Schwellung an der Injektionsstelle; Unruhe; Verwirrtheit und Benommenheit; Änderungen des Elektroenzephalogramms (einer Kurve der elektrischen Aktivität im Gehirn); grippeartige Symptome; Rücken-, Gelenk- oder Bauchschmerzen; geschwollene Speicheldrüsen (Parotitis); leichtes Zucken der Finger; Flüssigkeitsansammlung im Abdominalbereich (Vergrößerung des Abdominalbereichs, Wasserbauch); herabgesetzte Schilddrüsenfunktion, was Müdigkeit, Gewichtszunahme und Kältegefühl verursachen kann; Sinnesstörungen, Ermüdung. **Verschreibungspflichtig, Pharmazeutischer Unternehmer:** Baxalta Innovations GmbH, Industriestraße 67, A-1221-Wien/Österreich. Örtlicher Vertreter: Baxalta Deutschland GmbH, Edisonstraße 2, 85716 Unterschleißheim

Wissenschaftspreise

Preise der DGHO

ARTUR-PAPPENHEIM-PREIS

Aus Anlass des 100. Geburtstages von Artur Pappenheim hat die DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V. 1970 diesen Preis gestiftet, der jährlich verliehen wird. Der Preis ist für eine wissenschaftliche Arbeit bestimmt, die sich mit klinischen, experimentellen oder theoretischen Fragen der Hämatologie befasst. Sie kann mehrere bereits publizierte Arbeiten in deutscher oder englischer Sprache enthalten, die sich mit einem Thema befassen oder in direktem thematischen Zusammenhang stehen. Der Preis ist mit 7.500 Euro dotiert.

DOKTORANDEN-FÖRDERPREIS

Für hervorragende Arbeiten auf dem Gebiet der Hämatologie und Internistischen Onkologie, die während des Studiums der Medizin, der Pharmazie oder der Biologie oder im Rahmen einer Dissertation im Bereich der genannten Disziplinen entstanden sind, verleiht die DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V. jährlich den Doktoranden-Förderpreis. Der Preis ist für eine deutsch- oder englischsprachige Arbeit bestimmt, die von einem Studenten einer Universität der Bundesrepublik Deutschland eingereicht wird und die sich mit klinischen, experimentellen oder theoretischen Fragen der Hämatologie und Onkologie befasst. Die Arbeit kann bereits publizierte Ergebnisse enthalten. Der Preis ist mit 2.500 Euro dotiert.

VINCENZ-CZERNY-PREIS FÜR ONKOLOGIE

Benannt nach Vincenz Czerny, der den interdisziplinären Charakter des Faches Onkologie als einer der ersten erkannt und die Zusammenarbeit zwischen der operativen Medizin, der Strahlentherapie und der Inneren Medizin gefördert und realisiert hat. Der Preis ist seit 1978 jährlich für eine wissenschaftliche Arbeit bestimmt, die sich mit klinischen, experimentellen oder theoretischen Fragen der Onkologie befasst. Sie kann mehrere bereits veröffentlichte Arbeiten in deutscher oder englischer Sprache enthalten, die sich mit einem Thema befassen oder in direktem thematischen Zusammenhang stehen. Der Preis ist mit 7.500 Euro dotiert.

Preise der OeGHO

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 und ist mit 5.000 Euro dotiert.

WILHELM TÜRK-PREIS

Zur Erinnerung an den Österreichischen Hämatologen Wilhelm Türk (1871–1916) wurde der so genannte Wilhelm Türk-Preis der OeGHO geschaffen, der für wissenschaftliche Arbeiten auf dem Gebiet der klinischen Hämatologie vergeben wird. Der Preis ist mit 5.000 EUR dotiert.

Alle Wissenschaftspreise werden im Rahmen der Plenarsitzung „Von der Biologie zur Therapie“ am Samstag, den 15.10.2016 von 10:00–11:30 Uhr im Saal 1 vergeben. Die Preisträger präsentieren ihre Arbeiten in der „Sitzung der Preisträger“ von 14:00–15:45 im Saal 4.

Weitere Preise/Stipendien

BEST ABSTRACTS

Unter allen eingereichten Abstracts wurden besonders herausragende wissenschaftliche Arbeiten von einem unabhängigen Gutachterkomitee als Vorträge in die Plenarsitzung „Best Abstracts“ einbezogen.

Die Würdigung erfolgt im Rahmen der Plenarsitzung „Best Abstracts“ am Montag, den 17.10.2016 von 10:00–11:30 Uhr im Saal 1, Ebene +1

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/innen für den Preis ausgewählt. Die Arbeiten sind mit einem Preisgeld von je 1.000 Euro verbunden.

Die Preisvergabe erfolgt im Rahmen der Sitzung „Young Investigators Award“ am Montag, den 17.10.2016 von 12:00–13:30 Uhr im Raum Mehrzweckfläche 1/2, Ebene 0

POSTERPREISE

Unter allen auf der Jahrestagung 2016 präsentierten Postern werden pro Poster-kategorie besonders herausragende Arbeiten im Rahmen der Posterausstellung mit einem Preisgeld in Höhe von 300 Euro ausgezeichnet.

Die Bewertungen und Auszeichnungen der Poster erfolgen während der Posterdiskussionen im Foyer Saal 1.

Posterdiskussionen:

Samstag	15.10.2016	17:30–19:00 Uhr
Sonntag	16.10.2016	17:30–19:00 Uhr
Montag	17.10.2016	17:30–19:00 Uhr

DGHO-Promotionsstipendien

Zur Förderung des wissenschaftlichen Nachwuchses für die Hämatologie und Onkologie vergibt die DGHO in Kooperation mit weiteren Partnern Promotionsstipendien. Die Förderung soll es dem Stipendiaten ermöglichen, ein Jahr vollzeitig an seinem Forschungsprojekt zu arbeiten, und umfasst eine monatliche Fördersumme von 800 Euro über insgesamt zwölf Monate.

DR. WERNER JACKSTÄDT-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Das gemeinsam von der Dr. Werner Jackstädt-Stiftung und der DGHO ins Leben gerufene Stipendium fördert Dissertationen auf dem Gebiet der **geriatrischen Onkologie**.

GMIHO-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Das gemeinsam von der GMIHO Gesellschaft für medizinische Innovation – Hämatologie und Onkologie mbH und der DGHO vergebene Stipendium fördert Dissertationen auf dem Gebiet der **Klinischen Studien** in der Onkologie.

JOSÉ CARRERAS-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Das gemeinsam von der Deutschen José Carreras Leukämie-Stiftung und der DGHO ins Leben gerufene Stipendium fördert Dissertationen auf dem Gebiet der Erforschung der **Leukämie** und verwandter Blutkrankheiten bei Erwachsenen.

SIEGLINDE WELKER-DGHO-PROMOTIONSSTIPENDIUM

Das Promotionsstipendium wird gemeinsam von der Sieglinde Welker-Stiftung und der DGHO vergeben und fördert Dissertationen auf dem Gebiet der **seltenen Erkrankungen** der Blutzellen.

DEUTSCHE STIFTUNG FÜR JUNGE ERWACHSENE MIT KREBS – PROMOTIONSSTIPENDIEN

Die Stiftung fördert Dissertationen zum Themenkomplex „Krebserkrankungen bei jungen Erwachsenen im Alter von 18 bis 39 Jahren“.

Webseite: www.junge-erwachsene-mit-krebs.de



Die Vorstellung aller Arbeiten und Projekte erfolgt im Rahmen der Posterdiskussion am Montag, den 17. Oktober 2016 von 17:30–19:00 Uhr im Foyer Saal 1.

Gutachter der DGHO-Preise und -Stipendien:

Wir danken für die Unterstützung der Gutachter!

Berdel W., Bornhäuser M., Brossart P., Brümmendorf T. H., Dührsen U., Einsele H., Haas R., Herr W., Hofmann W.-K., Kanz L., Mackensen A., Riess H., Röllig C., Scholz C., Schuler M., Späth-Schwalbe E., von Kalle C., Wedding U.

José Carreras Leukämie-Stiftung/Forschungsstipendium

Die José Carreras Leukämie-Stiftung unterstützt wissenschaftliche Forschungsprojekte über Ursachen und Therapiemöglichkeiten von Leukämie. Sie vergibt Stipendien an junge Wissenschaftler/innen in Forschungseinrichtungen und Universitätskliniken in ganz Deutschland.

Die Bekanntgabe der diesjährigen Stipendiaten/innen erfolgt im Rahmen der Sitzung „Young Investigators Award“ am Montag, den 17.10.2016 von 12:00–13:30 Uhr in Saal Mehrzweckfläche 1/2, Ebene 0

Anne Liese Gaebel-Wissenschaftspreis

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.

Der diesjährige Wissenschaftspreis ist mit EUR 3.000,- dotiert und wird ausschließlich aus Stiftungsmitteln finanziert.

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

Die Preisvergabe erfolgt im Rahmen der Plenarsitzung „Best Abstract“ am Montag, den 17.10.2016 von 10:00–11:30 Uhr im Saal 1, Ebene +1

Gastredner

Wir freuen uns, folgende internationale Gastredner begrüßen zu dürfen:



Prof. Nicholas C. P. Cross (GB)
University of Southampton, Salisbury

15. 10. 2016, 15:45–17:15 Uhr, Raum M3, Messehaus
Standardisierte Leukämie-Diagnostik
17.10.2016, 12:00–13:30 Uhr, Saal 1
Pathogenese und innovative Therapiekonzepte
BCR-ABL-negativer myeloproliferativer Neoplasien



Prof. Robert P. Gale (USA/GB)
Haematology Research Centre, Los Angeles/London

17.10.2016, 14:00–15:30 Uhr, Vortragsraum 11
Publish or perish? Meet the editor
17.10.2016, 15:45–17:15 Uhr, Saal 2
Strahlung und Hämatologie



Prof. Markus Müschen (USA)
UCSF Medical Center, San Francisco

17.10.2016, 15:45–17:15 Uhr, Mehrzweckfläche 3/4
Stammzellbiologie als Grundlage für therapeutische Interventionen
18.10.2016, 11:30–13:00 Uhr, Saal 1
Zurück in die Zukunft



Prof. Hope S. Rugo (USA)
UCSF Medical Center, San Francisco

15.10.2016, 14:00–15:30 Uhr, Mehrzweckfläche 1/2
Mammakarzinom: (Neo)adjuvante Therapie



Prof. Margaret A. Shipp (USA)
Dana-Farber Cancer Institute, Harvard Medical School, Boston

15.10.2016, 10:00–11:30 Uhr, Saal 1
Von der Biologie zur Therapie
15.10.2016 14:30–15:30 Uhr, Raum M1/2, Messehaus
Studententag
15.10.2016, 15:45–17:15 Uhr, Saal 3
Neue Optionen beim Hodgkin-Lymphom

FREITAG, 14. Oktober 2016

Wissenschaftliches Programm

Sonstige Sitzungen

Wissenschaftliches Programm

10:00–12:00

Saal 4

Fortbildung

GCP- und neue EU-Richtlinien

Vorsitz:		Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D), Naumann, Ralph (Koblenz, D)
10:00	V1	Umsetzung der EU Clinical Trials Regulation in Deutschland <i>Krafft, Hartmut (Langen, D)</i>
10:30	V2	Prüfzentrumsverträge – was müssen Prüfer beachten? <i>Fabisch, Christian (Jena, D)</i>
10:50	V3	Qualifikationsunterlagen für Prüfer und Prüfstellen: ,Optimale' Einreichungsunterlagen <i>Harder, Sebastian (Frankfurt/M., D)</i>
11:15	V4	Versicherungspflicht bei klinischen Studien: Was ist für Prüfer relevant <i>Swik, Burkhardt D. (München, D)</i>

12:30–14:00

Saal 1

Plenarsitzung

Das Beste des Jahres 2016

Vorsitz:		Graf La Rosée, Paul (Villingen-Schwenningen, D), Wernli, Martin (Aarau, CH)
12:30	V5	Hämatologie: Das Beste 2016 <i>Jäger, Ulrich (Wien, A)</i>
13:00	V6	Onkologie: Das Beste 2016 <i>Cerny, Thomas (St. Gallen, CH)</i>
13:30	V7	Translational Forschung: Das Beste 2016 <i>Baldus, Claudia (Berlin, D)</i>

14:30–16:00

Bankettraum 1

Expertenseminar

Nebenwirkungen der Kinaseinhibitoren bei CLL

14:30	V8	Nebenwirkungen der Kinaseinhibitoren bei CLL <i>Pott, Christiane (Kiel, D)</i>
-------	----	---

Schwerpunkte: Einsatz von Kinaseinhibitoren bei CLL und NHL, welche Nebenwirkungsprofile treten auf und worauf muss in der klinischen Praxis geachtet werden? Schwere und Einsetzen der Nebenwirkungen, ist eine Prophylaxe sinnvoll? Welche Therapiemöglichkeiten gibt es beim Auftreten von Nebenwirkungen? Praxisrelevante Aspekte des Umgangs mit einer Antikoagulation im klinischen Alltag. *Die Vorstellung und Diskussion eigener Fälle einschließlich Bildern ist erwünscht.*

14:30–16:00

Bankettraum 2

Expertenseminar

Therapie des rezidierten und refraktären Hodgkin-Lymphoms

14:30	V9	Therapie beim rezidierten und refraktären Hodgkin-Lymphom: Mono- und Kombinationstherapie, Toxizitätsmanagement <i>Pezzutto, Antonio (Berlin, D)</i>
-------	----	---

Schwerpunkte: Ist eine Hochdosischemotherapie im Rezidiv immer (noch) notwendig? Wann sollen die neuen Therapieoptionen Brentuximab-Vedotin und Immunchek-Point Inhibitoren eingesetzt werden? Wann sollte eine allogene Stammzelltransplantation in Betracht gezogen werden? Beeinflussen die neuen Optionen im Rezidiv auch die Wahl der Primärtherapie?

14:30–16:00

Bankettraum 3

Expertenseminar

Periphere T-Zell-Lymphome: Diagnostik und Therapie

14:30	V10	Periphere T-Zell-Lymphome: Diagnostik und Therapie <i>Wulf, Gerald (Göttingen, D)</i>
-------	-----	--

Schwerpunkte:

- aktuelle Aspekte zur molekularen Biologie
- diagnostisches Vorgehen, „pitfalls“ der Diagnostik
- Behandlungsalgorithmus bei ALCL, PTCL, NK/T-Zell-Lymphom, Primärtherapie und Rezidiv
- aktuelle Studien

16:30–18:00

Bankettraum 1

Expertenseminar

Nebenwirkungen der TKI-Therapie bei der CML

16:30	V11	Nebenwirkungen der TKI-Therapie bei der CML <i>Kiani, Alexander (Bayreuth, D)</i>
-------	-----	--

Schwerpunkte:

- Überblick über das Nebenwirkungsspektrum unterschiedlicher Tyrosinkinase-Inhibitoren bei CML
- Überblick über die aktuellen ELN-Empfehlungen zur Vermeidung und Behandlung von Therapienebenwirkungen bei CML
- Praktische Empfehlungen zum Umgang mit Nebenwirkungen im Therapiealltag: optimale Supportivbehandlung, Kriterien für Dosisreduktionen, Therapieumstellung oder -abbruch (mit Fallbeispielen)
- Bedeutung von Komorbiditäten und Medikamenten-Interaktionen für die Wahl des Inhibitors
- besonderer Schwerpunkt auf die Erkennung, Vermeidung und Behandlung kardiovaskulärer Ereignisse während einer TKI-Therapie

16:30–18:00

Bankettraum 2

Expertenseminar Kutane T-Zell-Lymphome

- 16:30 V12 Kutane T-Zell-Lymphome
Reimer, Peter (Essen, D)
- Schwerpunkte:*
- Überblick über die verschiedenen Entitäten der kutanen T-Zell Lymphome
 - Diagnostik und diagnostische Herausforderungen
 - Differenzialtherapie unter besonderer Berücksichtigung von Mycosis fungoides und Sézary-Syndrom
 - Kasuistische Fragestellungen aus dem Auditorium

16:30–18:00

Bankettraum 3

Expertenseminar Probleme in der Therapiedurchführung bei ALL: Asparaginase, Erhaltungstherapie und mehr

- 16:30 V13 Probleme in der Therapiedurchführung bei ALL:
Asparaginase, Erhaltungstherapie und mehr
Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D)
- Schwerpunkte:* Das Seminar soll zentrale Aspekte der praktischen Therapiedurchführung bei der ALL beleuchten. Da die Therapiecompliance essentiell für die Heilungschancen ist, kann durch entsprechende Maßnahmen eine Therapieoptimierung erreicht werden. Es werden die Grundlagen für wichtige Therapieelemente wie Asparaginase und Erhaltungstherapie dargestellt. Weiterhin werden häufige Probleme in der praktischen Durchführung diskutiert und mögliche Vorgehensweisen präsentiert. Insbesondere wird über Risikokonstellationen, Maßnahmen bei Toxizitäten und mögliche Anpassungen der Dosis und Abfolge gesprochen. Hierfür werden praktische Fallbeispiele vorgestellt und Fragen aus dem Teilnehmerkreis diskutiert.

18:15–20:00

Saal 1

Plenarsitzung Eröffnungsveranstaltung

- 18:15 Begrüßung
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 18:20 Musikalisches Highlight: Ensemble Nobiles
- 18:25 Grußworte der Präsidenten der Fachgesellschaften
- 18:45 Ensemble Nobiles
- 18:50 Blut ist ein ganz besonderer Saft.
Die Hämatologie und medizinische Onkologie im Jahr 2016
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 19:05 V14 Nukleare Entsorgung – was vererben wir unseren Kindern?
Stumpf, Thorsten (Dresden, D)
- 19:45 Ensemble Nobiles (Mehr dazu erfahren Sie auf Seite 218.)

20:00–22:00

Welcome Reception

Sonstige Sitzungen

(teilweise nur auf Einladung)

09:00–12:00

Seminarraum 6/7

Beiratssitzung der DGHO (geschlossener Teilnehmerkreis)

14:00–15:30

Bankettraum 4

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Onkologische Pharmazie (Neugründung)

14:15–15.45

Seminarraum 6/7

Sitzung des DGHO AYA-Netzwerks

14:30–17:00

Vortragsraum 9

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Stammzellbiologie und -therapie

16:00–17:30

Bankettraum 4

Treffen der Autoren des Leitlinienportals „Onkopedia“

16:30–18:00

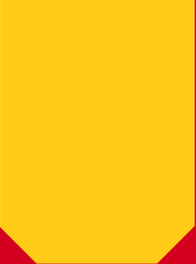
Seminarraum 14/15

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Zelltherapie

17:30–23:00

Seminarraum 6/7

BNHO Vorstandssitzung (geschlossener Teilnehmerkreis)



SAMSTAG, 15. Oktober 2016

Wissenschaftliches Programm

Posterdiskussion

Sonstige Sitzungen

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Saal 1

Fortbildung

Management der chronischen myeloischen Leukämie

- Vorsitz: Cantoni, Nathan (Aarau, CH), Neubauer, Andreas (Marburg, D)
- 08:00 V15 Therapieziele in der Erstlinientherapie und deren Implikationen aus Sicht des Arztes ...
Saußeke, Susanne (Mannheim, D)
- 08:25 V16 ... und aus Sicht des Patienten
Geissler, Jan (München, D)
- 08:45 V17 Implikationen der Einführung generischer Tyrosinkinaseinhibitoren auf die Behandlungsrealität im deutschsprachigen Raum
Baerlocher, Gabriela (Bern, CH)
- 09:05 V18 Optionen bei Intoleranz oder Resistenz auf die Primärtherapie
Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D)

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung

Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom – State of the Art

- Vorsitz: Pirker, Robert (Wien, A), Waller, Cornelius (Freiburg, D)
- 08:00 V19 NSCLC Stadium III
Wolf, Jürgen (Köln, D)
- 08:30 V20 NSCLC IV ohne Treiber-Mutation
Griesinger, Frank (Oldenburg, D)
- 09:00 V21 NSCLC IV mit Treiber-Mutation
Sebastian, Martin (Frankfurt/Main, D)

08:00–09:30

Saal 2

Fortbildung

Gynäkologische Tumoren

- Vorsitz: Mlineritsch, Brigitte (Salzburg, A), Welt, Anja (Essen, D)
- 08:00 V22 Ovarialkarzinom, Optimale Therapie im Jahre 2016
Pfisterer, Jacobus (Kiel, D)
- 08:20 V23 Aktuelle Therapiestrategien beim fortgeschrittenen Zervix-Karzinom
Kimmig, Rainer (Essen, D)
- 08:40 V24 Endometrium-Karzinom und Uterus-Sarkome – was muss ich wissen?
Mallmann, Peter (Köln, D)
- 09:05 V25 Immuntherapeutische Ansätze bei gynäkologischen Tumoren
Letsch, Anne (Berlin, D)

08:00–09:30

Saal 3

Fortbildung

Palliativmedizin

- Vorsitz: Oechsle, Karin (Hamburg, D), Wilhelm, Martin (Nürnberg, D)
- 08:00 V26 Der Palliativmediziner im Tumorboard
Junghanß, Christian (Rostock, D)
- 08:30 V27 Palliativmedizinische Betreuung von Patienten in klinischen Studien
Simon, Steffen (Köln, D)
- 09:00 V28 Wann sollte eine tumorspezifische Therapie beendet werden?
Jahn-Kuch, Daniela (Graz, A)

08:00–09:30

Saal 4

Freier Vortrag

Management hämatologischer Erkrankungen älterer Patienten

- Vorsitz: Pezzutto, Antonio (Berlin, D), Fetscher, Sebastian (Lübeck, D)
- 08:00 V29 Stammzelltransplantation im Vergleich zur Chemotherapie-Konsolidierung bei älteren Patienten mit AML und unterschiedlichen zytogenetischen Risiken: Resultate der OSHO AML 2004 Studie
Niederwieser, Dietger, Al-Ali H. K., Krahl R., Kahl C., Wolf H.-H., Kreibich U., Vucinic V., Hähling D., Hegenbart U., Krämer A., Hirt C., Peter N., Opitz B., Florschütz A., Reifenrath K., Schulze A., Zojer N., Scholl S., Jakob C., Junghanss C., Pönisch W., Heyn S., Sayer H. G., Hochhaus A., Heinicke T., Fischer T., Dreger P., Maschmeyer G. (Leipzig; Magdeburg; Halle; Zwickau; Schwerin; Heidelberg; Greifswald; Cottbus; Dessau; Zittau; Erfurt; Jena; Rostock; Potsdam, D; Wien, A; London, GB)
- 08:15 V30 Ergebnisse der allogenen Stammzelltransplantation nach dosisreduzierter Konditionierung bei Patienten 65 Jahren mit Myelofibrose
Christopeit, Maximilian, Alchalby H., Zabelina T., Zeck G., Ayuk F. A., Wolschke C., Kröger N. (Hamburg, D)
- 08:30 V31 Prävalenz und Dynamik von Leukämie-assoziierten Mutationen in älteren Menschen ohne hämatologische Grunderkrankung
Ernst, Thomas, Rinke J., Müller V., Waldau A., Midic D., Pester F., Landschulze J., Rudolph L., Hochhaus A. (Jena; Kahla, D)
- 08:45 V32 Spektrum genetischer und epigenetischer Alterationen bei älteren AML Patienten: Daten aus dem SAL Register
Baldus, Claudia, Silva P., Neumann M., Vosberg S., Schlee C., Isaakidis K., Schroeder M. P., Ortiz Sanchez J., Fransecky L. R., Hartung T., Türkmen S., Graf A., Krebs S., Blum H., Thiede C., Ehninger G., Serve H., Berdel W., Greif P. A., Röllig C. (Berlin; München; Dresden; Frankfurt; Münster, D)

Samstag, 15. 10.

Samstag, 15. 10.

- 09:00 V33 Evaluierung des Internationalen Prognose-Index für die chronische lymphatische Leukämie (CLL-IPI) bei älteren Patienten mit Komorbidität: Analyse der CLL11-Studienpopulation
Bahlo, Jasmin, Goede V., Kutsch N., Fischer K., Fink A.-M., Stilgenbauer S., Bergmann M., Eichhorst B., Hallek M. (Köln; Ulm; München, D)
- 09:15 V34 Ergebnisse einer randomisierten internationalen Phase 3 Studie in der Erstlinientherapie von älteren Patienten mit CLL (65 Jahre oder älter): Ibrutinib Versus Chlorambucil (RESONATE™-2)
Burger, Jan, Tedeschi A., Barr P. M., Robak T., Owen C., Ghia P., Bairey O., Hillmen P., Bartlett N. L., Li J., Simpson D., Grosicki S., Devereux S., Mccarthy H., Coutre S., Quach H., Gaidano G., Maslyak Z., Stevens D. A., Janssens A., Offner F., Mayer J., O'Dwyer M., Hellmann A., Schuh A., Siddiqi T., Polliack A., Tam C. S., Suri D., Cheng M., Clow F., Styles L., James D. F., Kipps T. J. (Houston; Rochester; St. Louis; Stanford; Louisville; Duarte; Sunnyvale; San Diego, USA; Milano; Novara, I; Lodz; Katowice; Gdansk, PL; Calgary, CDN; Tel Aviv; Jerusalem, IL; Leeds; London; Bournemouth; Oxford, GB; Nanjing, CHN; Auckland, NZ; Melbourne, AUS; Lviv, UA; Leuven; Gent, B; Brno, CZ; Galway, IRL)

08:00–09:30

Saal 5

Fortbildung**Kopf-Hals-Tumoren**

- Vorsitz: Keil, Felix (Wien, A), Knödler, Maren (Leipzig, D)
- 08:00 V35 Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich: operative und adjuvante Therapieverfahren, was für wen 2016? Sicht des Operateurs.
Dietz, Andreas (Leipzig, D)
- 08:20 V36 Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich: operative und adjuvante Therapieverfahren, was für wen 2016? Sicht des Strahlentherapeuten.
Kuhnt, Thomas (Leipzig, D)
- 08:40 V37 Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich: Systemtherapie – (wann) kommen die Checkpoint-Inhibitoren?
Keilholz, Ulrich (Berlin, D)
- 09:05 V38 Schilddrüsenkarzinome, Update Systemtherapie 2016
Spitzweg, Christine (München, D)

08:00–09:30

M 3 (Messehaus)

Fortbildung**Interdisziplinäres Management von Ösophaguskarzinomen und AEG-Tumoren**

- Vorsitz: Stahl, Michael (Essen, D), Lorenzen, Sylvie (München, D)
- 08:00 V39 Strahlentherapeutische Aspekte
Baumann, Rene (Kiel, D)
- 08:30 V40 Operative Therapie
Gockel, Ines (Leipzig, D)
- 09:00 V41 Systemtherapeutische Optionen
Thuss-Patience, Peter (Berlin, D)

08:00–09:30

M 8 (Messehaus)

Freier Vortrag**Infektionsmanagement**

- Vorsitz: Hertenstein, Bernd (Bremen, D), Blau, Igor Wolfgang (Berlin, D)
- 08:00 V42 Invasive Mukormykosen in Patienten mit einer hämatologischen Grunderkrankung aus dem internationalen FungiScope (™) Register
Seidel, Danila, Duran Graeff L., Vehreschild M. J. G. T., Liss B., Köhler P., Müller F., Wisplinghoff H., Vehreschild J., Cornely O. (Köln, D)
- 08:15 V43 Parainfluenza-Infektionen bei hämatologischen Patienten – Bedeutung prolongierter Virusausscheidung und nosokomialer Übertragung
Lehners, Nicola, Puthenparambil J., Schiller M., Ho A. D., Schnitzler P., Egerer G. (Heidelberg, D)
- 08:30 V44 Prophylaktischer ZVK-Wechsel zur Verhinderung von ZVK-Infektionen bei Patienten mit hämatologischen Neoplasien: indirekte Evidenz aus gemischten Daten des SECRECY-Registers und der COAT-Studie
Schalk, Enrico, Biehl L. M., Färber J., Huth A., Panse J., Krämer C., Hentrich M., Engelhardt M., Schäfer-Eckart K., Kofla G., Kiehl M., Wendtner C.-M., Karthaus M., Cornely O. A., Fischer T., Vehreschild M. J. G. T. (Magdeburg; Köln; Aachen; München; Freiburg; Nürnberg; Berlin; Frankfurt/Oder, D)
- 08:45 V45 Epidemiologie und Ergebnis von Infektionen in der Neutropenie bei 166 allogenen Stammzelltransplantationen in einem Jahr in einem Zentrum
Samek, M., Wolschke C., Langebrake C., Adjallé R., Ayuk F. A., Kröger N., Christopeit, Maximilian (Hamburg, D)
- 09:00 V46 Respiratorische Viren bei Gesunden und Patienten nach allogener Stammzelltransplantation – eine prospektive Vergleichsstudie
Rachow, Tobias, Konowski P., Kalkreuth J., Kurze S., Hammersen J., Klink A., Hilgendorf I., Hochhaus A., von Lilienfeld-Toal M. (Jena, D)

- 09:15 V47 Der Einfluss eines LysM-spezifischen NFATc1-Knockout auf die Pilzabwehr von Neutrophilen Granulozyten und die Myelopoese bei *Aspergillus fumigatus*-infizierten NFATc1LysM-Mäusen
Teschner, Daniel, Michel C., Prüfer S., Theobald M., Schild H., Radsak M. (Mainz, D)

08:00–09:30

Vortragsraum 10

Freier Vortrag Rehabilitation

- Vorsitz: Zahner, Johannes (Bad Sooden-Allendorf, D), Dauelsberg, Timm (Nordrach, D)
- 08:00 V48 Für Patienten mit hämatologischen Erkrankungen bedeutet ein Rehabilitationsaufenthalt auch nach allogener Blutstammzelltransplantation kein Risiko
Kiefer-Trendelenburg, Thomas (Rüdersdorf, D)
- 08:15 V49 Schwingstab-Therapie zur Behandlung der Harninkontinenz nach radikaler Prostatektomie – Follow-up-Daten
Heydenreich, Marc, Zermann D.-H. (Bad Elster, D)
- 08:30 V50 Eine prospektive, randomisierte Studie zum Einfluß der Sporttherapie auf die Lebensqualität nach allogener Stammzelltransplantation
Stüwe, Sabrina, Schumacher H., Kropp P., Diedrich D., Greger N., Freitag S., Junghanss C., Hilgendorf I. (Rostock; Jena, D)
- 08:45 V51 Die Symptome der Chemotherapie-induzierten peripheren Polyneuropathie mit spezifischen Bewegungsinterventionen reduzieren
Streckmann, Fiona, Bloch W., Lehmann H., Faude O., Baumann F. T. (Basel, CH; Köln, D)
- 09:00 V52 Rückkehr zur Arbeit nach einer beruflich orientierten onkologischen Rehabilitation: Die Pilotstudie Perspektive Job
Kähnert, Heike, Exner A.-K., Muckel E., Leibbrand B. (Bad Salzungen; Bielefeld, D)
- 09:15 V53 Nachhaltigkeit uroonkologischer Rehabilitationsmaßnahmen beim Prostatakarzinom
Heydenreich, Marc, Zermann D.-H. (Bad Elster, D)

08:00–09:30

Bankettraum 1

Expertenseminar

Metastasiertes hormonsensitives oder kastrationsresistentes Prostatakarzinom

- 08:00 V54 Metastasiertes hormonsensitives oder kastrationsresistentes Prostatakarzinom
Kaiser, Ulrich (Hildesheim, D)
- Schwerpunkte:* Präsentation der aktuellen Daten aus dem ASCO. Darstellung der verschiedenen Möglichkeiten der sequentiellen Therapie anhand von Fallbeispielen. Die Teilnehmer sind eingeladen, eigene Fälle darzustellen. Ferner wird das Vorgehen bei besonderen Entitäten, wie dem neuroendokrinen Prostatakarzinom oder dem PSA-negativen Prostatakarzinom dargestellt.

08:00–09:30

Bankettraum 2

Expertenseminar

Management des Multiplen Myeloms – Falldiskussionen

- 08:00 V55 Management des Multiplen Myeloms – Falldiskussionen
Binder, Mascha (Hamburg, D)
- Schwerpunkte:* Mit der Zulassung einer Vielzahl neuer Substanzen verändert sich die Therapielandschaft beim Multiplen Myelom – speziell in der Rezidivsituation – rapide. Zur Komplexität tragen darüber hinaus veränderte Erstlinienregime, kontinuierliche Behandlungsregime und der frühe Einsatz von Triple-Therapien im Rezidiv bei. Dies führt zu einer hohen Rate von Patienten mit Exposition gegenüber multiplen Substanzen schon früh im Krankheitsverlauf – eine Situation, die von den Zulassungsstudien nur unzureichend abgebildet wird. Dieses Seminar widmet sich der unübersichtlichen Therapielandschaft im Rezidiv. Anhand von konkreten Fallbeispielen werden alternative Therapiestrategien und –sequenzen diskutiert. Einen besonderen Schwerpunkt stellt die Integration moderner Antikörpertherapien in das Management von Myelomrezidiven dar.

08:00–09:30

M 1/2 (Messehaus)

Freier Vortrag

Chronische lymphatische Leukämie – Biologie

- Vorsitz: Stilgenbauer, Stephan (Ulm, D), Herling, Marco (Köln, D)
- 08:00 V56 Genetischer Verlust von NFAT2 führt zur CLL-Transformation
Fuchs, Alexander Rolf, Märklin M., Heitmann J. S., Truckenmüller F. M., Saur S. J., Ganser M., Bugl S., Kopp H.-G., Kanz L., Rao A., Wirths S., Müller M. R. (Tübingen, D; La Jolla, USA)
- 08:15 V57 Der Verlust von NFAT2 führt zu einer Beschleunigung der klonalen Evolution bei der CLL
Müller, David Johannes, Märklin M., Kanz L., Wirths S., Müller M. R. (Tübingen, D)

- 08:30 V58 Ein Knockdown der langen und intermediären Isoform von NFAT2 führt zur Akzelerierung der CLL
Heitmann, Jonas Sebastian, Märklin M., Truckenmüller F. M., Fuchs A. R., Kopp H.-G., Kanz L., Rao A., Wirths S., Müller M. R. (Tübingen, D; La Jolla, USA)
- 08:45 V59 Die Aktivierung des AKT-Signalweges vermittelt die Transformation der Chronischen Lymphatischen Leukämie zu einem aggressivem Richtersyndrom
Nickel, Nadine, Al-Maarri M., Pal M., Roth A., Schäfer S., Büttner R., Hallek M., Wunderlich T., Pallasch C. P. (Köln, D)
- 09:00 V60 Das Mikromilieu verändert das Ansprechen von CLL-Zellen auf NF-kB-Inhibition
Foerster, Katharina, Simon-Gabriel C.-P., Bleckmann D., Benkisser-Petersen M., Thornton N., Claus R., Duyster J., Zirikli K. (Freiburg, D)
- 09:15 V61 Anwendung von Pathway-Inhibitoren als bridging zur allogenen Stammzelltransplantation bei Patienten mit Hochrisiko-CLL
Hahn, Michael, Dietrich S., Hain S.-A., Hegenbart U., Rieger M., Scheuer B., Ho A. D., Dreger P. (Heidelberg; Siegen; Darmstadt; Pirmasens, D)

10:00–11:30

Saal 1

Plenarsitzung**Von der Biologie zur Therapie**

- Vorsitz: Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D), Samonigg, Hellmut (Graz, A)
- 10:00 V62 Von der Lymphom-Biologie zur Entwicklung molekularer Therapien
Shipp, Margaret A. (Boston, USA)
- 10:45 Verleihung der Preise der DGHO und OeGHO
- 11:10 Verleihung der Ehrenmitgliedschaft der DGHO

12:00–13:30

Saal 1

Fortbildung**Indolente Non-Hodgkin-Lymphome**

- Vorsitz: Hitz, Felicitas (St. Gallen, CH), Rummel, Mathias J. (Gießen, D)
- 12:00 V63 WHO-Update 2016: Was ist relevant?
Rosenwald, Andreas (Würzburg, D)
- 12:30 V64 Follikuläres Lymphom Grad 3 – CHOP oder was?
Scholz, Christian Wilfried (Berlin, D)
- 13:00 V65 Mantelzelllymphom: Zeit für Immun-Kinom-Chemotherapie?
Hess, Georg (Mainz, D)

12:00–13:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung
CUP-Syndrom

- Vorsitz: Stöger, Herbert (Graz, A), Stahl, Michael (Essen, D)
- 12:00 V66 CUP: Molekulare Diagnostik
Weichert, Wilko (München, D)
- 12:30 V67 Chemotherapie des CUP-Syndroms
Krämer, Alwin (Heidelberg, D)
- 13:00 V68 Therapie spezifischer CUP-Subtypen
Folprecht, Gunnar (Dresden, D)

12:00–13:30

Saal 2

Fortbildung
Lebertumoren

- Vorsitz: Köberle, Dieter (Basel, CH), Wöll, Ewald (Zams, A)
- 12:00 V69 Rationale bildgebende Diagnostik hepatischer Raumforderungen: Was für wen und wann?
Wiggermann, Philipp (Regensburg, D)
- 12:20 V70 Leberchirurgie, Chancen und Grenzen
Rauchfuß, Falk (Jena, D)
- 12:45 V71 HCC und CCC: Fortschritt in der Systemtherapie?
Vogel, Arndt (Hannover, D)
- 13:10 V72 Oligometastasiertes KRK: Die „Toolbox“ als technisch-strategisches Konzept
Arnold, Dirk (Lissabon, P)

12:00–13:30

Saal 3

Wissenschaftliches Symposium**Neue immuntherapeutische Ansätze nach allogener Stammzelltransplantation**

- Vorsitz: Herr, Wolfgang (Regensburg, D), Passweg, Jakob (Basel, CH)
- 12:00 V73 Immuntherapie: Neue Strategien zur Induktion von Anti-Tumor-Immunantworten
Westermann, Jörg (Berlin, D)
- 12:30 V74 Die Rolle von „myeloid-derived suppressor“-Zellen bei der akuten graft-versus-host Erkrankung
Apostolova, Petya (Freiburg, D)
- 13:00 V75 Gamma-delta T-Zellen: graft-versus-leukemia Effekt ohne graft-versus-host Erkrankung?
Kunzmann, Volker, Smetak M., Schaefer-Eckart K., Kimmel B., Birkmann J., Einsele H., Wilhelm M. (Würzburg; Nürnberg, D)

12:00–13:30

Saal 4

Wissenschaftliches Symposium**ALL: Molekulare und zelluläre Grundlagen für zielgerichtete Therapien**

- Vorsitz: Gruhn, Bernd (Jena, D), Brüggemann, Monika (Kiel, D)
- 12:00 V76 Spektrum molekularer Alterationen der ALL
Baldus, Claudia (Berlin, D)
- 12:25 V77 Klonale Heterogenität und Evolution der ALL
Brüggemann, Monika (Kiel, D)
- 12:45 V78 Personalisierte Medizin bei ALL? Das pädiatrische INFORM-Projekt
Worst, Barbara Christine, van Tilburg C. M., Balasubramanian G. P., Fiesel P., Pfaff E., Pajtler K., Freitag A., Witt R., Kulozik A. E., von Stackelberg A., Meisel R., Borkhardt A., von Deimling A., Eggert A., Lichter P., Capper D., Witt O., Pfister S. M., Jones D. T. W. (Heidelberg; Berlin; Düsseldorf, D)
- 13:05 V79 CAR-T cell strategy – hype or hope?
Rössig, Claudia (Münster, D)

12:00–13:30

Saal 5

Fortbildung**Hirnmetastasen und ZNS-Lymphom**

- Vorsitz: Trepel, Martin (Augsburg, D), Schorb, Elisabeth (Freiburg, D)
- 12:00 V80 Zielgerichtete Therapie bei Hirnmetastasen von NSCLC, Mamma-Ca und malignem Melanom
Pukrop, Tobias (Regensburg, D)
- 12:30 V81 Immuntherapie von Hirnmetastasen. Wie ist die Evidenz? Was ist etabliert?
Brossart, Peter (Bonn, D)
- 13:00 V82 Gezielte Therapie bei ZNS-Lymphomen
Korfel, Agnieszka (Berlin, D)

12:00–13:30

M 3 (Messehaus)

Fortbildung**Thrombophilie**

- Vorsitz: Schilling, Kristina (Jena, D), Riess, Hanno (Berlin, D)
- 12:00 V83 Spontane und Tumor-assoziierte VTE: Womit wie lange antikoagulieren?
Kyrle, Paul (Wien, A)
- 12:30 V84 Diagnostik und Therapie des Antiphospholipidsyndroms
Kemkes-Matthes, Bettina (Giessen, D)
- 13:00 V85 Perioperative Antikoagulation: Ist das Heparin-Bridging noch aktuell?
Angelillo-Scherrer, Anne (Bern, CH)

12:00–13:30

M 8 (Messehaus)

Freier Vortrag**Zellbiologie**

- Vorsitz: Schmidt, Christian Andreas (Greifswald, D), Möhle, Robert (Tübingen, D)
- 12:00 V86 Einfluß des JAK-Inhibitors Ruxolitinib auf den Migrations-Prozess Dendritischer Zellen (DC)
Wolf, Dominik, Heine A., Quast T., Kolanus W., Trebicka J., Brossart P., Rudolph J. (Bonn, D)
- 12:15 V87 APC/CCdh1 beeinflusst die Differenzierung und den Selbsterhalt in normalen sowie malignen hämatopoetischen Zellen
Ewerth, Daniel, Kreutnair S., Wider D., Felthaus J., Schüler J., Schmidts A., Duyster J., Illert A.-L., Engelhardt M., Wäscher R. (Freiburg, D)
- 12:30 V88 NAMPT-NAD⁺-SIRT2-abhängige Deacetylierung des LMO2-Proteins ist unabdingbar in der frühen Phase der Hämatopoese für die TAL1-Komplexbildung
Morishima, Tatsuya, Lindner C., Bernhard R., Zahabi A., Dannemann B., Nasri M., Samareh B., Kanz L., Welte K., Skokowa J. (Tübingen, D)
- 12:45 V89 Myeloische Differenzierung von iPS Zellen von einem Patient mit ELANE-CyN
Zahabi, Azadeh, Morishima T., Bernhard R., Kanz L., Welte K., Skokowa J. (Tübingen, D)
- 13:00 V90 Erythro- bzw Granulopoese haben unterschiedliche metabolische Anforderungen
Böhme, Christian, Billing C., Walker M., Noack N., Pompe T., Niederwieser D., Whetton A., Cross M. (Leipzig, D; Manchester, GB)
- 13:15 V91 Die metabolische Aktivität von mesenchymalen Stromazellen korreliert mit der immunsuppressiven Kapazität im T-Zell Proliferations-Assay
Nold, Philipp, Killer M., Henkenius K., Fritz L., Hackstein H., Neubauer A., Brendel C. (Marburg; Giessen, D)

12:00–13:30

Vortragsraum 10

Freier Vortrag**Infektionen/supportive Therapie**

- Vorsitz: Cornely, Oliver A. (Köln, D), Hübner, Jutta (Berlin, D)
- 12:00 V92 Nachweis und Charakterisierung von Azol-Resistenz und cyp51A Mutations-Kombinationen bei *Aspergillus fumigatus* in klinischen Isolaten und klinischen Proben hämatologischer Patienten – erste Ergebnisse des Vergleichs zweier molekularbiologischer Assays
Spiess, Birgit, Postina P., Boch T., Miethke T., Dietz A., Merker N., Hofmann W. K., Buchheidt D. (Mannheim, D)

Samstag, 15. 10.

Samstag, 15. 10.

12:15	V93	Peptid-Vakzinierung gegen Cytomegalievirus (CMV) kann das Virus nach allogener Stammzelltransplantation auch in einem CMV-seronegativen Spender eliminieren <i>Schmitt, Michael, Schmitt A., Wiesneth M., Hückelhoven A., Wu Z., Kuball J., Wang L., Schauwecker P., Hofmann S., Götz M., Michels B., Maccari B., Wuchter P., Mertens T., Schnitzler P., Döhner H., Ho A. D., Bunjes D. W., Dreger P., Schrezenmeier H., Greiner J. (Heidelberg; Ulm, D; Utrecht, NL)</i>
12:30	V94	Dectin-1 Isoformen bestimmen die beta-Glucan Bindungsfähigkeit und intrazelluläre Signalübertragung <i>Fischer, Mike, Müller J. P., Spies-Weisshart B., Gräfe C., Hochhaus A., Scholl S., Schnetzke U. (Jena, D)</i>
12:45	V95	Selen zur Prävention und Behandlung von unerwünschten Wirkungen der Krebsbehandlung <i>Renner, Peter, Dennert G., Kalisch A., Horneber M. (Nürnberg; Dortmund, D)</i>
13:00	V96	Glutamin in der Prävention der Tumortherapie-induzierten Diarrhoe <i>Leithold, Camilla, Jahn F., Rüssel J., Unverzagt S., Müller-Tidow C., Jordan K. (Halle, D)</i>
13:15	V97	Bisphosphonate für Patienten mit Knochenmetastasen von Prostatakarzinomen. Aktualisierung der Cochrane Übersichtsarbeit mit über 5000 eingeschlossenen Patienten <i>Macherey, Sascha, Jahn F., Jordan K., Skoetz N. (Köln; Halle/Saale, D)</i>

12:00–13:30

Bankettraum 1

Expertenseminar**Die Therapiesequenz des Nierenzellkarzinoms**

12:00	V98	Die Therapiesequenz des Nierenzellkarzinoms <i>Schmidinger, Manuela (Wien, A)</i>
-------	-----	--

Schwerpunkte:

- Standardtherapie in der Erst- und Zweitlinie
- Augenmerk Zweitlinie: die Qual der Wahl mit neuen hoch-effektiven Therapiestrategien
- Gibt es sinnvolle Therapieoptionen in der Drittlinie?
- Weitere Maßnahmen zur Therapieoptimierung

12:00–13:30

Bankettraum 2

Expertenseminar**Palliative Sedierung: Falldiskussion und Richtlinien**

12:00	V99	Palliative Sedierung: Falldiskussion und Richtlinien <i>Watzke, Herbert (Wien, A)</i>
-------	-----	--

Schwerpunkte:

- Definitionen von Palliativer Sedierung
- Abgrenzung der Palliativen Sedierung vom assistierten Suizid (Ethische und Juridische Aspekte)
- Indikationen und Formen der Palliativen Sedierung
- Praktische Durchführung (Fallbeispiele) und Leitlinien
- Emotionale Auswirkungen der Palliativen Sedierung auf Patienten, Zugehörige und das Betreuungsteam

12:00–13:30

M 4/5 (Messehaus)

Fortbildung**Interprofessionelle Sitzung: Geriatrische Onkologie (für Ärzte und Pflegekräfte)**

Vorsitz:	Nätscher, Andrea (Nürnberg, D), Späth-Schwalbe, Ernst (Berlin, D)	
12:00	V100	Urteilsfähigkeit von alten Tumorpatienten <i>Weidmann-Hügler, Tatjana (Zürich, CH)</i>
12:30	V101	„Geriatrisches Assessment und patientenberichtete Lebensqualität von Tumorpatienten <i>Schmidt, Heike, Boese S., Lampe K., Jung M., Jordan K., Fiedler E., Müller-Werdan U., Vordermark D. (Halle (Saale); Berlin, D)</i>
13:00	V102	Besonderheiten im Umgang mit älteren Tumorpatienten <i>Wedding, Ulrich (Jena, D)</i>

12:00–13:30

M 6 (Messehaus)

Freier Vortrag**Mastozytose, myeloproliferative Neoplasien**

Vorsitz:	Krauth, Maria-Theresa (Wien, A), Heidel, Florian (Jena, D)	
12:00	V103	Expression, Regulation und Funktion des Zelladhäsionsmolekül CD44 in neoplastischen Mast- und Stammzellen bei Patienten mit systemischer Mastozytose <i>Mueller, Niklas, Wicklein D., Eisenwort G., Boehm A., Herrmann H., Stefanzl G., Hoermann G., Sperr W. R., Arock M., Schumacher U., Valent P. (Vienna, A; Hamburg, D; Paris, F)</i>
12:15	V104	Mastzell-Leukämie: klinische Heterogenität, molekulare Aberrationen und prognostische Faktoren <i>Jawhar, Mohamad, Schwaab J., Meggendorfer M., Naumann N., Kluger S., Horny H.-P., Sotlar K., Haferlach T., Fabarius A., Hofmann W.-K., Reiter A., Metzgeroth G. (Mannheim; München, D)</i>

12:30	V105	Inzidenz und prognostische Relevanz zytogenetischer Aberrationen bei systemischer Mastozytose <i>Naumann, Nicole, Jawhar M., Schwaab J., Metzgeroth G., Khaled N., Horny H.-P., Sotlar K., Valent P., Haferlach C., Göhring G., Schlegelberger B., Meggendorfer M., Cross N. C. P., Hofmann W.-K., Reiter A., Fabarius A. (Mannheim; München; Hannover, D; Wien, A; Salisbury, GB)</i>
12:45	V106	Identifizierung von MPL-TET2 Mutationen in einer JAK2V617F-positiven Patientengruppe mit Myelofibrose mittels Next-Generation Sequencing <i>Schulze, Susann, Stengel R., Jäkel N., Wang S.-Y., Hubert K., Roskos M., Schneider M., Franke G.-N., Niederwieser D., Al-Ali H. K. (Leipzig; Jena, D)</i>
13:00	V107	Zell-intrinsische Induktion von IP-10 in MPN <i>Schnöder, Tina M., Eberhardt J., Nimmagadda S. C., Weinert S., Wolleschak D., Sammt A., Fahldieck C., Schönborn U., Fischer T., Heidel F. H. (Jena; Magdeburg, D)</i>
13:15	V108	Differenzielle NK-suppressive Potenz des JAK2 Hemmers Pacritinib im Vergleich zum JAK1/2 Inhibitor Ruxolitin <i>Wolf, Dominik, Rudolph J., Brossart P., Schoenberg K. (Bonn, D)</i>

14:00–15:30

Saal 1

Fortbildung**Immuntherapie in der Hämatologie und Onkologie**

Vorsitz:	Seggewiß-Bernhardt, Ruth (Bamberg, D), Brossart, Peter (Bonn, D)
14:00	V109 Grundlagen der Immuntherapie in der Hämatologie <i>Mackensen, Andreas (Erlangen, D)</i>
14:15	V110 Checkpoint-Inhibition in der Onkologie <i>Wolf, Dominik (Bonn, D)</i>
14:40	V111 Bispezifische Antikörper und kombinierte Immuntherapie <i>Bargou, Ralf C. (Würzburg, D)</i>
15:05	V112 Zelluläre Immuntherapie: Von DLLs zu CAR-Ts <i>Borchmann, Peter (Köln, D)</i>

14:00–15:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung**Mammakarzinom: (Neo)adjuvante Therapie**

Vorsitz:	Steger, Günther (Wien, A), Lüftner, Diana (Berlin, D)
14:00	V113 Welche Tests benötigt man – und welche (noch) nicht? <i>Harbeck, Nadia (München, D)</i>
14:30	V114 Update zur (neo)adjuvanten Therapie <i>Janni, Wolfgang (Ulm, D)</i>
15:00	V115 Rezeptorpositives Mammakarzinom <i>Rugo, Hope S. (San Francisco, USA)</i>

14:00–15:30

Saal 2

Fortbildung**ZNS-Tumoren**

Vorsitz:	Hofer, Silvia (Luzern, CH), Korfel, Agnieszka (Berlin, D)
14:00	V116 Neuro-Kognition, Erfassung und Therapie unter Radio-Chemotherapie <i>Schnider, Armin (Genf, CH)</i>
14:30	V117 WHO-Klassifikation 2016 der Hirntumoren: Was gibt es Neues? <i>Riemenschneider, Markus J. (Regensburg, D)</i>
15:00	V118 Therapie der Gliome: Hat die neue WHO-Klassifikation Konsequenzen? <i>Marosi, Christine (Wien, A)</i>

14:00–15:30

Saal 3

Fortbildung**Kontroverse Indikationen zur Stammzelltransplantation**

Vorsitz:	Beelen, Dietrich Wilhelm (Essen, D), Arnold, Renate (Berlin, D), Heyll, Axel (Düsseldorf, D)
14:00	V119 Allogene Stammzelltransplantation: Primärtherapie des multiplen Myeloms <i>Mielke, Stephan (Würzburg, D)</i>
14:25	V120 Allogene Stammzelltransplantation: refraktäre akute Leukämien <i>Stelljes, Matthias (Münster, D)</i>
14:50	V121 Fortgeschrittene aggressive Lymphome: wann autolog, wann allogent? <i>Glaß, Bertram (Hamburg, D)</i>
15:10	V122 Allogene Stammzelltransplantation mit nicht verwandten Spendern als Primärtherapie der schweren aplastischen Anämie <i>Tichelli, André, Passweg J. (Basel, CH)</i>

Wissenschaftliches Symposium**Vorträge der Preisträger der DGHO und OeGHO**

- Vorsitz: Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D), Wöll, Ewald (Zams, A)
- 14:00 Rps14 haploinsufficiency causes a block in erythroid differentiation mediated by S100A8 and S100A9
Arthur-Pappenheim-Preis der DGHO
Schneider-Kramann, Rebekka (Aachen, D)
- 14:20 Proof of concept study with an HER-2 mimotope anticancer vaccine deduced from a novel AAV mimotope library platform
Wolfgang-Denk-Preis der OeGHO
Singer, Josef (Wien, A)
- 14:40 Increased Efficacy of Adoptive T-Cell Transfer in Cancer Therapy
Vincenz-Czerny-Preis der DGHO
Kobold, Sebastian (München, D)
- 15:00 Identification of the Ki-1 antigen (CD30) as a novel therapeutic target in systemic mastocytosis
Wilhelm-Türk-Preis der OeGHO
Blatt, Katharina (Wien, A)
- 15:20 Generation of genetically engineered precursor T cells from human umbilical cord blood using an optimized alpharetroviral vector platform
Doktoranden-Förderpreis der DGHO
Hübner, Juwita (Hannover, D)

Fortbildung**Lebensqualitäts-Assessment**

- Vorsitz: Sauße, Susanne (Mannheim, D), Marschner, Norbert (Freiburg, D)
- 14:00 V123 Messung der Lebensqualität in klinischen Studien – was muss man beachten?
Engelhardt, Monika, Ihorst G., Waldschmidt J., Keller A., Deschler B., Dold S., Zober A., Messner C., Möller M., Wünsch A., Wirsching M., Antes G., Vach W., Duyster J., Wäsch R. (Freiburg; Würzburg; München, D)
- 14:25 V124 Elektronische Erfassung von Lebensqualitätsdaten – eine Option für alle?
Holzner, Bernhard, Sztankay M., Gamper E.-M., Rumpold G., Wintner L. M. (Innsbruck, A)
- 14:45 V125 Einfluss der Patienten-Arzt Beziehung auf die Lebensqualität.
Baumann, Walter (Köln, D)
- 15:10 V126 Messung der Lebensqualität bei aplastischer Anämie und PNH
Panse, Jens (Aachen, D)

Fortbildung**Eosinophilie, Mastozytose**

- Vorsitz: Valent, Peter (Wien, A), Hahnfeld, Sabine (Jena, D)
- 14:00 V127 Differentialdiagnose und Therapie der Hypereosinophilie
Metzgeroth, Georgia (Mannheim, D)
- 14:20 V128 Molekulare Pathologie der Mastozytose
Sotlar, Karl (Salzburg, A)
- 14:45 V129 Klinisches Spektrum und Management der kutanen Mastozytose
Hartmann, Karin (Lübeck, D)
- 15:05 V130 Therapieoptionen der systemischen Mastozytose
Reiter, Andreas, Jawhar M., Metzgeroth G., Schwaab J. (Mannheim, D)

Freier Vortrag**Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom**

- Vorsitz: Martens, Uwe (Heilbronn, D), Fix, Peter (Bad Berka, D)
- 14:00 V131 Zusammenfassung der EGFR-Biomarker-Daten aus der randomisierten, kontrollierten Phase 3 Studie SQUIRE zum Einsatz von Necitumumab als Add-on zur Erstlinientherapie mit Gemcitabin-Cisplatin (GC) beim squamösen nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (sqNSCLC)
Schumann, Christian, Reck M., Thomas M., Mezger J., Socinski M. A., Hozak R., Mi G., Depenbrock H., Krause T., Hirsch F. R., Thatcher N. (Kempten; Großhansdorf; Heidelberg; Karlsruhe; Bad Homburg, D; Pittsburgh; Indianapolis; Aurora, USA; Manchester, GB)
- 14:15 V132 Verteilung der histologischen Subtypen bei Lungenkrebs in Deutschland (1999–2012)
Hermann, Silke, Friedrich S., Arndt V. (Heidelberg, D)
- 14:30 V133 P53 non-disruptive Mutation ist ein negativer Prädiktionsfaktor bei Patienten mit NSCLC und EGFR-Mutation unter Behandlung mit TKI
Griesinger, Frank, Netchaeva M., Lüers A., Prenzel R., Scriba D., Willborn K. C., Stropie U., Hallas C., Tiemann M., Falk M., Neemann N., Heukamp L., Roeper J. (Oldenburg; Hamburg; Köln, D)
- 14:45 V134 Genomische und klinische Charakteristika von 821 Patienten mit Plattenepithelkarzinom der Lunge – ein Vergleich von NGM- und TCGA LUSC-Daten
Koleczko, Sophia, Schäpers C., Scheffler M., Ihle M., Kostenko A., Michels S., Fischer R., Nogova L., Serke M., Kaminsky B., Benedikter J., Brümmendorf T. H., Ficker J. H., Lorenz J., Schulte C., Schulze-Olden S., Brandes V., Abdulla D., Ueckerth F., Thurat M., Merkelbach-Bruse S., Büttner R., Wolf J. (Köln; Hemer; Solingen; München; Aachen; Nürnberg; Lüdenscheid; Dortmund; Düsseldorf, D)

- 15:00 V135 Nivolumab vs Docetaxel bei Patienten mit fortgeschrittenem NSCLC in den Studien CheckMate 017 und 057: 2-Jahresdaten und explorative Auswertungen des Cytokinprofils
Eberhardt, Wilfried, Borghaei H., Brahmer J. R., Horn L., Ready N., Steins M., Filip E., Paz-Ares L. G., Arrieta O., Barlesi F., Antonia S. J., Fayette J., Rizvi N. A., Crinò L., Reck M., Hellmann M., Desai K., Li A., Healey D., Spigel D. R. (Essen; Heidelberg; Grosshansdorf, D; Philadelphia; Baltimore; Nashville; Durham; Tampa; New York; Princeton, USA; Barcelona; Seville, E; Mexico City, MEX; Marseille; Lyon, F; Perugia, I)

14:00–15:30

Bankettraum 1

Expertenseminar

Therapiestandards beim Magenkarzinom – Diskussion von Fallbeispielen

- 14:00 V136 Therapiestandards beim Magenkarzinom – Diskussion von Fallbeispielen
Al-Batran, Salah-Eddin (Frankfurt, D)
Schwerpunkte:
- Multimodale Therapiestrategien beim Magenkarzinom und AEG
 - Auswahl der Therapie Protokolle
 - Rolle der Radiotherapie
 - adjuvante vs. neoadjuvante Therapie
 - Rolle der Histologie n. Lauren: intestinal vs. diffus
 - Rolle der Lokalisation MAGEN vs. AEG
 - Palliative Therapie
 - aktuelle Therapiealgorithmen
 - Rolle von Her2 und VEGFR2
 - Rolle kurativer Ansätze in metastasierten Stadien

14:00–15:30

Bankettraum 2

Expertenseminar

Tumorthrombose: Einsatz von direkt wirkenden oralen Antikoagulantien (DOAK)

- 14:00 V137 Tumorthrombose: Einsatz von DOAK
Riess, Hanno (Berlin, D)
Schwerpunkte:
- Tumor und Thrombose
 - Tumor-Thrombose und Antikoagulation (Datenlage)
 - Tumor-Thrombose und DOAK
 - Leitlinienempfehlung

14:00–15:30

M 4/5 (Messehaus)

Fortbildung

Interprofessionelle Sitzung: Therapiebegrenzung (für Ärzte und Pflegekräfte)

- Vorsitz: Wedding, Ulrich (Jena, D), Mamot, Christoph (Aarau, CH)
- 14:00 V138 Das EPAL-Projekt (Ethics policy for advanced care planning and limiting treatment)
Winkler, Eva, Mehli K., Jäger E., Laryionava K., Hiddemann W., Heußner P. (Heidelberg; München, D)
- 14:30 V139 Eine klinikinterne Leitlinie zur Therapiebegrenzung bei onkologischen Patienten
Heußner, Pia (München, D)
- 15:00 V140 Zuweisung zur Palliativmedizin ohne prognostische Aufklärung – über den Umgang mit Enttäuschungen
Schuler, Ulrich S., Freitag J. (Dresden, D)

14:00–15:30

M 6 (Messehaus)

Freier Vortrag

Chronische lymphatische Leukämie – Therapie

- Vorsitz: Wendtner, Clemens-Martin (München, D), Schmid, Mathias (Zürich, CH)
- 14:00 V141 Ibrutinib, Bendamustin und Rituxmab für vorbehandelte Patienten mit Chronischer Lymphatischer Leukämie/ Kleinzelligem Lymphatischem Lymphom (CLL/SLL): ein 2-Jahres Follow-up der HELIOS Studie.
Cramer, Paula, Fraser G., Chanan-Khan A., Demirkan F., Santucci Silva R., Pylypenko H., Grosicki S., Janssens A., Pristupa A., Mayer J., Dilhuydy M.-S., Loscertales J., Goy A., Avigdor A., Rule S., Phelps C., Mahler M., Salman M., Howes A., Balasubramanian S., Hallek M. (Köln, D; Hamilton, CDN; Jacksonville; Hackensack; Raritan, USA; Izmir, TR; São Paulo, BR; Cherkassy, UA; Chorzow, PL; Leuven, B; Ryazan, RUS; Jihlavska, CZ; Bordeaux, F; Madrid, E; Tel Hashomer, IL; Plymouth; High Wycombe, GB)
- 14:15 V142 Ein komplex aberranter Karyotyp ist bei CLL ein ungünstiger prognostischer Parameter, der mit einem kürzeren Überleben unabhängig von TP53 Alterationen und dem IGHV Mutationsstatus assoziiert ist
Haferlach, Claudia, Jeromin S., Kern W., Haferlach T. (München, D)
- 14:30 V143 Der Pan-PIM Kinase Inhibitor LGB321 moduliert apoptotische Signalwege und die Interaktionen mit dem protektiven Mikromillieu in der CLL
Decker, Sarah, Kissel S., Aumann K., Zenz T., Zirlik K., Claus R., Duyster J., Dierks C. (Freiburg; Heidelberg, D)
- 14:45 V144 Checkpoint Inhibierung hebt immunmetabolische Alterationen von CLL Monozyten auf
Mougiakakos, Dimitrios, Qorraj M., Bruns H., Böttcher M., Saul D., Jitschin R., Mackensen A. (Erlangen, D)

- 15:00 V145 HLA-Ligandomanalyse primärer CLL-Zellen unter Lenalidomid-Behandlung bestätigt Lenalidomid als geeignetes Adjuvans für die T-Zell-basierte Immuntherapie
Nelde, Annika, Kowalewski D. J., Backert L., Schuster H., Kanz L., Salih H. R., Rammensee H.-G., Stevanovic S., Stickel J. S. (Tübingen, D)
- 15:15 V146 Klinisches Ansprechen von CLL-assoziierten, autoimmunen Zytopenien auf eine Therapie mit Ibrutinib wird begleitet von einer Normalisierung des T-Zell-Milieus
Schliffke, Simon, Akyüz N., Ford C., Mährle T., Thenhausen T., Krohn-Grimberghe A., Knop S., Bokemeyer C., Binder M. (Hamburg; Paderborn; Würzburg, D)

15:45–17:15

Saal 1

Fortbildung**Lungenkarzinom, neue Konzepte**

- Vorsitz: Wolf, Martin (Kassel, D), Griesinger, Frank (Oldenburg, D)
- 15:45 V147 8. TNM-Klassifikation des Lungenkarzinoms
Eberhardt, Wilfried (Essen, D)
- 16:15 V148 Immuntherapie beim fortgeschrittenen nichtkleinzelligen Lungenkarzinom
Schuler, Martin (Essen, D)
- 16:45 V149 Medikamente in Phase III Entwicklung beim Lungenkarzinom
Hilbe, Wolfgang (Wien, A)

15:45–17:15

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung**Intensivmedizin und Hämatologie/Onkologie**

- Vorsitz: Kiehl, Michael (Frankfurt (Oder), D), Beutel, Gernot (Hannover, D)
- 15:45 V150 Die hämophagozytische Lymphohistiozytose (HLH) als Sepsis-Mimic
Graf La Rosée, Paul (Villingen-Schwenningen, D)
- 16:15 V151 Nicht-invasive Beatmungsformen als Prophylaxe der invasiven Beatmung?
Schellongowski, Peter, Wohlfarth P., Sperr W. R., Knöbl P., Buchtele N., Gelbenegger G., Rabitsch W., Staudinger T. (Wien, A)
- 16:45 V152 Schwere Komplikationen beim Einsatz neuer Substanzen
Kroschinsky, Frank (Dresden, D)

15:45–17:15

Saal 2

Freier Vortrag**Chronische myeloische Leukämie – Erstlinien- und Absetzstudien**

- Vorsitz: Kiani, Alexander (Bayreuth, D), Kneba, Michael (Kiel, D)
- 15:45 V153 Therapiefreie Remission bei CML-Patienten unter Nilotinib-Erstlinientherapie
Eigendorff, Ekkehard, Saussele S., Gattermann N., Le Coutre P., Illmer T., Brümmendorf T. H., Giles F., Hochhaus A. (Jena; Mannheim; Düsseldorf; Berlin; Dresden; Aachen, D; Chicago, USA)
- 16:00 V154 Therapiefreie Remission (TFR) bei CML-Patienten nach Nilotinib (NI) -Zweitlinien-Therapie
Dengler, Jolanta, Stegelmann F., Sauer A., Sauße S., le Coutre P. (Heilbronn; Ulm; Potsdam; Mannheim; Berlin, D)
- 16:15 V155 Therapieoptimierung neudiagnostizierter BCR-ABL-positiver CML-Patienten in chronischer Phase mit Nilotinib vs. einer Kombination von Nilotinib und PEG-Interferon alpha 2b bei CML in chronischer Phase: Zwischenanalyse der TIGER (CML V)-Studie
Hochhaus, Andreas, Saussele S., Baerlocher G. M., Brümmendorf T. H., Burchert A., Eigendorff E., Graf La Rosée P., Hasford J., Hehlmann R., Heim D., Krause S. W., Le Coutre P., Niederwieser D., Lange T., Schenk T., Fabisch C., Pfirrmann M. (Jena; Mannheim; Aachen; Marburg; Villingen-Schwenningen; München; Erlangen; Berlin; Leipzig; Weissenfels, D; Bern; Basel, CH)
- 16:30 V156 Die Expression des CTLA-4 Liganden CD86 (B7.2) auf plasmazytoiden dendritischen Zellen (pDC) bestimmt das Risiko eines Remissionsverlustes nach Pausieren einer Therapie mit ABL-spezifischen Kinaseinhibitoren bei chronischer myeloischer Leukämie
Burchert, Andreas, Inselmann S., Sauße S., Dietz C. T., Müller M. C., Eigendorff E., Brendel C. A., Metzelder S. K., Brümmendorf T. H., Waller C., Dengler J., Goebeler M. E., Herbst R., Freunek G., Stefan H., Illmer T., Wang Y., Lange T., Finkernagel F., Hehlmann R., Huber M., Neubauer A., Hochhaus A., Guilhot J., Mahon F. X., Pfirrmann M., Schütz C. (Marburg; Mannheim; Jena; Aachen; Freiburg; Heilbronn; Würzburg; Chemnitz; Straubing; Kempten; Dresden; Weissenfels; München, D; Poitiers; Bordeaux, F)
- 16:45 V157 Dysregulierte CD62L Expression ist mit molekularem Ansprechen auf Nilotinib in früher Chronischer Phase der CML (CML-CP) assoziiert
Wolf, Dominik, Mustjoki S., Gjertsen B.-T., Gastl G., Baldauf M., Trajanoski Z., Giles F., Hochhaus A., Ernst T., Schenk T., Janssen J., Porkka K., Sopper S. (Bonn; Jena, D; Helsinki, FIN; Bergen, N; Innsbruck, A; Chicago, USA; Amsterdam, NL)
- 17:00 V158 Prädiktiver Stellenwert des frühen molekularen Ansprechens in Abhängigkeit des CML-Risikoscores unter Therapie mit Dasatinib (DAS) oder Imatinib (IM) bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie in chronischer Phase (CML-CP): Phase-III Daten der DASISION-Studie
Stegelmann, Frank, Shah N. P., Saglio G., Hochhaus A., Bilmes R., Li L., Cortes J. E. (Ulm; Jena, D; San Francisco; Princeton; Houston, USA; Turin, I)

Wissenschaftliches Symposium**Neue Optionen beim Hodgkin-Lymphom**

- Vorsitz: Novak, Urban (Bern, CH), Böll, Boris (Köln, D)
- 15:45 V159 Biologie und Risikoklassifikation
Shipp, Margaret A. (Boston, USA)
- 16:15 V160 PET-CT zur Steuerung der Therapie
Borchmann, Peter (Köln, D)
- 16:35 V161 Was können wir von „patient reported outcomes“ lernen?
Kreissl, Stefanie (Köln, D)
- 16:53 V162 Therapie des Rezidivs – Neue Substanzen
Greil, Richard (Salzburg, A)

Fortbildung**Geriatrische Onkologie**

- Vorsitz: Vinzent, Karl-Theo (Appenzell, CH), Letsch, Anne (Berlin, D)
- 15:45 V163 Der slow-go und no-go Patient in der Therapie der B-CLL
Wendtner, Clemens-Martin (München, D)
- 16:15 V164 Therapieziele und Therapieoptionen bei älteren Patienten mit MDS
Stauder, Reinhard (Innsbruck, A)
- 16:45 V165 Altersadaptierte Diagnostik und Therapie des Prostata-Karzinoms
Grimm, Marc-Oliver (Jena, D)

Fortbildung**Standardisierte Leukämie-Diagnostik**

- Vorsitz: Pott, Christiane (Kiel, D), Oppliger Leibundgut, Elisabeth (Bern, CH)
- 15:45 V166 Morphologische Blastentypisierung
Gassmann, Winfried (Siegen, D)
- 16:05 V167 Immunphänotypisierung von Leukämien
Bettelheim, Peter (Linz, A)
- 16:25 V168 Next-Generation Sequencing
Haferlach, Torsten (München, D)
- 16:50 V169 WHO-Standards für die BCR-ABL-Quantifizierung
Cross, Nicholas C. P. (Salisbury, GB)

Freier Vortrag**Versorgungsforschung**

- Vorsitz: Krause, Stefan (Erlangen, D) Glossmann, Jan-Peter (Köln, D)
- 15:45 V170 Nutzung lokaler onkologischer Standard Operating Procedures (SOP) und onkologischer Leitlinien: Eine Umfrage unter 1600 Ärzten an vier onkologischen Standorten/Spitzenzentren
Krebs, Steffen, Starbatty B., Skoetz N., Schmidt-Wolf I., Brandts C., Bischoff M., Wolf J., Glossmann J. P. (Köln; Bonn; Frankfurt/M.; Freiburg i. Br., D)
- 16:00 V171 Behandlungsrealität von Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom nach (K)RAS Mutationsstatus – Daten aus dem klinischen Tumorregister Kolorektales Karzinom (TKK)
Zahn, Mark Oliver, Schnell R., Karcher A., Schnitzler M., Wetzel N., Fleitz A., Marschner N. (Goslar; Frechen; Heidelberg; Freiburg, D)
- 16:15 V172 Die Konsultation des Onkologen: Einstellungen von Patienten mit Migrationshintergrund
Riese, Christoph, Borges jr. U., Mödder M., Baumann W. (Köln, D)
- 16:30 V173 Sensomotorisches vs. ausdauerorientiertes Training für Tumorpatienten mit Chemotherapie-induzierter peripherer Neuropathie
Müller, Jana, Wehrle A., Kneis S., Gollhofer A., Bertz H. (Freiburg, D)
- 16:45 V174 Gesamtüberleben von 4865 Patienten mit metastasierten soliden Tumoren in der klinischen Routine in Deutschland – Ergebnisse aus vier prospektiven, multizentrischen klinischen Registern
Marschner, Norbert, Potthoff K., Schnell R., Tesch H., Zahn M.-O., Hegewisch-Becker S., Jänicke M. (Freiburg i.Br.; Frechen; Frankfurt a. M.; Goslar; Hamburg, D)
- 17:00 V175 Empfehlungen zur Diagnostik, Therapie und Nachsorge in der Onkologie – Bestandsaufnahme der Standard Operating Procedures (SOPs) onkologischer Spitzenzentren
Glossmann, Jan-Peter, Starbatty B., Bischoff M., Follmann M., Skoetz N. (Köln; Freiburg; Berlin, D)

15:45–17:15

Bankettraum 1

Expertenseminar

Therapiebegrenzung auf Intensivstation: Klinisch-Ethische Falldiskussion

- 15:45 V176 Therapiebegrenzung auf Intensivstation: Klinisch-Ethische Falldiskussion
Meran, Johannes (Wien, A)
- Schwerpunkte:* In dem Seminar sollen kurz die ethischen Grundlagen dargestellt werden, insbesondere das ethische Prinzip der Autonomie. Darauf aufbauend die rechtlichen Rahmenbedingungen – und die Grenzen rechtlicher Vorgaben. Der Begriff Indikation bzw. die Frage, ob eine Behandlung medizinisch gerechtfertigt ist, wird im Zusammenhang mit der Frage nach Futility diskutiert. Struktur und Möglichkeiten der ethischen Falldiskussion werden theoretisch erörtert und an praktischen Beispielen eingesetzt.

15:45–17:15

Bankettraum 2

Expertenseminar

Differentialdiagnostik und Therapie der Depression bei Krebspatienten

- 15:45 V177 Differentialdiagnostik und Therapie der Depression bei Krebspatienten
Flath, Bernd (Hamburg, D)

15:45–17:15

M 6 (Messehaus)

Freier Vortrag

Akute myeloische Leukämie – Therapie 1, Mutationsprofil

- Vorsitz: Metzelder, Stephan (Marburg, D), Scholl, Sebastian (Jena, D)
- 15:45 V178 Ansprechen adaptierte sequentielle Therapie mit Azacitidine und Induktionstherapie für Patienten > 60 Jahre mit neudiagnostizierter AML: Interim-Analyse der DRKS00004519 Study (RAS-AZIC)
Jäkel, Nadja, Hubert K., Krahl R., Hänel M., Maschmeyer G., Herbst R., Jacob C., Schulze S., Wang S.-Y., Cross M., Brosteanu O., Niederwieser D., Al-Ali H. K. (Leipzig; Chemnitz; Potsdam, D)
- 16:00 V179 Nur Mutationen im SETBP1 Hotspot bei myeloischen Neoplasien sind mit refraktärer Erkrankung und reduziertem Gesamtüberleben assoziiert- eine Zentrumsanalyse von 442 Patienten
Winkelmann, Nils, Schäfer V., Reichert J., Waldau A., Rinke J., Scholl S., Schnetzke U., Hochhaus A., Ernst T. (Jena, D)
- 16:15 V180 Die individuelle Exposition gegenüber Clofarabine, gemessen anhand der AUC, korreliert mit Lebertoxizität bei Patienten mit rezidivierender/refraktärer Akuter Myeloischer Leukämie
Büttner, Bozena, Middeke J. M., Knoth H., Oertel R., Seeling A., Kramer M., Sockel K., von Bonin M., Stölzel F., Alakel N., Platzbecker U., Röllig C., Ehninger G., Bornhäuser M., Schetelig J. (Dresden; Jena, D)

- 16:30 V181 Mutationsanalysen von AML-Patienten mit CEBPA-Mutationen zeigen Unterschiede zwischen den Subgruppen mit biallelischen und monallelischen TAD und bZIP Mutationen
Georgi, Julia-Annabell, Taube F., Kramer M., Herold S., Röllig C., Eberlein C., Stasik S., Krämer A., Berdel W. E., Serve H., Platzbecker U., Bornhäuser M., Ehninger G., Schetelig J., Thiede C. (Dresden; Heidelberg; Münster; Frankfurt, D)
- 16:45 V182 Einzelzell-Genotypisierung und -Epigenotypisierung der Akuten Myeloischen Leukämie
Renz, Nathalie, Niemöller C., Riba J., Bleul S., Metzeler K. H., Stosch J. M., Pfeifer D., Duyster J., Lübbert M., Zimmermann S., Claus R., Becker H. (Freiburg; München, D)
- 17:00 V183 Die kurze Isoform von Lef1, der die beta-Catenin bindende Domäne fehlt, agiert nicht als dominant negative Variante von Lef1, ist jedoch hämatopoetisch aktiv und besitzt besondere DNA bindende Eigenschaften
Feder, Kristin, Edmaier K., Eshraghi P., Vegi N., Mulaw M., Ihme S., Spiekermann K., Metzeler K., Hiddemann W., Döhner K., Döhner H., Feuring-Buske M., Buske C. (Ulm; München, D)

16:00–17:00

Saal 4

Wissenschaftliches Symposium

Vorträge der Ehrenmitglieder der DGHO

- Vorsitz: Hallek, Michael (Köln, D), Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D), Lüftner, Diana (Berlin, D)
- 16:00 V184 Warum Lymphome?, Laudator: Wolfgang Hiddemann, München, D
Stein, Harald (Berlin, D)
- 16:30 V185 Medizinische Onkologie in Deutschland: Stand und Perspektiven im internationalen Vergleich.
Laudator: Mathias Freund, Rostock, D
Schmoll, Hans-Joachim (Halle, D)

Samstag, 15. 10.

Samstag, 15. 10.

Posterdiskussion

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Akute myeloische Leukämie

Vorsitz: Krug, Utz (Leverkusen, D), Gleixner, Karoline (Wien, A)

- P186 Das nicht psychoaktive Cannabidiol wirkt proapoptotisch in akuten Leukämiezellen in vitro und ex vivo
Kampa-Schittenhelm, Kerstin, Häusser L., Kanz L., Schittenhelm M. (Tübingen, D)
- P187 Klinische Aktivität von Dasatinib bei einem Patienten mit KIT D816V positiver Core Binding Factor Leukämie
Schittenhelm, Marcus, Bonzheim I., Witte K., Soekler M., Kanz L., Kampa-Schittenhelm K. (Tübingen, D)
- P188 Der Onkometabolit 2-Hydroxyglutarat beeinflusst den Metabolismus, jedoch nicht die Funktion von T-Zellen
Böttcher, Martin, Renner K., Mentz K., Mackensen A., Kreutz M., Mougjakakos D. (Erlangen; Regensburg, D)
- P189 Die Bewertung der Prognose und minimaler Resterkrankung bei akuter myeloischer Leukämie auf der Grundlage von der Verwendung von NPM1-Mutationen bei Patienten von Gomel Region, Belarus
Kozich, Zhanna, Silin A., Martinkov V., Tropashko I. (Gomel, BY)
- P190 Eine differentielle Pri-miR-320a Expression beeinflusst das Überleben von Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie, die eine allogene Stammzelltransplantation nach nicht-myeloablativer Konditionierung erhalten
Gaber, Taqiuddin, Bill M., Jentsch M., Schubert K., Weidner H., Grimm J., Schulz J., Kloss L., Schmalbrock L., Bonifacio L., Wildenberger K., Pönisch W., Vucinic V., Franke G.-N., Lange T., Cross M., Behre G., Niederwieser D., Schwind S. (Leipzig, D)
- P191 Array CGH und Fluoreszenz in situ Hybridisierungen können bei Patienten mit AML und normalem Karyotyp ohne Mutationen in den Genen NPM1, CEPBA, RUNX1 und ohne partielle Tandemduplikation im MLL Gen zusätzliche prognostische Informationen beitragen
Haferlach, Claudia, Kern W., Zieschang K., Zenger M., Perglerova K., Haferlach T. (München, D; Paříkova, CZ)
- P192 Drei Fälle von Zyklischer Neutropenie mit erworbenen CSF3R-Mutationen von denen ein Fall AML entwickelt hat
Klimiankou, Maksim, Zeidler C., Mellor-Heineke S., Reinel E., Kandabarau S., Uenal M., Kanz L., Welte K., Skokowa J. (Tübingen; Hannover, D)
- P193 Idiopathischer intrakranieller Hochdruck verursacht durch ATRA Therapie bei akuter Promyelozytenleukämie: eine wichtige Nebenwirkung
Teichmann, Lino Lars, Thielges F., Brossart P., Mayer K. (Bonn, D)
- P194 Der Einfluss von Tetraploidie auf die Prognose von Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie
Mohr, Brigitte, Röllig C., Kramer M., Oelschlägel U., Thiede C., Jost E., Schetelig J., Middeke M., Brümmendorf T. H., Serve H., Berdel W. E., Ehninger G., Bornhäuser M., Stölzel F. (Dresden; Aachen; Frankfurt; Münster, D)

- P195 Charakterisierung von Patienten mit rezidivierter oder refraktärer AML im fortgesetzten Follow-up nach Behandlung mit Vosaroxin/Cytarabin vs Placebo/Cytarabin in der VALOR Studie
Horst, Heinz-August, Ravandi F., Ritchie E. K., Lancet J. E., Craig M. D., Pigneux A., Maertens J., Derigs H.-G., Heuser M., Wei A., Hogge D., Clark R., Ward R., Craig A. R., Stuart R. K. (Kiel; Frankfurt; Hannover, D; Houston; New York; Tampa; Morgantown; South San Francisco; Charleston, USA; Bordeaux, F; Leuven, B; Melbourne, AUS; Vancouver, CDN; Liverpool, GB)
- P196 Untersuchung der Behandlung mit Tyrosinkinaseinhibitoren bei Patienten mit FLT3-ITD-positiver akuter myeloischer Leukämie
Fleischmann, Maximilian, Schrenk K. G., Schnetzke U., Hilgendorf I., Hochhaus A., Scholl S. (Jena, D)
- P197 Überlebensprognose von Patienten mit akuter myeloischer Leukämie auf Intensivstationen
Pohlen, Michele, Braess J., Thudium J., Schmid C., Kochanek M., Kreuzer K.-A., Görlich D., Gerth U., Rhode C., Müller-Tidow C., Stelljes M., Büchner T., Schlimok G., Hallek M., Waltenberger J., Hiddemann W., Berdel W. E., Heilmeier B., Krug U. (Münster; Regensburg; München; Augsburg; Köln; Halle/Saale; Leverkusen, D)
- P198 Ciprofloxacin versus Colistin als Prophylaxe bei chemotherapie-induzierter Neutropenie: Vergleich von zwei Patientenkohorten mit akuter myeloischer Leukämie
Pohlen, Michele, Marx J., Melmann A., Becker K., Mesters R. M., Mikesch J.-H., Schliemann C., Lenz G., Müller-Tidow C., Büchner T., Krug U., Stelljes M., Karch H., Peters G., Gerth U., Görlich D., Berdel W. E. (Münster; Halle/Saale; Leverkusen, D)
- P199 Pan-mammalian target of Rapamycin (mTOR) -Inhibitor PP242 verstärkt synergistisch ABT-737 induzierte Apoptose in akuten myeloischen Leukämie (AML) Zellen
Ahmed, Farid, Ilyas A. (Djidda, KSA)
- P200 Biomodulatorische Therapie mit niedrig-dosiertem Azacitidine, Pioglitazon und ATRA induziert myeloische Differenzierung und Phagozytose von primären AML Blasten
Klobuch, Sebastian, Steinberg T., Reichle A., Herr W., Thomas S. (Regensburg, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Chronische myeloische Leukämie

Vorsitz: Freiberg-Richter, Jens (Dresden, D), Stegelmann, Frank (Ulm, D)

- P201 Major route Chromosomenaberrationen gehen dem Blastenanstieg bei chronischer myeloischer Leukämie (CML) therapieunabhängig voraus. Eine Analyse der CML Studien III, IIIA und IV
Voskanyan, Astghik, Dietz C. T., Fabarius A. C., Lauseker M., Sauße S., Kalmanti L., Rinaldetti S., Haferlach C., Pfirrmann M., Hasford J., Baerlocher G. M., Hochhaus A., Baccarani M., Hehlmann R. (Mannheim; München; Wiesbaden; Jena, D; Bern, CH; Bologna, I)

Samstag, 15. 10.

Samstag, 15. 10.

- P202 Protein Tyrosin Phosphatasen modulieren das Therapieansprechen in CML-Zellen
Drube, Julia, Albert B. V., Pfirrmann M., Ernst T., Hochhaus A., Böhmer F.-D. (Jena; München, D)
- P203 BCR-ABL unabhängige Genmutationen bei Kindern und jungen Erwachsenen mit chronischer myeloischer Leukämie
Busch, Melinda, Rinke J., Schäfer V., Waldau A., Ernst J., Hochhaus A., Gruhn B., Ernst T. (Jena, D)
- P204 Der Jak2-Inhibitor Pacritinib mit breitem Kinom-Profil überwindet zytokin- und mutationsvermittelte Resistenzen in CML-Zelllinien
Hammersen, Jakob, Haase J., Becker C., Clement J., Hochhaus A., Graf La Rosée P. (Jena, D)
- P205 Molekulares Targeting des CSF2RB-Rezeptors zur Überwindung Zytokin-vermittelter Resistenz bei CML
Becker, Constance, Poser I., Wohlmann A., Clement J., Friedrich K.-H., Hochhaus A., Graf La Rosée P. (Jena, D)
- P206 BCR-ABL unterdrückt den kanonischen BMP-Signalweg
Knobloch, Ulrike, Elsner M., Graf La Rosée P., Hochhaus A., Clement J. H. (Jena, D)
- P207 Europäisches Register zur Messung des tiefen molekularen Absprechen bei CML Patienten nach mindestens 2 Jahren TKI-Therapie (EUREKA).
Schenk, Thomas, Lange T., Saussele S., Pott C., Ernst T., Cross N. C. P., Hochhaus A. (Jena; Weissenfels; Mannheim; Kiel, D; Salisbury, GB)
- P208 Hohe molekulare Ansprechraten bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie – eine retrospektive Versorgungsstudie von mehr als 1000 Patienten
Tesch, Hans, Jost P., Kisro J., Springer G. (Frankfurt; München; Lübeck; Stuttgart, D)
- P209 Die Beurteilung des molekularen Monitorings der minimalen Resterkrankung (minimal residual disease, MRD) und das Progressionsrisiko in der chronischen Phase der CML
Alsohaibani, Layla, Altahan R., Alshehri N., Tailor I. K., Motabi I., Almishari M., Tashkandi S., Peer Zada A. A. (Riyadh, KSA)
- P210 Ergebnisse der 6. Interimsanalyse der nicht-interventionellen TARGET-Studie: Wirksamkeit und Sicherheit von Nilotinib bei CML-Patienten mit Versagen einer vorherigen Therapie im Versorgungsalltag
Dengler, Jolanta, Müller M. C., Buß E., le Coutre P., Stegelmann F., Ulshöfer T., Sauer A., Schardt C., Reichert D., Schwinger U., Grunewald R., Waller C., Meincke M., Rupprecht S., Tesch H. (Heilbronn; Mannheim; Heidelberg; Berlin; Ulm; Ludwigsburg; Potsdam; Gelsenkirchen; Westerstede; Stuttgart; Frankfurt a. M.; Freiburg; Nürnberg, D)
- P211 Wirksamkeit und Sicherheit von Nilotinib bei neu diagnostizierten Ph+ CML-Patienten in chronischer Phase im klinischen Alltag: Ergebnisse der 4. Interimsanalyse der nicht-interventionellen MOMENT II-Studie
Lathan, Bernd, Sauer A., Tebbe S., Ulshöfer T., Lange E., Schulze M., Nusch A., Janssen J., Losem C., Meincke M., Rupprecht S., Tesch H. (Dortmund; Potsdam; Kassel; Ludwigsburg; Hamm; Zittau; Velbert; Westerstede; Neuss; Nürnberg; Frankfurt a. M., D)

- P212 DasPAQT: Eine prospektive, Nicht-Interventionelle Studie bei Patienten mit Chronischer Myeloischer Leukämie (CML) in der chronischen Phase (CP) unter Dasatinib-Therapie: PCR-Monitoring, Adherence, Lebensqualität, Therapiezufriedenheit (OMC 2014-I; BMS CA180–565) – Eine Auswertung der ersten 150 Patienten
Tesch, Hans, Pelz H., Janssen J., Hansen R., Fietz T., Anhuf J., Haeberle L., Belleville E., Schardt C., Azeh I., Steinmetz T. (Frankfurt; Offenburg; Westerstede; Kaiserslautern; Singen; Duisburg; Erlangen; Würzburg; Gelsenkirchen; Köln, D)
- P213 R-EFFECT: Eine multizentrische, retrospektive Untersuchung des Einflusses des frühen Ansprechens auf das Langzeit-Überleben in der klinischen Praxis der CML-Therapie in Österreich
Petzer, Andreas, Herndlhofer S., Weltermann A., Sliwa T., Schmidt S., Greil R., Wölfler A., Wiesholzer M., Dormann C., Thaler J., Tinchon C., Ruckser R., Lang A., Hänig J., Winiger I., Muenchmeier N., Sperr W. R. (Linz; Vienna; Innsbruck; Salzburg; Graz; St. Poelten; Wels; Leoben; Feldkirch, A)
- P214 Versorgungsrealität von CML-Patienten, die in onkologischen Schwerpunktpraxen in Rheinland-Pfalz behandelt werden
Weide, Rudolf, Rendenbach B., Grundheber M., Burkhard O., Behringer J., Maasberg M., Ehscheidt P., Strehl J. W., Hansen R., Feiten S. (Koblenz; Trier; Worms; Speyer; Mayen; Neuwied; Altenkirchen; Kaiserslautern, D)
- P215 Behandlungsergebnisse von 13 Jahren CML Therapie in einer niedergelassenen Praxis. Ein Beitrag der Deutschen CML – Allianz
Kämpfe, Dietrich, Haverkamp T., Heil G., Schulte C., Tesch H., Stein H. (Lüdenscheid; Dortmund; Hamburg; Frankfurt/Main; Berlin, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion**Myelodysplastisches Syndrom, sonstige Hämatologie**

- Vorsitz: Braulke, Friederike (Göttingen, D), Drexler, Beatrice (Basel, CH)
- P216 Hochvariable Separase-Aktivitätsmuster im Knochenmark von Patienten mit myelodysplastischem Syndrom und akuter myeloischer Leukämie
Ruppenthal, Sabrina, Prinzhorn W., Kleiner H., Lammer F., Nowak D., Hofmann W.-K., Fabarius A., Seifarth W. (Mannheim, D)
- P217 Rekurrente Mutationen, Expressionsanalyse und funktionelle Charakterisierung des Cohesins STAG2 in MDS und AML
Abolfathi, Mohsen, Schröder T., Kartal-Kaess M., Bochtler T., Roßberg A., Jauch A., Haas R., Krämer A. (Heidelberg; Düsseldorf, D)
- P218 Molekulare Verfolgung somatischer Mutationen in MDS mit Monosomie 7 unter Azazytidin-Therapie
Dierks, Sascha, Martin R., Shumilov E., Bacher U., Ganster C., Shirneshan K., Flach J., Haase D. (Göttingen, D)
- P219 Deferasirox zur Behandlung von MDS-Patienten mit chronischer Eisenüberladung – eine Interimanalyse der nicht-interventionellen, prospektiven EXSEPT-Studie
Nolte, Florian, Schumann C., Bueckner U., Schmidt B., Hebart H., Rubanov O., Kühn R.-B., Kreil S., Metzgeroth G., Johrs C., Albrecht S., Boch T., Hofmann W.-K. (Berlin; Mannheim; Bochum; München; Mutlangen; Hameln; Oldenburg; Nürnberg, D)

- P220 Die Bedeutung des internationalen Prognose Score (IPSS) für Patienten mit Myelodysplasie im höheren Lebensalter
Steinmetz, Hans Tilman, Wahdat R., Haastert B., Sauer A., Lathan B., Lerchenmüller C., Tesch H., Germing U., Schmitz S. (Cologne; Neuenrade; Potsdam; Dortmund; Münster; Frankfurt a. M.; Düsseldorf, D)
- P221 Erfolgreiches Management einer thrombotisch thrombozytopenischen Purpura in der Frühschwangerschaft
Voskova, Daniela, Greul R., Lenger D., Hellmich U., Siedler D., Fridrik M. A., Fuchs D. (Linz, A)
- P222 Aortenthrombose als Ausgangspunkt für die Diagnose einer paroxysmalen nächtlichen Hämoglobinurie (PNH)
Alashkar, Ferras, Schemuth H., Herich-Terhürne D., Dührsen U., Röth A. (Essen, D)
- P223 Infektionskontrolle durch Granulozytentransfusionen bei schwerer aplastischer Anämie (VSAA)
Farsijani, Navid Moritz, Dührsen U., Röth A. (Essen, D)
- P224 Versorgungssituation von Patienten mit Eisenmangel/-Anämie in Deutschland
Hubmann, Max, Maier D., Rosmolen J. C., Dietzfelbinger H. (Herrsching; München, D)
- P225 c-Cbl reguliert das c-Mpl Rezeptor Trafficking und die Internalisierung
Saur, Sebastian Jonas, Märklin M., Ganser M., Kanz L., Kopp H.-G., Müller M. (Tübingen, D)
- P226 Evaluierung der Bodyfluid Software der XN Serie unter besonderer Berücksichtigung der onkologischen Proben
Hughes, Dewi, Stamminger G. (Chemnitz, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion Multiples Myelom 1

Vorsitz: Naumann, Ralph (Koblenz, D), Witzens-Harig, Mathias (Heidelberg, D)

- P227 Einfluss von Histon-Deacetylase-Inhibitoren (HDACis) auf das Expressionsmuster von Adhäsionsmolekülen und modernen therapeutischen Zielstrukturen beim Multiplen Myelom (MM)
Müller, Stefan, Senger J., Waldschmidt J. M., Wider D., Thomsen A., Ihorst G., Duyster J., Hug M. J., Jung M., Wäsch R., Engelhardt M. (Freiburg i. Br., D)
- P228 Zelluläre Subpopulationen innerhalb des Knochenmarks wirken unterschiedlich supportiv auf das Wachstum von Myelomzellen und stellen einen potenziellen Angriffspunkt für zielgerichtete Therapien dar
Waldschmidt, Johannes M., Wider D., Müller S., Follo M., Klein C., Thomsen A. R., Herget G., Südkamp N. P., Wäsch R., Duyster J., Engelhardt M. (Freiburg, D)

- P229 Lenalidomid verstärkt die MOR202-vermittelte Zytotoxizität von humanen Makrophagen durch die Modulation des Vitamin D Signalweges
Bruns, Heiko, Busch L., Böttcher M., Mougiakakos D., Bittenbring J. T., Nolting J., Bisht S., Büttner M., Rehli M., Wimmer J., Volmer D., Beier F., Gezer D., Neumann F., Bach C., Balzer H., Moi S., Brossart P., Mackensen A. (Erlangen; Homburg; Bonn; Regensburg; Saarbrücken; Aachen, D)
- P230 Langzeit in vitro Überleben der Plasmazellen aus dem Knochenmark von Patienten mit Multiplem Myelom
Wächter, Marlies, Nogai A., Kühnel A., Wulf-Goldenberg A., Kunitz A., Blau O., Schmidt-Hieber M., Pezzutto A., Jehn C., Vuong L., Dörken B., Blau I. W. (Berlin, D)
- P231 RalA und RalB sind RAS-unabhängige Zielstrukturen in Multiplen Myelomzellen
Seibold, Marcel, Stühmer T., Schmiedl N., Mottok A., Rosenwald A., Chatterjee M., Einsele H., Bargou R. C., Steinbrunn T. (Würzburg, D)
- P232 Der Cyclin D1 C.870G>A Polymorphism bei Patienten mit Multiplem Myelom und der Einfluss des Cyclin D1 C.870G>A Polymorphism beim Spender auf das Ergebnis nach allogener Stammzelltransplantation
Puckert, Fiona Maria, Blau I. W., Kühnel A., Nogai A., Rieger K., Kunitz A., Hemmati P., Arnold R., Pezzutto A., Dörken B., Blau O. (Berlin, D)
- P233 Die Untersuchung metabolischer Faktoren auf die Interaktion von Plasmazellen und mesenchymalen Stromazellen bei Patienten mit Multiplem Myelom in vitro
Kühnel, Aline, Wächter M., Kunitz A., Nogai A., Blau O., Pezzutto A., Dörken B., Blau I. W. (Berlin, D)
- P234 In vitro und in vivo Wirksamkeit von polyklonalen anti-Myelom-Antikörpern
Schieferdecker, Aneta, Shoshani O., Westner B., Zipori D., Fehse B., Kröger N., Ayuk F. (Hamburg; Gräfelfing, D; Rehovot, IL)
- P235 MOR202 (anti-CD38 Antikörper) Monotherapie oder in Kombination mit Pomalidomid oder Lenalidomid in Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Multiplem Myelom: Präliminäre Ergebnisse der Phase I/IIa Studie
Raab, Marc S, Chatterjee M., Goldschmidt H., Agis H., Blau I. W., Einsele H., Engelhardt M., Ferstl B., Gramatzki M., Röhlig C., Weisel K., Jarutat T., Weinelt D., Boxhammer R., Winderlich M., Peschel C. (Heidelberg; Würzburg; Berlin; Freiburg; Erlangen; Kiel; Dresden; Tübingen; Martinsried; München, D; Wien, A)
- P236 Hochdosis Chemotherapie mit Melphalan und autologer Stammzelltherapie beim Multiplen Myelom für die Patientengruppe älter als 70 Jahre – geeignete Therapie oder zu hohes Risiko von Komplikationen?
Brockhoff, Hendrik, Meyer zum Büschenfelde C., Salwender H. (Hamburg, D)
- P237 Standard Operating Procedures (SOPs) onkologischer Spitzenzentren zur Diagnostik, Therapie und Nachsorge des multiplen Myeloms: Gemeinsamkeiten und Unterschiede
Scheid, Christof, Engelhardt M., Goldschmidt H., Einsele H., Starbatty B., Bischoff M., Glossmann J.-P., Skoetz N. (Köln; Freiburg; Heidelberg; Würzburg, D)

- P238 Systematische Klassifikation für die Todesursachen von Myelompatienten
Haas, Eva-Maria, Löpprich M., Lücke S., Kunz C., Pritsch M., Knaup-Gregori P., Hillengass J., Goldschmidt H., Mai E. K. (Heidelberg, D)
- P239 Bortezomib (BOR)-Thalidomid-Dexamethason (VTD) als Induktionstherapie für neudiagnostizierte Multiple Myelome (MM) ist im Vergleich zu Thalidomid-Dexamethason (TD) mit einer niedrigeren Rate an Second Primary Malignancies (SPMs) assoziiert
Brioli, Annamaria, Pezzi A., Mügge L.-O., Derudas D., Petti M. C., Zannetti B. A., Ferrara F., Rocchi S., Nobile F., Baraldi A., Musto P., Lanza F., Mancuso K., Canepa L., Catalano L., Lazzaro A., Pinotti G., Boccadoro M., Hochhaus A., Cavo M. (Jena, D; Bologna; Cagliari; Roma; Napoli; Reggio Calabria; Alessandria; Rionero in Vulture; Cremona; Genova; Piacenza; Varese; Torino, I)
- P240 Beeinflusst eine eingeschränkte Nierenfunktion das Outcome nach autologer Stammzelltransplantation bei Patienten mit Multiplem Myelom?
Antlanger, Marlies, Lamm W., Reiter T., Porpaczy E., Minichsdorfer C., Rabitsch W., Gisslinger H., Agis H., Krauth M.-T. (Wien, A)
- P241 Ambulante Versorgungssituation von Patienten mit multiplem Myelom im westl. Ruhrgebiet. Retrospektive Datenerhebung in drei gleichgroßen hämato-onkologischen Praxen in Essen, Ratingen und Bottrop
Rudolph, Roland, Hannig C., Langer W. (Essen; Bottrop; Ratingen, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion**Lymphome**

- Vorsitz: Dreyling, Martin (München, D), Schenk, Michael (Regensburg, D)
- P242 Funktionelle Identifikation von neuen molekularen Abhängigkeiten in Cyclin D1 getriebenen Lymphomen
Ehrenfeld, Sophia, Veratti P., Schneider D., Duyster J., Miething C. (Freiburg, D)
- P243 Klinische und molekulare Charakterisierung leukämischer folliculärer Lymphome
Viardot, Andreas, Estenfelder S., Tausch E., Schrell S., Stilgenbauer S. (Ulm, D)
- P244 Ibrutinib als Erstlinientherapie bei Bing-Neel-Syndrom
Fellas, Georgios, Kiehl M., Hopfer O. (Frankfurt/Oder, D)
- P245 BARs (B-cell receptor antigens for reverse targeting): ein neuartiger Therapieansatz für B-Zell-Neoplasien mit ultimativer Spezifität
Bewarder, Moritz, Thurner L., Fadle N., Kemele M., Regitz E., Neumann F., Körbel C., Laschke M., Preuss K.-D., Pfreundschuh M. (Homburg, D)

- P246 Anti-CD19 Antikörper MOR208 zur Behandlung von Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem B-Zell Non-Hodgkin Lymphom: Subgruppenanalyse aus der Phase II Studie
Buske, Christian, Jurczak W., Zinzani P. L., Gaidano G., Goy A., Provencio M., Nagy Z., Robak T., Maddocks K., Ambarkhane S., Winderlich M., Endell J., Blum K. A. (Ulm; Martinsried, D; Kraków; Lodz, PL; Bologna; Novara, I; Hackensack; Columbus, USA; Madrid, E; Budapest, H)
- P247 Versorgungsrealität bei Patienten mit primär zerebralen Lymphomen. Eine retrospektive Analyse von 192 Patienten behandelt an einem deutschen Universitätsklinikum
Schlösser, Tobias, Illerhaus G., Schäfer H. S. (Freiburg, D)
- P248 Multizentrische Fallserie von Patienten mit primärem Nebennieren-Lymphom
Majidi, Fatemeh, Martino S., Haase M., Chortis V., Arlt W., Spyrogrou A., Beuschlein F., Fassnacht M., Kanji A., Habra M. A., Schott M., Haas R., Gattermann N. (Düsseldorf; München; Würzburg, D; Birmingham, GB; Houston, USA)
- P249 Funktionelle Konsequenzen des ZEB1 Verlustes und dessen Rolle bei der Pathogenese des Sezary Syndroms
Gand, Claudia, Grabarczyk P., Hirt C., Cabron A.-S., Przybylski G., Iykowska K., Weissmann R., Kuß A. W., Schmidt C. A. (Greifswald, D; Poznan, PL)
- P250 Kleinzellige Variante des anaplastischen großzelligen primär kutanen ALK-positiven T-Lymphoms
Vergoulidou, Maria, Decker T., Grobe N. (Neubrandenburg, D)
- P251 ALK-negatives Anaplastisches Großzelliges Lymphom – eine überraschende Diagnose bei einem Patienten mit low grade Prostatakrebs: Fallbericht
Piribauer, Maria, Weiss H., Tomka M., Siebert F. (St. Veit/Glan, A)
- P252 Allogene Stammzelltransplantation bei refraktärem Hodgkin-Lymphom nach kompletter Remission (CR) mit Nivolumab
Fellas, Georgios, Kiehl M., Hopfer O. (Frankfurt/Oder, D)
- P253 Saisonale Unterschiede in Inzidenz und Mortalität des Hodgkin Lymphoms in verschiedenen geographischen Regionen
Borchmann, Sven, Müller H., Engert A. (Köln, D)
- P254 Metamorphose eines Lymphoms – vom extranodalen Marginalzonen Lymphom über ein diffus großzelliges B-Zell Lymphom zu einem Hodgkin Lymphom – eine Fallvorstellung
Potenberg, Jochem, Reyher-Klein S. (Berlin, D)
- P255 Ungewöhnlicher Lymphombefall bei Morbus Hodgkin
Dickmann, Julian Robert Mario, Kerstan H., Heine M., Morche M., Austein T. (Brake; Bremerhaven, D)
- P256 HIV-Patient mit fortgeschrittenem Hodgkin-Lymphom, schwerer Inflammation und einem synchron aufgetretenen NSCLC
Mueller, Markus, Rittweger M., Weber C., Lindner A., Arasteh K. (Berlin, D)

Posterdiskussion

Allogene Stammzelltransplantation 1

- Vorsitz: Ottinger, Hellmut (Essen, D), Basara, Nadezda (Flensburg, D)
- P257 Rekonstitution CD8+ regulatorischer T Zellen nach allogener Stammzelltransplantation
Holderried, Tobias Albert Wilhelm, Sauerborn P., Kim H.-J., Cantor H., Wolf D., Brassart P. (Bonn, D; Boston, USA)
- P258 Knochenstanzbiopsien sind bevorzugt geeignet zur Isolation mesenchymaler Stromazellen nach allogener Stammzelltransplantation
Krüger, Thomas, Middeke J. M., Stölzel F., Mütherig A., List C., Brandt K., Heidrich K., Döpfer J., Teipel R., Francke S., Müller K., Kräter M., Dhawan A., Ordemann R., Schuler U., Oelschlägel U., Wermke M., Wehner R., Schmitz M., Bornhäuser M., von Bonin M. (Dresden, D)
- P259 Chip-basierende digitale PCR: eine genaue und sensible Methode zur Chimärismus Routine-Testung nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation
Gourri, Elise, Schanz U., Frey B. M., Gassner C. (Zürich-Schlieren; Zürich, CH)
- P260 IL17 als Marker für akute GVHD
Wolff, Diana, Schmitt T., Wölfinger P., Bode S., Theobald M., Wagner E. M. (Mainz, D)
- P261 Ergebnisse der sequentiellen Therapie im Rahmen der unmanipulierten HLA-haploidentischen Transplantation mit Post-Transplantations-Hochdosis-Cyclophosphamid bei Hochrisiko-AML und -MDS
Prevalsek, Dusan, Fritsch S., Hubmann M., Zoellner A.-K., Köhnke T., Engel N., Bücklein V. L., Schulz C., Mumm F., Berking S., Ledderose G., Stemmler H.-J., Spiekermann K., Hiddemann W., Hausmann A., Tischer J. (München, D)
- P262 Graft-versus-leukemia Effekte bei der T-Prolymphozytenleukämie: Hinweise durch Kinetikanalysen der minimalen Resterkrankung sowie des T-Zell-Rezeptor Repertoires
Sellner, Leopold, Brüggemann M., Schlitt M., Knecht H., Herrmann D., Reigl T., Krejci A., Bystry V., Darzentas N., Rieger M., Dietrich S., Zenz T., Ho A. D., Kneba M., Dreger P. (Heidelberg; Kiel; Darmstadt, D; Brno, CZ)
- P263 Proteasominhibitoren und Immunmodulatoren verbessern das Überleben bei nach allogener Blutstammzelltransplantation rezidiviertem oder progredientem Multiplem Myelom
Schneidawind, Corina, Duerr-Stoerzer S., Faul C., Kanz L., Weisel K., Bethge W., Schneidawind D. (Tübingen, D)
- P264 Komplikationen im zentralen Nervensystem nach allogener Stammzelltransplantation – eine wichtige Ursache von Morbidität und Mortalität
Simon, Christoph, Zierhut M., Mirza N., Faul C., Korn A., Vogel W., Rammensee H.-G., Kanz L., Bethge W. A., Haen S. P. (Tübingen, D)
- P265 Der Antikörperschutz gegen Masern, Mumps und Röteln ist bei Patienten nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation abhängig von Krankheit und Konditionierungsregime.
Bögeholz, Jan, Manz M. G., Schanz U., Müller A. M. S. (Zürich, CH)

- P266 Allogene Stammzelltransplantation bei sekundärer und therapieassoziiertes akuter myeloischer Leukämie: eine unizentrische Analyse der Langzeitergebnisse
Hemmati, Philipp, Pfeifer K., Vuong L., Jehn C., Terwey T., le Coutre P., Dörken B., Arnold R. (Berlin, D)
- P267 BKV Reaktivierung in den ersten hundert Tagen nach allogener Stammzelltransplantation – Ergebnisse eines Screening Programms und retrospektive Analyse
Posdich, Philip, Herling M., Chemnitz J., Leitzke S., Di Christanziano V., Höller K., Kaiser R., Scheid C., Holtick U. (Köln, D)
- P268 Eine hohe CD34+-Zelldosis ist mit erhöhter früher Mortalität nach allogener hämatopoetischer Stammzelltransplantation assoziiert
Neumann, Katja, Lange S., Kragl B., Glass Ä., Große-Thie C., Wittke C., Freitag S., Henze L., Kleine H.-D., Junghans C. (Rostock, D)
- P269 Überlebensraten bei Patienten mit allogener Stammzelltransplantation nach Konditionierung mit Treosulfan und Fludarabin
Freitag, Sebastian, Kragl B., Wittke C., Brueckner F., Gläser D., Große-Thie C., Henze L., Hilgendorf I., Gläser H., Freund M., Junghans C. (Rostock, D)
- P270 Sind die Polyomaviren BK und JC mit opportunistischen Infektionen, GvHD oder schlechterem Outcome bei adulten erstmalig allogenen stammzelltransplantierten Patienten, die eine niedrige Dosierung Alemtuzumab als GvHD Prophylaxe erhielten, assoziiert?
Schneidewind, Laila, Neumann T., Knoll F., Zimmermann K., Smola S., Krüger W. (Homburg/Saar; Greifswald, D)
- P271 Zweite allogene Blutstammzelltransplantation zur Behandlung rezidivierender akuter Leukosen
Hagmaier, Volker, Schneidawind C., Duerr-Stoerzer S., Faul C., Kanz L., Bethge W., Schneidawind D. (Tübingen, D)

Posterdiskussion

Immuntherapie

- Vorsitz: Stuhler, Gernot (Wiesbaden, D), Bauernfeind, Franz-Georg (Bonn, D)
- P272 Fluoreszenzbasierende Reporterzellen Identifizieren und Unterscheiden Funktionelle Chimäre Antigen Rezeptoren (CARs)
Rydzek, Julian, Jutz S., Leitner J., Wallstabe L., Nerreter T., Huppa J. B., Einsele H., Steinberger P., Hudecek M. (Würzburg, D; Wien, A)
- P273 Ex vivo-Analyse des Tumorantigen-spezifischen T-Zellrepertoires in einer Melanompantin
Lennerz, Volker, Schroers B., Luebcke S., Fatho M., Kukla K., Brettschneider J., Woelfel C., Pagel S., Zhao F., Echchannaoui H., Theobald M., Schadendorf D., Paschen A., Woelfel T. (Mainz; Essen, D)
- P274 Die Immunisierung mit einer festen nanoskopischen Imiquimod-Suspension verstärkt die Induktion einer CTL-Antwort
Aranda Lopez, Pamela C, Denny M., Hartmann A.-K., von Stebut-Borschitz E., Stassen M., Schild H., Theobald M., Langguth P., Radsak M. P. (Mainz, D)

- P275 Konstruktion eines HLA-unabhängigen einkettigen T-Zellrezeptors (scTCR) gegen TRP2
Wölfel, Martin, Wölfel C., Paschen A., Wölfel T., Theobald M., Echchannaoui H. (Mainz; Essen, D)
- P276 Glyko- und Fc engineering von Antikörpern des IgA Isotyps verbessert sowohl deren Pharmakokinetik als auch die Rekrutierung myeloischer Effektorzellen für die Tumorthherapie
Kretschmer, Anna, Lohse S., Meyer S., Meulenbroek L. A. P. M., Jansen J. H. M., Möglinger U., Sondermann P., Kolarich D., Leusen J. H. W., Valerius T. (Kiel; Homburg/Saar; Potsdam; Martinsried, D; Utrecht, NL)
- P277 Optimierung der Therapie mit Checkpoint-Inhibitoren durch Modulation des Tumormetabolismus
Thiel, Annette, Singer K., Renner-Sattler K., Kreutz M. (Regensburg, D)
- P278 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen
- P279 Glykolipid-spezifische invariante natürliche Killer-T-Zellen zum Schutz vor GVHD
Schmid, Hannes, Duerr-Stoerzer S., Schneidawind C., Kanz L., Salih H., Savage P., Schneidawind D. (Tübingen, D; Provo, USA)
- P280 Einfluss zytoreduktiver- und immunmodulatorischer Substanzen auf die Antikörper-vermittelte T-Zell Funktion in der AML
Krupka, Christina, Lindl B., Platzer J., Brauneck F., Kischel R., Kufer P., Lichtenegger F. S., Köhnke T., Rothe M., Deiser K., Augsburg C., Altmann T., Spiekermann K., Hiddemann W., Subklewe M. (München, D)
- P281 Langzeitdaten bezüglich der Effektivität einer WT1-Peptid-Vakzinierung bei Patienten mit WT1 überexprimierender AML/MDS und soliden Tumoren
Lukas, Kaja, Scheibenbogen C., Asemissen A. M., Busse A., Ochsenreither S., Blau I., Baldus C., Thiel E., Keilholz U., Letsch A. (Berlin; Hamburg, D)
- P282 Mobilisation gewebebeständiger Gedächtniszellen durch den Granulozyten-Kolonie-stimulierenden Faktor (G-CSF)
Olfe, Lisa, Asadi K., Becker S., Mensen A., Szyska M., Tietze-Bürger C., Scheibenbogen C., Schetelig J., Dörken B., Arnold R., Na I.-K. (Berlin; Dresden, D)
- P283 Eine prospektive multizentrische Verträglichkeitsstudie mit einer 5 %igen intravenösen Immunglobulin (IVIg) Lösung bei Patienten mit oder ohne Prämedikation
Peinert, Stefan, Abenhardt W., Fenchel K., Hübner A., Reichert D., Scheidegger C., Schmidt A., von Wussow P., Galic M. (Rhauderfehn; Munich; Saalfeld/Saale; Bayreuth; Westerstede; München; Cottbus; Hannover, D; Wien, A)
- P284 Programmed death ligand 1- Serumwerte korrelieren mit Immunsuppression bei Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzell-Karzinom in einer Phase I-Studie mit einer allogenen, Gen-modifizierten Tumorzell-Vakzine (RCC26(IL-7/CD80))
Flörcken, Anne, Panzer I., Kopp J., Dörken B., Blankenstein T., Pezzutto A., Westermann J. (Berlin, D)
- P285 Einfluss des Deubiquitinase-Inhibitors b-AP15 auf humane dendritische Zellen
Altdoerfer, Vanessa, Kropp K., Haen S. P., Grünebach F., Rittig S. M., Kanz L., Salih H. R., Dörfel D. (Tübingen, D)

Posterdiskussion Lungentumoren

- Vorsitz: Schneider, Claus-Peter (Bad Frankenhausen, D), Hilbe, Wolfgang (Wien, A)
- P286 Kombinierte anti-VEGF Therapie und „immune check point“ Inhibition verbessern das Outcome im SCLC
Meder, Lydia, Schuld P., Vlastic I., Volz C., Golfmann K., Zaplatina A., Florin A., Tharun L., Büttner R., Reinhardt H.C., Ullrich R. (Köln, D)
- P287 MYSTIC – Eine Phase III, randomisierte, offene Studie von Durvalumab (MED14736) in Kombination mit Tremelimumab oder Durvalumab Monotherapie versus Platinbasierter Chemotherapie in der Erstlinien Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Stadium IV Nichtkleinzelligem Lungenkarzinom (aNSCLC): Ein deutsches Update
von Pawel, Joachim, Fischer J., Alt J., Rittmeyer A., Wehler T., Laack E., Griesinger F., Schneider C. P., Panse J., Dieing A., Rawluk J., Serke M., Kropf-Santhen C., Lerchenmüller C., Bohnet S., Bischoff H., Nusch A., de Wit M., Rupprecht M., Alt A., McIntosh S., Rizvi N. A., Seggewiß-Bernhardt R. (Gauting; Löwenstein; Mainz; Immenhausen; Homburg/Saar; Hamburg; Oldenburg; Bad Berka; Aachen; Berlin; Freiburg; Hemer; Ulm; Münster; Lübeck; Heidelberg; Velbert; Wedel; Würzburg, D; Macclesfield, GB; New York, USA)
- P288 Anti-angiogene Therapie induziert einen „EMT-like“ invasiven Phänotypen mit der Induktion von Metastasen im NSCLC Modell
Volz, Caroline, Zaplatina A., Siobal M., Chatterjee S., Schöttle J., Meder L., Florin A., Koker M., Buettner R., Miao H., Wang B., Hallek M., Acker-Palmer A., Heukamp L. C., Thomas R. K., Ullrich R. (Köln, Frankfurt, D; Cleveland, USA)
- P289 Ergebnisse einer multizentrischen, offenen Phase II Studie, die die Kombination von RAD001 (Everolimus) mit Paclitaxel und Carboplatin in Erstlinienbehandlung bei Patienten mit fortgeschrittenem (Stadium IV), großzelligem Lungenkrebs mit neuroendokriner Differenzierung (LCNEC) untersucht
Engel-Riedel, Walburga, Grohé C., Kropf-Santhen C., von Pawel J., Gütz S., Kollmeier J., Eberhardt W., Christopoulos P., Nimmrich I., Sieder C., Baum V., Serke M., Thomas M. (Köln; Berlin; Ulm; München-Gauting; Leipzig; Essen; Heidelberg; Nürnberg; Hemer, D)
- P290 Ökonomische Herausforderungen bei Klinischen Studien im Bereich Lungenkrebs in einem Onkologischen Spitzenzentrum
Kron, Florian, Kostenko A., Scheffler M., Glossmann J., Fischer R., Michels S., Nogova L., Hallek M., Zander T., Wolf J. (Köln, D)
- P291 Nachweis einer Duplikation der EGFR-Kinasedomäne mittels hybrid-capture basiertem Next Generation Sequencing anhand einer Liquid Biopsy (Flüssigbiopsie) eines Patienten mit einem Adenokarzinom der Lunge
Wiest, Gunther, Kohlhäufel M., Müller J., Lakis S., Wesseler C., Mariotti E., Zacherle T., Leenders F., Gloeckner C., Heuckmann J. M., Menon R., Heukamp L. (Hamburg; Gerlingen; Köln, D)

- P292 Implementierung der Lungen-Tumor Registerstudie zur Biologie und Prognoseerfassung (LuCa-BiO) mit Integration von Krebsregisterdaten, Lebensqualitätserfassungen und einer Liquid-Biopsy Biobank.
Schlenk, Richard F., Schmidtke-Schrezenmeier G., Neagoie A. M., Schmelzle B., Nagel G., Buske C., Wessendorf S., Schwänen C., Hetzel M., Liewald F., Brinkmann F., Ott G., Sträter J., Hamel T., Kuhn P., Welke C., Lang G., Möller P., Marienfeld R., Döhner H., Krof-Santhen C., Bullinger L. (Ulm; Esslingen; Stuttgart, D)
- P293 Wirksamkeit der Kombination Ramucirumab (RAM) plus Docetaxel (DOC) versus Placebo (PBO) plus DOC bei vorbehandeltem nicht-plattenepithelialen NSCLC, auch unter Berücksichtigung der Vortherapie: eine explorative Analyse der REVEL Studie (RAM+DOC vs PBO+DOC in der Zweitlinientherapie des NSCLC im Stadium IV)
Schütte, Wolfgang, Reck M., Kimmich M., Schumann C., Paz-Ares L., Garon E., Pérol M., Zimmermann A., Lee P. (Halle (Saale); Großhansdorf; Gerlingen; Kempten, D; Seville, E; Los Angeles; Indianapolis; Bridgewater, USA; Lyon, F)
- P294 Expression des Orphan-G-Protein-gekoppelten Rezeptors GPR19 in verschiedenen Lungentumor-Entitäten
Gerlach, Lorena, Kämmerer D., Sänger J., Schulz S., Lupp A. (Jena; Bad Berka, D)
- P295 Klinische Plattform zur Erforschung molekularer Veränderung und der Behandlung von Nicht-Kleinzelligem Lungenkrebs (CRISP): ein prospektives stage IV NSCLC Register in Deutschland – AIO-TRK-0315
Griesinger, Frank, Eberhardt W. E. E., Marschner N., Jänicke M., Spring L., Sahlmann J., Karatas A., Hipper A., Sebastian M., Thomas M. (Oldenburg; Essen; Freiburg; Berlin; Frankfurt/M.; Heidelberg, D)
- P296 Interkalierte TKI und Chemotherapie-Induktion in EGFR mt+ NSCLC Stadien IIIA bis IV OMD: 5 Fälle und Phase II Studie
Griesinger, Frank, Lüers A., Roeper J., Falk M., Conradi I. S., Reinhardt M., Kluge A., Willborn K., Prenzel R., Scriba D., Henke R.-P., Hallas C., Netchaeva M., Tiemann M. (Oldenburg; Hamburg, D)
- P297 Das Nichtkleinzellige Bronchialkarzinom (NSCLC) – Versorgungsforschung und Versorgungsrealität in onkologischen Praxen (adjuvante Therapie)
Wilhelm, Stefan, Hutzschenreuter U., Innig G., Göttel R., Tessen H.-W. (Güstrow; Nordhorn; Rheine; Sarstedt; Goslar, D)
- P298 Erfolgreiche interkalierende multimodale Therapiestrategie für einen Patienten mit fortgeschrittenem Adenokarzinom der Lunge mit der seltenen komplexen EGFR-Mutation L833V/H835L
Frille, Armin, Sändig I., Wirtz H. (Leipzig, D)
- P299 Manifestation eines Adenokarzinoms der Pleura bei einem doppellungentransplantierten Patienten: Die Frage des Tumorursprungs und therapeutische Überlegungen
Ufen, Mark-Peter, Janssen C., Müller L. (Leer, D)
- P300 Bioluma: Biomarker für Nivolumab und Untersuchung von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab in Lungenkrebspatienten – Eine Phase-II-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab bei Lungenkrebspatienten und zur Identifizierung von prädiktiven Biomarkern für das Ansprechen auf Checkpoint-Blockade
Fischer, Rieke Nila, Abdulla D., Michels S., Nogova L., Brandes V., Scheffler M., Schäfer S., Scheel A., Thurat M., Vehreschild M., Thomas R., von Bergwelt-Baildon M., Büttner R., Wolf J. (Köln, D)

Posterdiskussion

Kolorektale Karzinome

- Vorsitz: Weißer, Andreas (Ludwigslust, D), Stintzing, Sebastian (München, D)
- P301 SATB1 als therapeutisches Kandidaten-Zielgen im kolorektalen Karzinom: präklinische Studien
Frömberg, Anja, Rabe M., Linnebacher M., Aigner A. (Leipzig; Rostock, D)
- P302 Einfluss eines raschen Tumoransprechens auf das Überleben (OS) von Patienten mit RAS-Wildtyp (WT) bei metastasierten Colo-rectalen Carcinomen unter einer 1st-line Therapie mit Panitumumab. Eine explorative studienbezogene Meta-Analyse aus drei randomisierten Studien
Karthaus, Meinolf, Rivera F., Valladares-Ayerbes M., Gallego J., Koukakis R., Demonty G., Douillard J.-Y. (München, D; Santander; Seville; Elche, E; Uxbridge, GB; Zug, CH; St Herblain, F)
- P303 Effektivität von EGFR bzw VEGF basierter biologischer Sequenztherapien auf das Überleben (OS) von Patienten mit metastasierten Colo-rectalen Carcinomen und RAS-Wildtyp (WT) – Eine explorative Analyse
Karthaus, Meinolf, Sobrero A., Douillard J.-Y., Rivera F., Forget F., Valladares-Ayerbes M., Demonty G., Guan X., Peeters M. (München, D; Genova, I; St. Herblain, F; Santander; Seville, E; Libramont; Edegem, B; Zug, CH; Thousand Oaks, USA)
- P304 Regorafenib beim vorbehandelten metastasierten kolorektalen Karzinom: Analyse nach Alterssubgruppen der offenen Phase 3b-Studie CONSIGN
Kasper, Stefan, van Cutsem E., Ciardello F., Ychou M., Seitz J.-F., Hofheinz R.-D., Arriaga Y. E., Verma U., Garcia-Carbonero R., Grothey A., Miriyala A., Kalmus J., Kappeler C., Falcone A., Zaniboni A. (Essen; Mannheim; Berlin, D; Leuven, B; Naples; Pisa; Brescia, I; Montpellier; Marseille, F; Dallas; Rochester, USA; Madrid, E)
- P305 Outcome von Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom mit KRAS exon 2 Wildtyp (KRAS-wt) behandelt mit einer auf Cetuximab-basierenden Erstlinientherapie in Bezug auf den Einfluss von Komorbiditäten und Alter – die nichtinterventionelle Studie ERBITAG
Sahm, Stephan, Göhler T., Hering-Schubert C., Janssen J., Neumann U. P., Schwittay M., Zahn M.-O., Stenzel K. G., Steinbach-Büchert A. K., Overkamp F. (Offenbach; Dresden; Eisenach; Westerstede; Aachen; Groitzsch; Goslar; Darmstadt; Recklinghausen, D)
- P306 Das kolorektale Karzinom – Versorgungsforschung und Versorgungsrealität in onkologischen Praxen (Anti-VEGF- bzw. Anti-EGFR-Therapie)
Tessen, Hans-Werner, Rubanov O., Grundeis M., Teich M., Elsef W., Schlichting A., Valdix A. (Goslar; Hameln; Chemnitz; Glauchau; Sarstedt; Schwerin, D)
- P307 Behandlung und Überleben von Patienten mit metastasiertem kolorektalen Karzinom in der Versorgungsrealität 1995–2015
Weide, Rudolf, Feiten S., Chakupurakal G., Friesenhahn V., Kleboth K., Köppler H., Lutschkin J., Thomalla J., van Roye C., Heymanns J. (Koblenz, D)

- P308 Einfluss chirurgischer Resektion von Lebermetastasen auf das Outcome von Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom (mCRC) mit KRAS-Wildtyp exon 2 (KRAS-wt) behandelt mit einer auf Cetuximab-basierenden Erstlinientherapie – Analyse der Überlebenszeiten in Bezug auf sekundäre Resektionen in der deutschen nichtinterventionellen Studie ERBITAG
Neumann, Ulf Peter, Göhler T., Hering-Schubert C., Janssen J., Sahn S., Schwittay M., Zahn M.-O., Stenzel K. G., Overkamp F. (Aachen; Dresden; Eisenach; Westerstede; Offenbach; Groitzsch; Goslar; Darmstadt; Recklinghausen, D)
- P309 Molekulare Analytik und nachfolgende Therapieentscheidungen bei Kenntnis der molekularen Marker bei Patienten mit metastasierten kolorektalen Karzinomen unter realen Versorgungsbedingungen in onkologischen Schwerpunktpraxen – erste Ergebnisse der GO-KOLORAS-Registerstudie
Lipp, Rainer, Freigang F., Brecht P., Schwaner I., Steinmetz T., Schulte C., Tiemann M. (Hamburg; Berlin; Köln; Dortmund, D)
- P310 Einfluss der Hautprophylaxe auf Cetuximab-induzierte Hautreaktionen bei Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom (mCRC). Interimsanalyse der deutschen nichtinterventionellen Studie ERBITAG
Sahn, Stephan, Göhler T., Hering-Schubert C., Janssen J., Schwittay M., Zahn M.-O., Stenzel K. G., Steinbach-Büchert A. K., Overkamp F. (Offenbach; Dresden; Eisenach; Westerstede; Groitzsch; Goslar; Darmstadt; Recklinghausen, D)
- P311 Gleichzeitige Diagnose eines aggressiven B-NHL und eines Kolonkarzinoms: Fallvorstellung und Literaturdiskussion
Chitic, Alina Paula, Sprey C., Meyer R., Schulte E., Hindahl H., Bolder U., Luckhaupt H. (Dortmund, D)
- P312 Entwicklung eines standardisierten Slice Kultur Systems für gastrointestinale Karzinome
Soennichsen, Rasmus, Kallendrusch S., Hennig L., Koerfer J., Merz F., Winter K., Haehnel S., Kaiser N., Richter C., Monecke A., Wittekind C., Hoffmeister A., Jansen-Winkeln B., Gockel I., Aigner A., Bechmann I., Lordick F. (Leipzig, D)

Sonstige Sitzungen

(teilweise nur auf Einladung)

09:00–10:00

Bankettraum 3

Mitgliederversammlung des AKS Arbeitskreis klinische Studien e.V.

12:00–14:00

Vortragsraum 11

Pressekonferenz zur Jahrestagung

12:00–13:30

Seminarraum 13

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Patientensicherheit und Patientenadhärenz (Neugründung)

12:00–13:30

Vortragsraum 12

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Onkologische Rehabilitation

12:00–13:30

Bankettraum 4

Sitzung des DGHO Arbeitskreises HIV-Neoplasien

14:00–15:30

Bankettraum 3

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Integrative Onkologie

14:00–17:00

Vortragsraum 11

Mitgliederversammlung ADHOK

14:00–15:30

Seminarraum 13

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Prostatakarzinom

14:00–15:30

Vortragsraum 12

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Intensivmedizin in der Hämatologie und Onkologie

16:00–17:30

Seminarraum 13

AGIHO Studiengruppe – Respiratorische Viren bei Krebspatienten



SONNTAG, 16. Oktober 2016

Wissenschaftliches Programm

Posterdiskussion

Sonstige Sitzungen

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Saal 1

Fortbildung

Myelodysplastisches Syndrom

- Vorsitz: Haase, Detlef (Göttingen, D), Stauder, Reinhard (Innsbruck, A)
- 08:00 V313 WHO 2016 – Bedeutung für den klinischen Alltag
Germing, Ulrich, Strupp C., Nachtkamp K., Aul C., Giagounidis A., Gattermann N. (Düsseldorf; Duisburg, D)
- 08:25 V314 Behandlungsstandards 2016
Platzbecker, Uwe (Dresden, D)
- 08:50 V315 Therapie der schweren Thrombozytopenie beim MDS
Giagounidis, Aristoteles (Düsseldorf, D)
- 09:10 V316 Versagen der demethylierenden Therapie – und nun?
Pfeilstöcker, Michael (Wien, A)

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung

Chronische lymphatische Leukämie

- Vorsitz: Gregor, Michael (Luzern, CH), Jäger, Ulrich (Wien, A)
- 08:00 V317 Primärtherapie: Sind Komorbidität und Genetik noch wichtig?
Hallek, Michael (Köln, D)
- 08:30 V318 Rezidierte/refraktäre CLL: Was ist die richtige Therapiesequenz?
Wendtner, Clemens-Martin (München, D)
- 09:00 V319 Therapieversagen: Nebenwirkungen, klonale Evolution, und Richter-Transformation
Steurer, Michael (Innsbruck, A)

08:00–09:30

Saal 2

Fortbildung

Sarkome 2016 – was gibt es Neues?

- Vorsitz: Kunitz, Annegret (Berlin, D), Reichardt, Peter (Berlin, D)
- 08:00 V320 Therapiestandards lokalisierter Weichgewebssarkome
Lindner, Lars H. (München, D)
- 08:25 V321 Metastasiertes Weichteilsarkom 2016 – Praxisrelevante Neuigkeiten und laufende Studien
Kasper, Bernd (Mannheim, D)

- 08:50 V322 Knochensarkome – aktuelle Therapiekonzepte
Dirksen, Uta Theresia (Münster, D)
- 09:10 V323 Protonentherapie – Chancen und Grenzen?
Geismar, Dirk, Timmermann B. (Essen, D)

08:00–09:30

Saal 3

Fortbildung

Melanom

- Vorsitz: Kaatz, Martin (Gera, D), Mackensen, Andreas (Erlangen, D)
- 08:00 V324 Therapiesequenz ohne RAF-Mutation
Keilholz, Ulrich (Berlin, D)
- 08:25 V325 Therapiesequenz mit RAF-Mutation
Kaatz, Martin (Gera, D)
- 08:50 V326 Nebenwirkungsmanagement der neuen Substanzen
Jäger, Elke (Frankfurt/Main, D)
- 09:15 V327 Zirkulierende Tumor DNA als Biomarker bei BRAFV600E positivem, malignen Melanom
von Bubnoff, Dagmar, Follo M., Graf E., Pfeifer D., Duyster J., Meiß F., von Bubnoff N. (Freiburg, D)

08:00–09:30

Saal 4

Fortbildung

Blut ist ein besonderer Saft – Transfusionsmedizin

- Vorsitz: Freund, Mathias (Rostock, D), Ganser, Arnold (Hannover, D)
- 08:00 V328 Tumoranämie: Chancen und Risiken von Erythropoietin vs. Transfusionen
Link, Hartmut (Kaiserslautern, D)
- 08:22 V329 Klug entscheiden: Indikationen, Bereitstellung und Finanzierung von Thrombozytenkonzentraten
Schäfer-Eckart, Kerstin (Nürnberg, D)
- 08:44 V330 Sicherheit von Blutprodukten
Rummler, Silke (Jena, D)
- 09:06 V331 Immunglobulin-Substitution bei lymphatischen Erkrankungen
Hensel, Manfred (Mannheim, D)

Sonntag, 16. 10.

Sonntag, 16. 10.

08:00–09:30

Saal 5

Wissenschaftliches Symposium**Kontroversen in der Therapie des kolorektalen Karzinoms**

- Vorsitz: Hegewisch-Becker, Susanna (Hamburg, D), Köberle, Dieter (Basel, CH)
- 08:00 V332 Adjuvante Chemotherapie des Rektumkarzinoms – Gibt es noch einen Stellenwert?
Eisterer, Wolfgang (Innsbruck, A)
- 08:20 V333 Strahlentherapie des Rektumkarzinoms: Ein Auslaufmodell?
Graeven, Ullrich (Mönchengladbach, D)
- 08:40 V334 Lokale Therapie bei Metastasen: Wird zu viel lokal behandelt?
Folprecht, Gunnar (Dresden, D)
- 09:05 V335 Big data beim mCRC. (Wem) nutzt eine extensive Tumorprofilierung?
Wicki, Andreas (Basel, CH)

08:00–09:30

M 3 (Messehaus)

Fortbildung**Nierenzellkarzinom**

- Vorsitz: von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D), Schmidinger, Manuela (Wien, A)
- 08:00 V336 Pathologie und Pathophysiologie der Nierenzellkarzinome
Haitel, Andrea (Wien, A)
- 08:30 V337 Update S3 Leitlinie Nierenzellkarzinom – wie sieht die Therapiesequenz heute aus?
Grünwald, Viktor (Hannover, D)
- 09:00 V338 Zielgerichtete Therapie, Checkpointinhibitor, Lokalthherapie – was ist der beste Weg in der Therapieauswahl?
Stenner-Liewen, Frank (Basel, CH)

08:00–09:30

M 8 (Messehaus)

Freier Vortrag**Immuntherapie solider Tumoren**

- Vorsitz: Wolf, Jürgen (Köln, D), Mougiakakos, Dimitrios (Erlangen, D)
- 08:00 V339 Immun-spezifische Expressionprofile als prädiktive Biomarker für die Wirksamkeit von Radiochemotherapie beim lokal fortgeschrittenen Oropharynx-Karzinom
Heß, Anne-Katrin, Joehrens K., Keilholz U., Rieke D., Weichert W., Balermipas P., Roedel C., Mairinger F. D., Hummel M., Augstein P., Budach V., Tinhofer I. (Berlin; München; Frankfurt; D)

- 08:15 V340 PD-L1: ein neuer prognostischer Biomarker in Kopf-Hals-Tumoren
Müller, Tim, Brägelmann J., Dietrich D., Perner S., Kristiansen G., Bootz F., Brossart P. (Bonn, D)

- 08:30 V341 Vergleich des Behandlungseffekts von Nivolumab vs. Docetaxel auf krankheitsbedingte Symptome bei Patienten mit fortgeschrittenem nicht-plattenepitheliale NSCLC in CheckMate 057
Horn, Marlitt, Gralla R. J., Spigel D. R., Bennett B., Taylor F., Penrod J. R., DeRosa M., Dastani H., Strycker Orsini L., Reck M. (Grosshansdorf, D; Bronx; Nashville; Boston; Princeton, USA)

- 08:45 V342 Die Kombination von Lokalthherapie mit systemischer Ipilimumab-Immuntherapie verlängert das Gesamtüberleben bei Patienten mit fortgeschrittenem malignen Melanom
Theurich, Sebastian, Rothschild S. I., Hoffmann M., Fabri M., Sommer A., Garcia-Marquez M., Thelen M., Schill C., Merki R., Schmid T., Koeberle D., Zippelius A., Baues C., Mauch C., Tigges C., Kreuter A., Borggreffe J., Schlaak M., von Bergwelt-Baildon M. (Köln; Oberhausen, D; Basel; Aarau, CH)

- 09:00 V343 Korrelation von mittels hybrid-capture Sequenzierung ermittelter Mutationslast und dem Ansprechen solider Tumoren gegenüber Immuntherapie
Griesinger, Frank, Mariotti E., Menon R., Müller J., Lakis S., Walsh N., Grohe C., Crown J., Heuckmann J. M., Heuckamp L. (Oldenburg; Köln; Berlin, D; Dublin, IRL)

- 09:15 V344 Wirksamkeit, Sicherheit und prädiktive Biomarker Ergebnisse aus einer randomisierten Phase-II-Studie zum Vergleich von Atezolizumab vs Docetaxel bei Patienten mit fortgeschrittenem NSCLC (POPLAR)
Schulz, Christian, Spira A. I., Park K., Mazieres J., Vansteenkiste J., Ballinger M., Waterkamp D., Fehrenbacher L. (Regensburg, D; Fairfax; South San Francisco; Vallejo, USA; Seoul, ROK; Toulouse, F; Leuven, B)

08:00–09:30

Vortragsraum 10

Freier Vortrag**Epigenetik**

- Vorsitz: Metzeler, Klaus (München, D), Mahlknecht, Ulrich (Solingen, D)
- 08:00 V345 EZH2 Mutationen in myelodysplastischen/ myeloproliferativen Neoplasien
Rinke, Jenny, Müller J., Bläß M. F., Chase A., Schäfer V., Winkelmann N., Haferlach C., Cross N. C., Hochhaus A., Ernst T. (Jena; München, D; Salisbury, GB)
- 08:15 V346 Gutes Ansprechen auf die epigenetische Therapie mit Azacitidin bei Patienten mit myelodysplastischem Syndrom und chronischer myelomonozytärer Leukämie ist mit einer klonalen Stabilisierung assoziiert
Speith, Johanna, Rinke J., Schäfer V., Gawlitza A., Waldau A., Hochhaus A., Ernst T. (Jena, D)

Sonntag, 16. 10.

Sonntag, 16. 10.

- 08:30 V347 Alterationen von epigenetischen Modulatoren akkumulieren im Rezidiv der B-Vorläufer-ALL: Daten eines Genpanels im Rahmen des GMALL-Register
Neumann, Martin, Bastian L., Schlee C., Ortiz Sanchez J., Vosberg S., Rani James A., Schröder M. P., Schwartz S., Göckbuget N., Hoelzer D., Graf A., Krebs S., Blum H., Hecht J., Brüggemann M., Greif P. A., Baldus C. D. (Berlin; München; Frankfurt/M; Kiel, D; Barcelona, E)
- 08:45 V348 Das mittels digitaler droplet PCR bestimmte Allelverhältnis von DNMT3A R882 Mutationen ist ein potentiell prognostischer Einflussfaktor in der akuten myeloischen Leukämie
Grimm, Juliane, Dick T., Bill M., Jentzsch M., Schulz J., Schmalbrock L., Bonifacio L., Knyrim M., Schubert K., Cross M., Pönisch W., Vucinic V., Behre G., Franke G.-N., Niederwieser D., Schwind S. (Leipzig, D)
- 09:00 V349 Synergistische Inhibition von Chromatin-Regulatorproteinen vermittelt die Herabregulierung leukämogener Gen-Expression in NPM1 mutierter AML
Kühn, Michael W. M., Song E., Feng Z., Sinha A., Chen C.-W., Deshpande A. J., Cusan M., Farnoud N. R., Koche R. P., Bradner J. E., De Stanchina E., Vassiliou G. S., Hoshii T., Armstrong S. A. (Mainz, D; New York; Boston, USA; Hinxton, Cambridge, GB)
- 09:15 V350 DNMT und HDAC Inhibition in AML-Zelllinien: Integrative Transkriptome und Methylome Analysen zeigen mit 'gene body demethylation' assoziierte synergistische Runterregulation von Genen
Schlosser, Pascal, Blagitko-Dorfs N., Greve G., Pfeifer D., Lübbert M. (Freiburg, D)

08:00–09:30

Bankettraum 1

Expertenseminar**Differentialdiagnostik von Hämolyse – Fokus: Migrationsmedizin**

- 08:00 V351 Differentialdiagnostik von Hämolyse – Fokus: Migrationsmedizin
Höchstmann, Britta (Ulm, D)

08:00–09:30

Bankettraum 2

Expertenseminar**Patienten mit ZNS-Lymphomen**

- 08:00 V352 Patienten mit primären ZNS-Lymphomen
Illerhaus, Gerald (Stuttgart, D)
- Schwerpunkte:*
- Primäre ZNS-Lymphome/PCNSL
 - Hochdosistherapie
 - Therapie älterer Patienten mit PCNSL

08:00–09:30

M 1/2 (Messehaus)

Freier Vortrag**Akute myeloische Leukämie – Therapie 2**

- Vorsitz: Sayer, Herbert Gottfried (Erfurt, D), Röllig, Christoph (Dresden, D)
- 08:00 V353 Die neue WHO-Klassifikation (2016) definiert myeloische Neoplasien mit 50 % Erythropoese im Knochenmark neu: Anwendbarkeit und klinische Bedeutung
Haferlach, Torsten, Kern W., Perglerova K., Haferlach C. (München, D; Paříkova, CZ)
- 08:15 V354 Elimination von MRD in Patienten mit AML mittels des Fc-optimierten FLT3 Antikörpers 4G8-SDIEM (FLYSYN)
Dörfel, Daniela, Körner S., Nübling T., Bamberg M., Bühring H.-J., Hofmann M., Grosse-Hovest L., Aulwurm S., Bethge W., Kanz L., Jung G., Salih H. R. (Tübingen, D)
- 08:30 V355 Langzeitergebnisse einer Sorafenibbehandlung bei Patienten mit FLT3-ITD-positiver Akuter Myeloischer Leukämie im Rezidiv nach allogener Stammzelltransplantation
Metzelder, Stephan K, Schröder T., Lübbert M., Götze K., Scholl S., Ditschkowski M., Meyer R. G., Dreger P., Basara N., Fey M., Salih H., Finck A., Finke J., Pabst T., Giagounidis A., Neubauer A., Burchert A. (Marburg; Düsseldorf; Freiburg; München; Jena; Essen; Dortmund; Heidelberg; Flensburg; Tübingen, D; Bern, CH)
- 08:45 V356 Persistenz von Leukämie-assoziierten Treiber Mutationen bei AML-Patienten in kompletter Remission korreliert mit kürzerem Gesamtüberleben und ist für die ungünstige Prognose älterer Patienten mitverantwortlich
Rothenberg-Thurley, Maja, Amler S., Görlich D., Sauerland M. C., Schneider S., Konstandin N. P., Schaaf S., Nazeer Batcha A. M., Brändl K., Ksienzyk B., Zellmaier E., Mansmann U., Fiegl M., Subklewe M., Bohlander S. K., Faldum A., Hiddemann W., Spiekermann K., Braess J., Metzeler K. H. (München; Münster; Regensburg, D; Auckland, NZ)
- 09:00 V357 Bcr-abl+ AML: Eine seltene und spannende Entität – Eine retrospektive Analyse klinischer und molekularer Charakteristika
Neuendorff, Nina Rosa, Burmeister T., Dörken B., Westermann J. (Berlin, D)

- 09:15 V358 Klinische Resultate einer ATRA-Arsentrioxid-basierten Behandlung der akuten Promyelozytenleukämie – Ergebnisse des prospektiven deutschen Intergroup Napoleon-Registers
Platzbecker, Uwe, Lengfelder E., Götzke K., Röllig C., Kramer M., Sauer M., Albers N., Heuser M., Link H., Schäfer-Eckart K., Martin S., Krause S., Hänel M., Bochtler T., Jakob A., Reichle A., Biersack H., Baldus C., Görner M., Basara N., Mezger J., Naumann R., Kürschner D., de Wit M., Nolte F., Scholl S., Ringhoffer M., Tischler H. J., Greiner J., Kremers S., Machherndl-Spandl S., Koller E., Wattad M., Aschauer G., Radsak M., Kubin T., Salih H., Wolf D., Thiede C., Serve H., Dührsen U., Hochhaus A., Brümmendorf T., Bornhäuser M., Döhner H., Ehninger G., Schlenk R. F. (Dresden; Mannheim; München; Berlin; Hannover; Kaiserslautern; Nürnberg; Stuttgart; Erlangen; Chemnitz; Heidelberg; Offenburg; Regensburg; Lübeck; Bielefeld; Flensburg; Karlsruhe; Koblenz; Delitzsch; Jena; Minden; Lebach; Essen; Mainz; Traunstein; Tübingen; Bonn; Frankfurt; Aachen; Ulm, D; Linz; Wien, A)

10:00–11:30

Saal 1

Mitgliederversammlung DGHO

12:00–13:30

Saal 1

Fortbildung Multiples Myelom

- Vorsitz: Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D), von Lilienfeld-Toal, Marie (Jena, D)
- 12:00 V359 Neue diagnostische Kriterien für das multiple Myelom
Ludwig, Heinz Peter (Wien, A)
- 12:30 V360 Erstlinientherapie
Einsele, Hermann (Würzburg, D)
- 13:00 V361 Therapie des refraktären/rezidierten Myeloms
Driessen, Christoph (St. Gallen, CH)

12:00–13:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung Kolorektales Karzinom: State of the Art und laufende Studien

- Vorsitz: Stinzing, Sebastian (München, D), Schmoll, Hans-Joachim (Halle, D)
- 12:00 V362 Adjuvante Therapie in 2016
Folprecht, Gunnar (Dresden, D)

- 12:20 V363 Perioperative Therapie des Rektumkarzinoms
Hofheinz, Ralf-Dieter (Mannheim, D)
- 12:45 V364 Systemtherapie im Stadium IV
Prager, Gerald (Wien, A)
- 13:10 V365 Ablative Verfahren zur Behandlung metastasierter kolorektaler Karzinome
Arnold, Dirk (Lissabon, P)

12:00–13:30

Saal 2

Fortbildung Pankreaskarzinom

- Vorsitz: Eisterer, Wolfgang (Innsbruck, A), Oettle, Helmut (Friedrichshafen, D)
- 12:00 V366 Resektables Pankreaskarzinom: Erweiterte medikamentöse Therapieoptionen
Seufferlein, Thomas (Ulm, D)
- 12:30 V367 Metastasiertes Pankreaskarzinom: Evidenzbasierte Therapiemöglichkeiten
Böck, Stefan (München, D)
- 13:00 V369 Experimentelle Therapien
Kunzmann, Volker (Würzburg, D)

12:00–13:30

Saal 3

Wissenschaftliches Symposium Wie teuer dürfen Arzneimittel sein?

- Vorsitz: Wörmann, Bernhard (Berlin, D), Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 12:00 V370 Wie teuer dürfen Arzneimittel sein? Beispiel CML, Beispiel Immuntherapie
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 12:20 V371 Die Preise sind zu hoch!
Ludwig, Wolf-Dieter (Berlin, D)
- 12:45 V372 Rolle der Regulatoren
Broich, Karl (Bonn, D)
- 13:10 V373 Schweizer Lösungsansätze
Cerny, Thomas (St. Gallen, CH)

12:00–13:30

Saal 4

Fortbildung**Noch kurativ oder schon palliativ? Ethik in der Onkologie**

- Vorsitz: Meran, Johannes (Wien, A), Strasser, Florian (St. Gallen, CH)
- 12:00 V374 Therapieentscheidungen bei fortgeschrittenen Krebserkrankungen. Wann kann weniger mehr sein?
Schildmann, Jan (Bochum, D)
- 12:25 V375 Frühe Integration der Palliativmedizin!?
Lordick, Florian (Leipzig, D)
- 12:50 V376 Mehr als Lebensqualitätsmessung. Zur Bewertung des Nutzens palliativmedizinischer Maßnahmen bei an Krebs erkrankten Patienten
Alt-Epping, Bernd (Göttingen, D)
- 13:10 V377 Kommunikation mit Patienten und Angehörigen zur Vorbereitung der palliativmedizinischen Betreuung
Hübner, Jutta (Berlin, D)

12:00–13:30

Saal 5

Fortbildung**Management von Infektionen, Nebenwirkungen und Funktionsverlust im Urogenitalbereich.***Gemeinsames Symposium mit der Deutschen Gesellschaft für Urologie*

- Vorsitz: Weißinger, Florian (Bielefeld, D), Miller, Kurt (Berlin, D)
- 12:00 V378 Infektionen im Urogenitalbereich
N.N.
- 12:30 V379 Inkontinenz
Hüsch, Tanja (Mainz, D)
- 13:00 V380 Nebenwirkungen der antiandrogenen Therapie
Miller, Kurt (Berlin, D)

12:00–13:30

M 3 (Messehaus)

Fortbildung**Schwangerschaft und Krebs**

- Vorsitz: Köhler, Michael (Magdeburg, D), Schrenk, Karin (Jena, D)
- 12:00 V381 Fertilität nach Strahlen-Chemotherapie
Dirksen, Uta Theresia (Münster, D)
- 12:30 V382 Schwangerschaft und Kinderwunsch aus psychoonkologischer Sicht
Heußner, Pia (München, D)
- 13:00 V383 Krebs in der Schwangerschaft aus geburtshilflicher Sicht
Schleußner, Ekkehard (Jena, D)

12:00–13:30

M 8 (Messehaus)

Freier Vortrag**Mammakarzinom**

- Vorsitz: Hindenburg, Hans-Joachim (Berlin, D), Marschner, Norbert (Freiburg, D)
- 12:00 V384 Determinanten der Lebensqualität nach Brustkrebs im Langzeitverlauf: Ergebnisse aus dem klinischen Krebsregister des Onkologischen Schwerpunktes Stuttgart
Meisner, Christoph, Heidemann E., Rössle S., Henke D., Brinkmann F. (Tübingen; Stuttgart, D)
- 12:15 V385 Patient-reported outcomes von 905 Patientinnen mit Mammakarzinom zwei Jahre nach Beginn der kurativen systemischen Therapie
Marschner, Norbert, Trarbach T., Dörfel S., Meyer D., Müller-Hagen S., Zaiss M., Boller E., Kruggel L. (Freiburg i.Br.; Wilhelmshaven; Dresden; Göttingen; Hamburg; Müllheim, D)
- 12:30 V386 Einfluss eines Oberkörperergometertrainings auf die Entwicklung eines Lymphödems sowie physiologische und psychische Parameter bei Brustkrebspatienten nach Axillardissektion
Schmidt, Thorsten, Berner J., Jonat W., Weisser B., Röcken C., Mundhenke C. (Kiel, D)
- 12:45 V387 Mcl-1 Inhibierung: Ein neuer Ansatz für eine personalisierte Therapie des Mammakarzinoms
Bashari, Muhammad Hasan, Malvestiti S., Fan F., Vallet S., Sattler M., Cardone M. H., Opferman J. T., Jäger D., Podar K. (Heidelberg, D; Boston; Cambridge; Memphis, USA)
- 13:00 V388 Neue onkogene Rollen des Transkriptionsfaktors EVI1 in ER-Mammakarzinomen
Wang, Hui, Schäfer T., Konantz M., Braun M., Perner S., Varga Z., Moch H., Reich S., Fehm T., Kanz L., Schulze-Osthoff K., Lengerke C. (Basel; Zürich, CH; Bonn; Lübeck; Tübingen; Düsseldorf, D)
- 13:15 V389 Die Rolle des FGFR1 Signalweges für die Tumorangio-genese beim Mammakarzinom
Golfmann, Kristina, Meder L., Schuldt P., Ullrich R. (Köln, D)

Freier Vortrag

Niedrigmaligne B-Zell-Lymphome – Klinik

- Vorsitz: Herold, Michael (Erfurt, D), Heß, Georg (Mainz, D)
- 12:00 V390 Zwei Jahre Erhaltungstherapie mit Rituximab vs. Nachbeobachtung nach der Erstlinientherapie mit Bendamustin plus Rituximab (B-R) bei Patienten mit Mantelzelllymphomen: erste Ergebnisse einer prospektiven, randomisierten Multicenter Phase 2 Studie (eine Teilstudie der StIL NHL 7–2008 MAINTAIN Studie; Clinicaltrials.gov Identifier: NCT00877214)
Rummel, Mathias, Knauf W., Goerner M., Söling U., Lange E., Hertenstein B., Eggert J., Schliesser G. C., Weide R., Blumenstengel K., Detlefsen N., Hinke A., Kauff F., Barth J. (Gießen; Frankfurt; Bielefeld; Kassel; Hamm; Bremen; Moers; Koblenz; Eisenach; Langenfeld, D)
- 12:15 V391 Ibrutinib ist wirksam und gut verträglich in Rituximab-refraktären Patienten mit Morbus Waldenström (WM): Erste Ergebnisse einer internationalen, multizentrischen Open-Label-Phase-3-Teilstudie (iINNOVATE™)
Buske, Christian, Trotman J., Tedeschi A., Matous J. V., Macdonald D., Tam C., Tournilhac O., Ma S., Oriol A., Heffner L. T., Shustik C., Garcia-Sanz R., Cornell R. F., Fernández de Larrea C., Castillo J. J., Granell M., Kyrtonis M.-C., Leblond V., Symeonidis A., Singh P., Li J., Graef T., Bilotti E., Treon S., Dimopoulos M. A. (Ulm, D; Concord; Melbourne, AUS; Milan, I; Denver; Chicago; Atlanta; Nashville; Boston; Sunnyvale, USA; Halifax; Montreal, CDN; Clermont-Ferrand; Paris, F; Barcelona; Salamanca, E; Athens; Patras, GR)
- 12:30 V392 Behandlung und Therapieergebnisse von Patienten mit rezidivierendem Morbus Waldenström: Ergebnisse einer großen Pan-Europäischen Datenplattform
Buske, Christian, Sadullah S., Kastritis E., Tedeschi A., Garcia-Sanz R., Bolkun L., Leleu X., Willenbacher W., Hajek R., Minnema M. C., Cheng M., Graef T., Dimopoulos M. A. (Ulm, D; Norfolk, GB; Athens, GR; Milan, I; Salamanca, E; Bialystok, PL; Poitiers, F; Innsbruck, A; Ostrava, CZ; Utrecht, NL; Sunnyvale, USA)
- 12:45 V393 MRD Nachweis mittels IgH-basierter Hochdurchsatzsequenzierung bei Follikulären Lymphomen
Herzog, Arved, Knecht H., Herrmann D., Unterhalt M., Hiddemann W., Kneba M., Brüggemann M., Hoster E., Pott C. (Kiel; München, D)
- 13:00 V394 Erstlinienbehandlung von Patienten mit Mantelzelllymphom: Behandlungsrealität und erste Verlaufsdaten aus dem prospektiven Tumorregister Lymphatische Neoplasien
Knauf, Wolfgang, Bertram M., Fietz T., Kirste T., Grugel R., Schnitzler M., Abenhardt W. (Frankfurt a. M.; Hamburg; Singen (Hohentwiel); Freiburg i.Br.; München, D)

- 13:15 V395 CLL2-BIG – ein sequentielles Behandlungsregime mit Bendamustin, gefolgt von GA101 und Ibrutinib (BIG), gefolgt von Ibrutinib und GA101 als Erhaltungstherapie bei Patienten mit Chronischer Lymphatischer Leukämie (CLL): Interim Ergebnisse einer Phase II-Studie der Deutschen CLL-Studiengruppe
von Tresckow, Julia, Cramer P., Bahlo J., Engelke A., Langerbeins P., Fink A.-M., Klaproth H., Tausch E., Fischer K., Wendtner C.-M., Kreuzer K.-A., Stilgenbauer S., Böttcher S., Eichhorst B., Hallek M. (Köln; Neunkirchen; Ulm; Kiel, D)

Fortbildung

„Migrationsanämien“

- Vorsitz: Aulitzky, Walter (Stuttgart, D), Höchsmann, Britta (Ulm, D)
- 12:00 V396 „Migrationsanämien“ – ein Überblick
Cario, Holger (Ulm, D)
- 12:30 V397 Nicht-Transfusions-abhängige Thalassämie (NTDT) – Therapie
Dickerhoff, Roswitha (Düsseldorf, D)
- 13:00 V398 Sichelzellerkrankung
Corbacioglu, Selim (Regensburg, D)

Expertenseminar

Rezidivtherapie des Follikulären NHL: Die Rolle der autologen Transplantation

- 12:00 V399 Rezidivtherapie des Follikulären NHL: Die Rolle der autologen Transplantation
Dreyling, Martin (München, D)
- Schwerpunkte:**
- (molekulare und klinische) Risikogruppen FL
 - Indikation autologe Transplantation
 - Allogene Transplantation im therapeutischen Algorithmus

Expertenseminar

Therapie von Hirnmetastasen – Fallstudien

- 12:00 V400 Therapie von Hirnmetastasen – Fallstudien
Pukrop, Tobias (Regensburg, D)
- Schwerpunkte:**
- Genetik der Hirnmetastasierung
 - Branched Evolution
 - Stellenwert der Blut-/Hirnschranke
 - Scores zur Einteilung der klinischen Situation
 - Einsatz der Strahlentherapie
 - Systemtherapie der Hirnmetastasen
 - Targeted Therapies
 - Immun-Therapie

Freier Vortrag

Myelodysplastisches Syndrom – experimentell

- Vorsitz: Gattermann, Norbert (Düsseldorf, D), Bacher, Ulrike (Göttingen, D)
- 12:00 V401 Erythroferone (ERFE) und Growth Differentiation Factor 15 (GDF15) sind in CD71 positiven Erythroprogenitorzellen von Patienten mit Myelodysplastischen Syndromen (MDS) differentiell überexprimiert und mit dem Gesamtüberleben assoziiert
Mossner, Maximilian, Stöhr A., Jann J. C., Nolte F., Nowak V., Obländer J., Pressler J., Xanthopoulos C., Palme I., Baldus C. D., Schulze T. J., Boch T., Metzgeroth G., Neumann M., Hofmann W. K., Nowak D. (Mannheim; Berlin, D)
- 12:15 V402 Die Architektur des Knochens und seine zellulären Bestandteile sind verändert im Mausmodell für myelodysplastische Syndrome
Weidner, Heike, Rauner M., Bulycheva E., Khandanpour C., Bornhäuser M., Hofbauer L. C., Platzbecker U. (Dresden; Essen, D)
- 12:30 V403 Eisenüberladung und genetische Instabilität bei Myelodysplastischen Syndromen
Westhofen, Gina, Ganster C., Beyer F., Rassaf T., Al-Ali H. K., Stuhlmann R., Glass B., Bacher U., Brümmendorf T., Germing U., Gattermann N., Haase D. (Göttingen; Aachen; Düsseldorf; Leipzig; Hamburg, D)
- 12:45 V404 Zytomorphologischer und molekularer Hintergrund des isolierten Y-Verlusts bei Myelodysplastischen Syndromen
Ganster, Christina, Bacher U., Germing U., Shumilov E., Strupp C., Shirmeshan K., Dierks S., Stuhlmann R., Glass B., Bäsecke J., Simon-Becker S., Sievers B., Martin R., Flach J., Harder L., Haase D. (Göttingen; Düsseldorf; Hamburg; Cloppenburg; Alsfeld; Hildesheim; Kiel, D)
- 13:00 V405 Entwicklung RAS-induzierter Leukämie-Modelle im Zebrafisch
Alghisi, Elisa, Konantz M., Mione M., Lengerke C. (Basel, CH; Trento, I)
- 13:15 V406 Frequenz und Potential der seltenen CFU-F Subpopulation mesenchymaler Stammzellen (MSC) ist in myelodysplastischen Syndromen (MDS) und akuter myeloischer Leukämie (AML) signifikant reduziert
Weickert, Marie-Theresa, Garz A.-K., Zwick A., Ziegenhain C., Grath S., Strunk D., Enard W., Peschel C., Oostendorp R., Götze K. S. (München, D; Salzburg, A)

Fortbildung

Das Prostatakarzinom als interdisziplinäre Herausforderung

- Vorsitz: Schäfer, Reinhold M. (Bonn – Bad Godesberg, D), Bektic, Jasmin (Innsbruck, A)
- 14:00 V407 Stellenwert der Chirurgie beim lokal fortgeschrittenen Prostatakarzinom
Heidenreich, Axel (Köln, D)
- 14:25 V408 Radiotherapie und Androgendeprivation beim lokal fortgeschrittenen Prostatakarzinom?
Wiegel, Thomas (Ulm, D)
- 14:45 V409 Systemtherapie beim metastasierten Prostatakarzinom: Androgendeprivation, Chemotherapie und mehr ...
Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D)
- 15:10 V410 PSMA-Liganden in Diagnostik und Therapie des Prostatakarzinoms: ein neuer Standard?
Drescher, Robert (Jena, D)

Debatte

CLL -Zukunft ohne Chemotherapie?

- Vorsitz: Buske, Christian (Ulm, D)
- 14:00 V411 CLL -Zukunft ohne Chemotherapie?
Buske, Christian (Ulm, D)
- 14:05 V412 Die Zukunft der CLL-Therapie ist chemotherapiefrei – Ja
Greil, Richard (Salzburg, A)
- 14:20 V413 Die Zukunft der CLL-Therapie ist chemotherapiefrei – Nein
Hallek, Michael (Köln, D)

Fortbildung

Innovation durch Kooperation – Die Deutsche CML-Allianz

- Vorsitz: Hochhaus, Andreas (Jena, D), Tesch, Hans (Frankfurt/M., D)
- 14:00 V414 Bericht über die Arbeit der Deutschen CML-Allianz
Kolb, Melinda (Jena, D)
- 14:15 V415 Innovative Studienkonzepte bei der CML
Hochhaus, Andreas (Jena, D)
- 14:30 V416 Versorgungsforschung in der Praxis
Tesch, Hans (Frankfurt, D)

- 14:45 V417 Einsatz von Tutoren zur Etablierung der Studieninfrastruktur in der Praxis
Chudziak, Doreen, Knorr P., Kolb M., Hochhaus A., Tesch H. (Frankfurt; Jena, D)
- 15:00 V418 Molekulares Monitoring 2016
Lange, Thoralf (Weißenfels, D)
- 15:15 V419 Generika: Nutzen und Risiken
Geissler, Jan (München, D)

14:00–15:30

Saal 3

Fortbildung

Update Infektionen in der Hämatologie und Onkologie – 20 Jahre AGIHO

- Vorsitz: Vehreschild, Maria (Köln, D), Maschmeyer, Georg (Potsdam, D)
- 14:00 V420 20 Jahre AGIHO
Maschmeyer, Georg (Potsdam, D)
- 14:15 V421 Respiratorische Viren bei immunsupprimierten Patienten – neue Leitlinie der AGIHO
von Lilienfeld-Toal, Marie (Jena, D)
- 14:40 V422 Neue Leitlinie der AGIHO zu Impfpfehlungen bei hämatologischen und onkologischen Patienten
Rieger, Christina (München, D)
- 15:05 V423 Neue infektiologische Fragestellungen durch Migration hämatologischer und onkologischer Patienten
Papan, Cihan (München, D)

14:00–15:30

Saal 4

Fortbildung

Neuroektodermale Tumoren

- Vorsitz: Overbeck, Tobias (Göttingen, D), Schütte, Wolfgang (Halle, D)
- 14:00 V424 Kleinzelliges Lungenkarzinom 2016
Reinmuth, Niels (München, D)
- 14:30 V425 Neuroendokrine Tumoren der Lunge in Abgrenzung zum SCLC
Sipos, Bence (Tübingen, D)
- 15:00 V426 Gastroenteropankreatische neuroendokrine Tumoren. NEC vs. NET
Hörsch, Dieter (Bad Berka, D)

14:00–15:30

Saal 5

Wissenschaftliches Symposium

Das triple-negative Mammakarzinom – prädiktive Faktoren in der Pole Position für die Klinik

- Vorsitz: Overkamp, Friedrich (Hamburg, D), Eigendorff, Ekkehard (Jena, D)
- 14:00 V427 Androgenrezeptor-Positivität arTNBC: Vielversprechende Daten zu Enzalutamid
Lüftner, Diana (Berlin, D)
- 14:30 V428 BRCA und HRD: Hilfreich oder hilflos verwirrend?
Liedtke, Cornelia (Lübeck, D)
- 15:00 V429 PDL1 und lymphozyte predominant breast cancer: Erwarten wir zu viel?
Steger, Günther (Wien, A)

14:00–15:30

M 3 (Messehaus)

Fortbildung

Aggressive Non-Hodgkin-Lymphome

- Vorsitz: Fridrik, Michael (Linz, A), Glaß, Bertram (Hamburg, D)
- 14:00 V430 Aggressives B-Zell Lymphom: State of the Art
Dührsen, Ulrich (Essen, D)
- 14:30 V431 Aggressive Lymphome im Senium: Pathologisch-anatomische Besonderheiten
Tzankov, Alexandar (Basel, CH)
- 15:00 V432 Rezidivtherapie des diffus großzelligen B-Zell-Lymphoms
Witzens-Harig, Mathias (Heidelberg, D)

14:00–15:30

M 8 (Messehaus)

Fortbildung

Magenkarzinome

- Vorsitz: Al-Batran, Salah-Eddin (Frankfurt/M., D), Eisterer, Wolfgang (Innsbruck, A)
- 14:00 V433 Optimale Therapie der lokalisierten Erkrankung
Wöll, Ewald (Zams, A)
- 14:25 V434 Erstlinientherapie der metastasierten Erkrankung – was für wen?
Lordick, Florian (Leipzig, D)
- 14:50 V435 Zweit- und Drittlinientherapie/neue Therapieoptionen
Schmalenberg, Harald (Dresden, D)
- 15:10 V436 Stellenwert der Metastasen Chirurgie bei limitierter Metastasierung
Bechstein, Wolf O. (Frankfurt/M., D)

Freier Vortrag

Graft-versus-Host-Disease

- Vorsitz: Burchert, Andreas (Marburg, D), Holler, Ernst (Regensburg, D)
- 14:00 V437 Vitamin B6 Serum Spiegel am Tag+100 nach allogener Stammzelltransplantation präzisieren die schwere chronische GVHD – Einfluss von ATG und Statinen
Schmidt, Katharina, Lehnert N., Radujkovic A., Ho A. D., Dreger P., Luft T. (Heidelberg, D)
- 14:15 V438 Die Rolle der Lymphangiogenese und deren Hemmung während der GVHD
Mertlitz, Sarah, Shi Y., Kalupa M., Mengwasser J., Riesner K., Cordes S., Penack O. (Berlin, D)
- 14:30 V439 Angiogenese bei der akuten GVHD
Riesner, Katarina, Shi Y., Kalupa M., McGearey A., Mengwasser J., Mertlitz S., Cordes S., Perez-Hernandez D., Dittmar G., Penack O. (Berlin, D)
- 14:45 V440 Kein Anhalt für erhöhte Infektionsraten beim Gebrauch von niedrig dosiertem Alemtuzumab anstelle von ATG als GVHD Prophylaxe vor allogener Stammzelltransplantation
Neumann, Thomas, Schneidewind L., Pink D., Schulze M., Krüger W. (Greifswald; Homburg (Saar); Bad Saarow; Wolgast, D)
- 15:00 V441 Verbesserung des NIH Schweregrades bei cGVHD unter der Everolimus basierenden Salvagetherapie bei moderater und schwerer chronischer GVHD
Klink, Anne, Hilgendorf I., Schilling K., Hochhaus A., Sayer H. G. (Jena, D)
- 15:15 V442 Serotherapie mit anti-T-Zell-Globulinen (ATG) kann das Überleben nach allogener Blut-Stammzelltransplantation mit Methotrexat (MTX)-freier graft-vs-host disease (GVHD)-Prophylaxe verbessern
Clausen, Johannes, Böhm A., Strassl I., Stiefel O., Binder M., Buxhofer-Ausch V., Machherndl-Spandl S., Rotter N., Lechner D., Schmid S., König J., Weltermann A., Nachbaur D. (Linz; Innsbruck, A)

Expertenseminar

Diagnostik und Therapie der Eisenresorptions- und Verwertungsstörung

- 14:00 V443 Diagnostik und Therapie des Eisenmangels und der Eisenverwertungsstörung
Metzgeroth, Georgia (Mannheim, D)
- Schwerpunkte:* Eisenstoffwechsel, Diagnostik und Therapie von Eisenmangelanämie und Anämie der chronischen Erkrankungen

Expertenseminar

Diagnostische und therapeutische Fallstricke bei MPN-assoziiierter Thrombophilie

- 14:00 V444 Diagnostische und therapeutische Fallstricke bei MPN-assoziiierter Thrombophilie
Schilling, Kristina (Jena, D)
- Schwerpunkte:*
- Wo steht die JAK2V617F Mutation im Thrombophilie-Screening?
 - Thromboembolie und maskierte PV
 - Auswahl, Dauer und Sicherheit der plasmatischen Antikoagulation
 - Duale Antikoagulation?
 - Klinische Relevanz der ASS-Resistenz?
 - MPN und Schwangerschaft
 - MPN und Lebertransplantation beim akuten Budd-Chiari-Syndrom
 - Fallbeispiele

Wissenschaftliches Symposium

Ethische Fallbesprechungen in der Onkologie. Ein Praxisworkshop.

- Vorsitz: Winkler, Eva (Heidelberg, D), Schildmann, Jan (München, D)
- 14:00 V445 Falldiskussion 1
Winkler, Eva (Heidelberg, D)
- 14:45 V446 Falldiskussion 2
Schildmann, Jan (München, D)

Debatte

Ist die ABC/GCB-Debatte beim aggressiven Non-Hodgkin-Lymphom klinisch relevant?

- Vorsitz: Pfreundschuh, Michael (Homburg, D)
- 15:15 V447 Einleitung des Vorsitzenden, Vorstellung der Diskutanten
Pfreundschuh, Michael (Homburg, D)
- 15:20 V448 Pro: Klinische Relevanz der ABC/GCB-Debatte
Lenz, Georg (Münster, D)
- 15:35 V449 Contra: Klinische Relevanz der ABC/GCB-Debatte
Schmitz, Norbert (Hamburg, D)

Fortbildung

Management myeloproliferativer Neoplasien

- Vorsitz: Lengfelder, Eva (Mannheim, D), Petzer, Andreas (Linz, A)
- 15:45 V450 WHO-Klassifikation 2016 – was ist neu?
Kvasnicka, Hans-Michael (Frankfurt, D)
- 16:05 V451 Therapieempfehlungen bei ET, PV und MF
Griesshammer, Martin (Minden, D)
- 16:30 V452 Interferon alpha bei MPN
Gisslinger, Heinz (Wien, A)
- 16:55 V453 Stammzelltransplantation bei Myelofibrose
Kröger, Nicolaus (Hamburg, D)

Fortbildung

Management des Hodgkin-Lymphoms

- Vorsitz: von Tresckow, Bastian (Köln, D), Weltermann, Ansgar (Linz, A)
- 15:45 V454 Behandlung älterer Patienten mit Hodgkin-Lymphom
Böll, Boris (Köln, D)
- 16:15 V455 PET beim Hodgkin-Lymphom: Wo ist es Standard, wo ist es Forschung, wo wird es mißbraucht?
Borchmann, Peter (Köln, D)
- 16:45 V456 Rezidivtherapie des Hodgkin-Lymphoms
Greil, Richard (Salzburg, A)

Wissenschaftliches Symposium

Therapeutische Targets bei AML – Vision und Wirklichkeit

- Vorsitz: Müller-Tidow, Carsten (Halle/Saale, D), Ehninger, Gerhard (Dresden, D)
- 15:45 V457 Fms-Related Tyrosine Kinase 3 (FLT3)
Döhner, Hartmut (Ulm, D)
- 16:10 V458 Isozitatdehydrogenase 1 und 2 (IDH)
Krämer, Alwin (Heidelberg, D)
- 16:30 V459 Systematische Analyse von Chromatin-Regulatoren bei Leukämien
Roth, Mareike, Rathert P., Zuber J. (Wien, A)
- 16:50 V460 Stammzellen und deren Nische
Krause, Daniela S. (Frankfurt/M., D)

Fortbildung

Supportive Therapien: aktuelle Leitlinien in der onkologischen Praxis

- Vorsitz: Jordan, Karin (Halle, D), Feyer, Petra (Berlin, D)
- 15:45 V461 Antiemese in der S3-Leitlinie Supportivtherapie: Umsetzung im multidisziplinären Umfeld (Med. Onkologie, Radioonkologie) und verschiedenen Altersgruppen (AYA, Geriatrie)
Jahn, Franziska (Halle, D)
- 16:15 V462 Ossäre Komplikationen: Orchestrierung von medikamentösen, radioonkologischen, nuklearmedizinischen und schmerztherapeutischen Maßnahmen
Wörmann, Bernhard (Berlin, D)
- 16:45 V463 Arzneimittel-Interaktionen in der Supportivtherapie
Lipp, Hans-Peter (Tübingen, D)

Freier Vortrag

Immuntherapie von Leukämien und Lymphomen

- Vorsitz: Topp, Max (Würzburg, D), Thomas, Simone (Regensburg, D)
- 15:45 V464 Induktion Antigen-spezifischer T-Zell-Antworten durch Vakzinierung mit dendritischen Zellen in der AML: Ergebnisse einer Phase-I/II Studie sowie Verstärkung durch Checkpoint-Blockade ex vivo
Lichtenegger, Felix Sebastian, Deiser K., Rothe M., Krupka C., Schnorfeil F. M., Augsberger C., Köhnke T., Bücklein V., Altmann T., Moosmann A., Brüggemann M., Heemsker M. H. M., Wagner B., Hiddemann W., Bigalke I., Kvalheim G., Subklewe M. (München; Kiel, D; Leiden, NL; Oslo, N)
- 16:00 V465 Ein Fc-optimierter CD133 Antikörper zur Induktion von NK Zellreaktivität gegen Leukämiezellen
Schmied, Bastian Julius, Andre M., Körner S., Leibold J., Bühring H.-J., Haen S., Kübler A., Kanz L., Grosse-Hovest L., Jung G., Salih H. R. (Tübingen, D)
- 16:15 V466 Stimulation von T-Zellen mit verschiedenen Zytokinen führt zu unterschiedlichen Phänotypen und zytotoxischer Aktivität von gegen CD19 gerichteten CAR-T-Zellen
Hoffmann, Jean-Marc, Gern U., Wang L., Kleist C., Wenthe J., Hückelhoven A., Schmitt A., Wuchter P., Sellner L., Schubert M.-L., Yoo H., Dreger P., Ho A. D., Loskog A., Brenner M. K., Schmitt M. (Heidelberg, D; Uppsala, S; Houston, USA)
- 16:30 V467 PD1-Blockade mit Nivolumab bei Hodgkin-Lymphom nach allogener peripherer Blutstammzelltransplantation
Jäkel, Nadja, Schulze S., Monecke A., Leiblein S., Schirmacher P., Niederwieser D., Al-Ali H. K. (Leipzig; Heidelberg, D)

- 16:45 V468 HLA-DPB1 spezifische T-Zell-Rezeptoren als neuartiger Ansatz in der adoptiven Immuntherapie von Leukämien
Vatter, Sarah, Zwerger M., Mirbeth C., Siebörger M., Herr W., Thomas S. (Regensburg, D)
- 17:00 V469 Nachweis von HLA-unabhängigen tumorreaktiven T-Zellen in Nabelschnurblut
Pannenbeckers, Marc, Derigs P., Fruth A., Paschen A., Wölfel T., Wölfel C. (Mainz; Essen, D)

15:45–17:15

M 3 (Messehaus)

Fortbildung
Urothelkarzinom

- Vorsitz: de Wit, Maïke (Berlin, D), Eigendorff, Ekkehard (Jena, D)
- 15:45 V470 Operation, neoadjuvante und adjuvante Therapieoptionen
Steiner, Thomas (Erfurt, D)
- 16:10 V471 Klassische Chemotherapie beim metastasierten Urothelkarzinom – billig, toxisch und schlecht wirksam?
Kramer, Gero (Wien, A)
- 16:30 V472 Die Immuntherapie des Blasenkarzinoms
Grimm, Marc-Oliver (Jena, D)
- 16:55 V473 Nebenwirkungsmanagement in der systemischen Therapie des Urothelkarzinoms
von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D)

15:45–17:15

M 8 (Messehaus)

Freier Vortrag
Nicht maligne Hämatologie

- Vorsitz: Hastka, Jan (Mannheim, D), Staib, Peter (Eschweiler, D)
- 15:45 V474 Die Hämophagozytische Lymphohistiozytose des Erwachsenen (aHLH): Update des deutschen HLH-Registers
Birndt, Sebastian, Schenk T., Brunkhorst F. M., Maschmeyer G., Rothmann F., Weber T., Müller M., Panse J., Schroers R., Braess J., Frickhofen N., Janka G., Lehmborg K., Hochhaus A., Ernst T., Graf La Rosée P. (Jena; Potsdam; Halle (Saale); Berlin; Aachen; Bochum; Regensburg; Wiesbaden; Hamburg; Villingen-Schwenningen, D)
- 16:00 V475 Einsatz des terminalen Komplementinhibitors Eculizumab bei Autoimmunhämolyse vom Kälteantikörpertyp: Ergebnisse einer Phase II Studie (DECADE-Trial)
Röth, Alexander, Bommer M., Hüttmann A., Herich-Terhürne D., Kuklik N., Lenz V., Schrezenmeier H., Dührsen U. (Essen; Ulm, D)

- 16:15 V476 ‘Gardas Channelopathy’ – eine Variante der hereditären Stomatozytose mit komplexer molekularer Regulation
Kaestner, Lars, Fermo E., Bogdanova A., Petkova-Kirova P., Zaninoni A., Marcello A. P., Makhro A., Hänggi P., Hertz L., Danielczok J., Vercellati C., Mirra N., Zanella A., Cortelezzi A., Barcellini W., Bianchi P. (Homburg/Saar, D; Milano, I; Zürich, CH)
- 16:30 V477 Einsatz des terminalen Komplementinhibitors Eculizumab bei einer ABO-Fehltransfusion: Ein Fallbericht
Röth, Alexander, Dirkmann D., Lenz V., Heinrichs S., Fuchs N., Breyer M., Dührsen U., Peters J., Horn P. A. (Essen, D)
- 16:45 V478 Evaluierung einer nicht-invasiven MRT-Methode nach Gondon & Rosezur Bestimmung des Lebereisengehaltes – Ergebnisse der Pilotkohorte von 60 Untersuchungen
Kragl, Brigitte, Henze L., Große-Thie C., Kriesen U., Sell K., Hauenstein K., Junghanss C. (Rostock, D)
- 17:00 V479 Ernüchternde Ergebnisse einer Langzeitbeobachtung von Patienten mit Autoimmunthrombozytopenie unter Behandlung mit Thrombopoietinrezeptor Agonisten
Depré, Fabian, Salama A. (Berlin, D)

15:45–17:15

Vortragsraum 10

Freier Vortrag
(Minimale) Resterkrankung nach Leukämietherapie

- Vorsitz: Spiekermann, Karsten (München, D), Franke, Georg-Nikolaus (Leipzig, D)
- 15:45 V480 Vergleichende Quantifizierung der BCR-ABL-Transkripte und klonaler Antigenrezeptor-Genumlagerungen unter Therapie der Philadelphia-Chromosom-positiven ALL (Ph+ALL) des Erwachsenen
Meißner, Anna-Maria, Brüggemann M., Trautmann H., Gökbüget N., Kneba M., Pfeifer H. (Kiel; Frankfurt/M., D)
- 16:00 V481 NPM1 Typ A Mutation als Marker für minimale Resterkrankung in Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie vor allogener Stammzelltransplantation bestimmt mittels hoch sensitiver und spezifischer digitalen Droplet PCR ist ein starker prognostischer Faktor für das Gesamtüberleben
Bill, Marius, Kloss L., Jentsch M., Grimm J., Schubert K., Schulz J., Knyrim M., Cross M., Vucinic V., Behre G., Pönisch W., Franke G.-N., Niederwieser D., Schwind S. (Leipzig, D)
- 16:15 V482 Die Persistenz von Nicht-DNMT3A-Mutationen prognostiziert ein Rezidiv in der AML mit normalen Karyotypen
Gaksch, Lukas, Kashofer K., Heitzer E., Daga S., Hofer S., Krisper N., Höfler G., Zebisch A., Sill H., Wölfel A. (Graz, A)
- 16:30 V483 Der Nachweis der DNMT3A-Mutation bei AML-Patienten nach allogener Stammzelltransplantation
Behrenbeck, Franziska, Blau I. W., Berenstein R., Fransecky L., Baldus C., Arnold R., Pezzutto A., Dörken B., Blau O. (Berlin, D)

Sonntag, 16. 10.

Sonntag, 16. 10.

Debatte**Ist die Zeit reif für eine therapiefreie Remission bei der CML?**

Vorsitz:	Al-Ali, Haifa Kathrin (Halle/S., D)
16:30 V491	Einleitung der Vorsitzenden, Vorstellung der Diskutanten <i>Al-Ali, Haifa Kathrin (Halle/S., D)</i>
16:35 V492	Pro: Absetzen der TKI in der klinischen Routine <i>von Bubnoff, Nikolas (Freiburg, D)</i>
16:50 V493	Contra: Absetzen der TKI in der klinischen Routine <i>Burchert, Andreas (Marburg, D)</i>

16:45	V484	Longitudinales Monitoring der WT1-Expression mit Hilfe eines European LeukemiaNet-zertifizierten Assays zur Detektion einer minimalen Resterkrankung bei MDS-Patienten nach allogener Blutstammzelltransplantation. <i>Rautenberg, Christina, Pechtel S., Hildebrandt B., Betz B., Dienst A., Nachtkamp K., Schmidt P. V., Heyn C., Kondakci M., Geyh S., Haas R., Germing U., Kobbe G., Schröder T. (Düsseldorf, D)</i>
17:00	V485	Nachweis von Calreticulinmutationen und Bestimmung des hämatopoetischen Chimärismus mittels digital Droplet PCR nach allogener Stammzelltransplantation bei Patienten mit Myelofibrose <i>Badbaran, Anita, Fehse B., Abd Kadi S. S.S., Christopeit M., Aranyossy T., Ayuk F., Wolschke C., Kröger N. (Hamburg, D)</i>

Expertenseminar**Chemobrain und Polyneuropathie nach Therapie**

15:45	V486	Chemobrain und Polyneuropathie nach Therapie <i>Schlegel, Uwe (Bochum, D)</i> <i>Schwerpunkte:</i> <ul style="list-style-type: none"> ■ Mechanismen zentral nervöser Toxizität von Chemotherapie ■ Erfassung neurotoxischer Langzeitfolgen ■ Subjektive Beeinträchtigung oder objektive Therapiefolge? ■ Chemobrain; gibt es das? Wie ist die Datenlage? ■ Pathogenese medikamententoxischer Polyneuropathien ■ PNP bei Tumor, PNP als Therapiefolge: Wie unterscheiden? ■ Die „üblichen Verdächtigen“; typische Auslöser und PNP-Formen
-------	------	---

Wissenschaftliches Symposium**Wirkungen und Nebenwirkungen im Versorgungsalltag**

Vorsitz:	Schmitz, Stephan (Köln, D), Gomolzig, Peter (Bonn, D)	
15:45	V487	Der Patientencoach, ein Lichtblick im Organisationsmanagement für Patient und Institution <i>Welslau, Manfred (Aschaffenburg, D)</i>
16:05	V488	Lebensqualität und andere Endpunkte im Rahmen von komplexen Interventionen <i>Klinkhammer-Schalke, Monika, Lindberg P., Koller M., Steinger B. (Regensburg, D)</i>
16:30	V489	CANKADO: Projekt zur Steigerung der Therapieadhärenz in der Onkologie <i>Schinköthe, Timo (München, D)</i>
16:55	V490	Patientennarrative – wie realistisch sind sie? <i>Holmberg, Christine (Berlin, D)</i>

Posterdiskussion

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Akute myeloische Leukämie, experimentell

Vorsitz: Bullinger, Lars (Ulm, D), Brandts, Christian H. (Frankfurt, D)

- P494 Identifizierung von Leukämie assoziierten snoRNAs mittels eines spezifischen CRISPR/CAS9 screens
Pauli, Cornelius, Liu Y., Zhou F., Gerloff D., Rohde C., Müller-Tidow C. (Halle (Saale), D)
- P495 ABR ist einem neuen Induktor des Transkriptionsfaktors C/EBP und einem guten prognostischen Faktor in akuter myeloischer Leukämie
Namasu, Carolina Yaeko, Wurm A. A., Bräuer-Hartmann D., Hartmann J.-U., Katzerke C., Gerloff D., Hilger N., Fricke S., Schwind S., Christopeit M., Niederwieser D., Behre G. (Leipzig; Hamburg, D)
- P496 Längere Beobachtungszeiten nach Transplantation humaner AML Zellen in NSG Mäuse ermöglichen das Studium von Leukämie-Induktion mit langer Latenzzeit
Paczulla, Anna, Dirnhofer S., Medinger M., Salih H. R., Rothfelder K., Passweg J., Tsakiris D., Lundberg P., Lengerke C. (Basel, CH; Tübingen, D)
- P497 CD9 Expression ermöglicht die Erkennung von durch Genomeditierungsverfahren generierten MLL-translozierten Zellen
Schneidawind, Corina, Jeong J., Schneidawind D., Breese E. H., Porteus M., Kanz L., Cleary M. L. (Tübingen, D; Stanford; Cincinnati, USA)
- P498 CD97 Expression vermittelt Migration und Adhäsion von akuten myeloischen Leukämiezellen und moduliert das stromale Knochenmarkmikromilieu
Wobus, Manja, Jacobi A., Heidel K., Oelschlägel U., Bornhäuser M. (Dresden, D)
- P499 Evasion von Nekroptose und Inflammation-Aktivierung fördern myeloische Leukämogenese
Höckendorf, Ulrike (München, D)
- P500 Unterdrückung von c-Myc durch Inhibition des PAM Signalwegs und ATRA Behandlung zur Verbesserung der Therapie der Akuten myeloischen Leukämie
Schenk, Tino, Stengel S., Kahl M., Rodriguez A., Perez A., Swords R. T., Petrie K., Zelent A. (Jena, D; Miami, USA; Stirling, GB)
- P501 Untersuchung der snoRNA Expression bei der akuten myeloischen Leukämie
Zhou, Fengbiao, Pauli C., Gerloff D., Rohde C., Köhn M., Misiak D., Hüttelmaier S., Müller-Tidow C. (Halle, D)
- P502 Identifikation und funktionelle Untersuchungen von neuen putativen snoRNAs bei der akuten myeloischen Leukämie
Gerloff, Dennis, Rohde C., Zhou F., Pauli C., Köhn M., Misiak D., Hüttelmaier S., Müller-Tidow C. (Halle, D)
- P503 Proapoptotische Effekte von Deferasirox auf akute myeloische Leukämiezelllinien
Hinterleitner, Clemens, Malenke E., Bugl S., Haap M., Müller M. R., Heißner K., Kopp H.-G. (Tübingen, D)

- P504 Onkogenes Splicing von ASPP2 ist ein initiiender Schritt in der Leukämogenese und erleichtert die Akquirierung struktureller genomischer Mutationen
Kampa-Schittenhelm, Kerstin, Mau-Holzmann U., Lopez C., Schittenhelm M. (Tübingen, D; Portland, USA)
- P505 Die PDK1-AKT Achse in akuten Leukämien – ein potentieller Resistenzmechanismus gegenüber Tyrosinkinaseinhibitoren
Kampa-Schittenhelm, Kerstin, Haug N., Kanz L., Schittenhelm M. (Tübingen, D)
- P506 Die Rolle des Apoptose Stimulierenden Proteins von p53–1 (ASPP1) in akuten myeloischen Leukämien
Kampa-Schittenhelm, Kerstin, Kaiser M., Blumenstock G., Schittenhelm M. (Tübingen, D)
- P507 Hochregulation des anti-apoptotischen iASPP geht einher mit Therapieresistenz und schlechterem Outcome bei akuten myeloischen Leukämien
Bajrami Saipi, Mihada, Schittenhelm M., Blumenstock G., Kampa-Schittenhelm K. (Tübingen, D)
- P508 Funktionsverlust von DNMT3A verhindert die Inaktivierung des Reporter-Gens in Leukämie-Zelllinien und murinen ES-Zellen
Schneider, Desiree Melanie, Beckert J., Ehrenfeld S., Khan R., Mitschke J., Shoumariyeh K., Veratti P., Miething C. (Freiburg, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Myeloproliferative Neoplasien, Gerinnung

- Vorsitz: Griebshammer, Martin (Minden, D), Reiter, Andreas (Mannheim, D)
- P509 Regulatorische Rolle von intrazellulären ROS und Wirkung von Antioxidantien (NAC, Tempol) auf Proliferation, Zellzyklus und Sensitivität gegenüber der Behandlung mit dem Tyrosinkinase-Inhibitor Ruxolitinib in JAK2-V617F – positive myeloproliferativen Neoplasien
Müller, Christian, Schnöder T., Edelmann-Stephan B., Wolleschak D., Simeoni L., Fischer T. (Magdeburg; Jena, D)
- P510 Das Expressionslevel von JAK2-V617F bestimmt das Ansprechen auf die Behandlung mit dem Tyrosinkinaseinhibitor Ruxolitinib in HEK293 Flp-in -Zellen und kann in JAK2-V617F – positiven, murinen Progenitorzellen durch Blockade des PI3K/Akt – Signalwegs verstärkt werden
Müller, Christian, Schnöder T., Edelmann-Stephan B., Hessenkemper W., Bongartz H., Schaper F., Fischer T. (Magdeburg; Jena, D)
- P511 2016 Interimanalyse der prospektiven nicht-interventionellen Studie JAKoMo: Neue Einblicke in die Myelofibrose-Behandlung mit Ruxolitinib in der täglichen klinischen Routine
Geer, Thomas, Heinrich B., Jacobasch L., Tesch H., Wehmeyer J., Schlag R., Gröschl B., Markhauser M., Bachhuber P., Koschmieder S. (Schwäbisch Hall; Augsburg; Dresden; Frankfurt/Main; Münster; Würzburg; Nürnberg; Aachen, D)
- P512 Messung von frei zirkulierender c-KIT D816V DNA im Plasma mittels ddPCR zur Bestimmung der Krankheitsaktivität bei Systemischer Mastozytose
Shoumariyeh, Khalid, Follo M., Philipp U., Duyster J., von Bubnoff N. (Freiburg i. B., D)

- P513 Das molekulare Monitoring in der akzelerierten Phase der CML
Altahan, Rahaf, Alsohaibani L., Khoja O. T., Zaidi S., Alghamdi M., Pukhta I. A., Tashkandi S., Peer Zada A. A. (Riyadh, KSA)
- P514 Thrombozytopenie bei Hämophagozytose: Charakterisierung des Fusionsgens der Translokation t(2;15) als potentielles pathogenetisches Korrelat
Busemann, Christoph, Bakchoul T., Krüger W., Przybylski G., Pink D., Greinacher A., Schmidt C. A. (Greifswald; Bad Saarow, D)
- P515 Das Plättchenvolumen wird beeinflusst durch die angewandte Apheresetechnik
Wenzel, Folker, Bramhoff A., Giers G., Fischer J., Blessing F. (Villingen Schwenningen; Düsseldorf; Singen, D)
- P516 Analyse des T Zell Rezeptor Repertoires bei Langzeit-Thrombozytenspendern mittels Next-Generation Sequencing
Link, Cornelia Sibylle, Hölig K., Rücker-Braun E., Lang K., Kuhn M., Eugster A., Klesse C., Schmiedgen M., Heidenreich F., Bornhäuser M., Bonifacio E., Schetelig J. (Dresden, D)
- P517 Unzureichendes Ansprechen auf Ponatinib bei myeloproliferativen Neoplasien mit FGFR1-Fusionsgenen
Kreil, Sebastian, Adès L., Bommer M., Stegelmann F., Ethell M. E., Lubking A., Martin P., Eigendorff E., Hofmann W.-K., Cross N. C. P., Hochhaus A., Reiter A. (Mannheim; Ulm; Berlin; Jena, D; Paris, F; London; Salisbury, GB; Lund, S)
- P518 Treosulfan in Kombination mit Fludarabin als Konditionierungsprotokoll für eine allogene Transplantation bei Osteomyelofibrose
Kragl, Brigitte, Heinz F., Große-Thie C., Henze L., Lakner J., Freitag S., Wittke C., Brückner F., Junghanss C. (Rostock, D)
- P519 Signifikant besseres Ergebnis durch spezifische Behandlung bei 32 Schwangerschaften bei Polycythemia vera
Wille, Kai, Sadjadian P., Horstmann A., Kolatzki V., Griesshammer M. (Minden, D)
- P520 Messung der CD30 Expression auf Mastzellen bei Patienten mit Systemischer Mastozytose mittels Immunphänotypisierung versus Immunhistochemie und Korrelation mit klinischen Parametern
Bellos, Frauke, Sotlar K., Jeromin S., Haferlach C., Haferlach T., Kern W. (München, D)
- P521 Zwei unterschiedliche Faktor VIII-Genmutationen bei Brüdern mit Hämophilie A: ein unerwarteter und seltener Befund
Krammer-Steiner, Beate, Nimtz-Talaska A., Toenges R., Friday D., Steiner M. (Rostock; Frankfurt/O., D)
- P522 Erhebung patientenrelevanter Outcomes in der klinischen Routineversorgung von Patienten mit Hämophilie
Berger, Karin, Eichler H., Escuriola-Ettinghausen C., Holstein K., Klamroth R., Königs C., Kurnik K., Oldenburg J., Scholz U., Schramm W., Tiede A. (München; Homburg/Saar; Mörfelden-Walldorf; Hamburg; Berlin; Frankfurt/M.; Bonn, D)
- P523 Thrombozytentransfusion bei onkologisch/hämatologisch erkrankten Patienten im klinischen Versorgungsalltag eines Universitätsklinikums
Berger, Karin, Wittmann G., Henschler R., Rieger C., Ostermann H. (München, D; Zürich, CH)

Posterdiskussion

Aggressive Non-Hodgkin-Lymphome

- Vorsitz: Glaß, Bertram (Hamburg, D), Südhoff, Thomas (Passau, D)
- P524 Hohe Effizienz von pan-PI3K/mTOR-Inhibitor, PQR-309, in MCL
Kvint, Rossana, Zimmermann Y., Hutter G., Hiddemann W., Dreyling M. (München, D)
- P525 Pharmakologische Modulation des NOXA-MCL1-Gleichgewichts ist eine effektive Strategie zur Behandlung des Mantelzelllymphoms
Höring, Elisabeth, Montraveta A., Heine S., Kleih M., Schaaf L., Vöhringer M., Ott G., Campo E., Colomer D., Aulitzky W. E., van der Kuip H. (Stuttgart, D; Barcelona, E)
- P526 Synergistischer Effekt bei Inhibition multipler PI3K-Isoformen auf Grund unterschiedlicher Wirkmechanismen der einzelnen PI3K-Isoform Inhibitoren im Mantelzelllymphom
Hutter, Grit, Zimmermann Y., Bamopoulos S. A., Irger M., Hiddemann W., Dreyling M. (München, D)
- P527 Kombinationstherapien mit dem Aza-Anthracenedione Pixantrone (Pix) zeigen präklinische Aktivität in B- und T-Zell Lymphoma
Tarantelli, Chiara, Gaudio E., Kwee I., Stathis A., Zintl P., Zucca E., Bertoni F. (Bellinzona, CH; London, GB)
- P528 Hepatitis C Viruslast als möglicher prognostischer Faktor bei Patienten mit DLBCL und Hepatitis C
Zhou, Xiang, Lisenko K., Lehnert N., Brandt J., Cremer M., Kriegsmann M., Ho A. D., Witzens-Harig M. (Heidelberg, D)
- P529 ZNS-Rezidiv-Risiko nach Therapie aggressiver B-Zell-Lymphome mit R-DA-EPOCH – eine retrospektive monozentrische Analyse
Leng, Corinna, Korfsmeier K., Pezzutto A. (Berlin, D)
- P530 Nichtinterventionelle Studie zur Behandlung von malignen Lymphomen (DLBCL und folliculäres NHL) mit subkutanem rituximab gemäß zugelassener Indikationen unter Praxisbedingungen – Erste Ergebnisse aus Interims-Analyse
Düriq, Jan, Azeh I., Blumenstengel K., Gerhardt A., Hänel M., Hapke G., Hensel M., Heßling J., Höffkes H.-G., Hurtz H.-J., Ritter M., Staib P., Uhlig J., Marquardt M., Krumm K., Fischer von Weikersthal L. (Essen; Gelsenkirchen; Eisenach; Potsdam; Chemnitz; Hamburg; Mannheim; Berlin; Fulda; Halle; Sindelfingen; Eschweiler; Naunhof; Grenzach-Wyhlen; Amberg, D)
- P531 Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit von Temozolomid bei Patienten mit rezidiviertem und/oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (rez/refr MCL) im klinischen Alltag
Dreyling, Martin, Krekeler G., Neuhofer A., Woike M., Hess G., Kalanovic D. (München; Berlin; Mainz, D)
- P532 Effiziente Stammzellsammlung nach Mobilisation mit modifiziertem Cisplatin-basiertem Chemotherapieprotokoll bei Patienten mit DLBCL
Lisenko, Katharina, Cremer M., Schwarzbach M.-A., Kriegsmann M., Ho A. D., Wuchter P., Witzens-Harig M. (Heidelberg, D)
- P533 Zuverlässigkeit der CT-Untersuchung zum Ausschluss eines Knochenmarkbefalls beim DLBCL
Pecher, Ann-Christin, Soekler M., Kopp H.-G., Kanz L., Horger M., Müller M. (Tübingen, D)

P534 Schnelles Ansprechen auf Ibrutinib bei einem chemotherapieresistenten Richter Syndrom
Fischer-Maranta, Angela, Bastian S., Mey U., Cogliatti S., Hohloch K. (Chur; St. Gallen, CH; Göttingen, D)

P535 Schwere sekundäre hämophagozytische Lymphohistiozytose (HLH) aufgrund eines diffusen großzelligen B-Zell-Lymphoms der Milz
Parmentier, Stefani, Ott G., Ehleiter H., Graf La Rosée P., Schaich M. (Winnenden; Stuttgart; Jena, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Multiple Myelom 2

Vorsitz: Knop, Stefan (Würzburg, D), Pönisch, Wolfram (Leipzig, D)

P536 Moderne Wirkstoffe und High-cut-off-Dialyse: Entscheidende Stellgrößen beim Multiplen Myelom mit akutem Nierenversagen
Gerth, Ulrich, Görlich D., Thölking G., Berdel W. E., Pavenstädt H., Kümpers P., Pohlen M. (Münster, D)

P537 Einfluss funktioneller Parameter bei Erstdiagnose und im Rezidiv auf das Outcome von Patienten mit Multiplen Myelom nach Hochdosistherapie und autologer Stammzelltransplantation
Arat, Pia, Teutloff C., Liesenjohann S., Baier J., Gerrlich C., Boquoi A., Strapatsas T., Wilk M., Kondakci M., Kobbe G., Haas R., Fenk R., Neukirchen J. (Düsseldorf; Wuppertal, D; Zürich, CH)

P538 Prospektives Komorbiditäts- und funktionelles Assessment bei Patienten mit Multiplem Myelom (MM): Ergebnisse einer Multicenterstudie an Zentren der Deutschen Studiengruppe MM (DSMM)
Dold, Sandra Maria, Zober A., Ihorst G., Pönisch W., Mügge L.-O., Knop S., Langer C., Schumacher M., Duyster J., Wäsch R., Engelhardt M. (Freiburg; Leipzig; Jena; Würzburg; Ulm, D)

P539 „Die routinemäßige Erhebung von Patient-Reported Outcomes (PROs) bei PatientInnen mit multiplem Myelom“ Eine Analyse des Österreichischen Myelom Registers (AMR)
Weger, Roman, Willenbacher W., Loth F., Willenbacher E., Blazek T. (Innsbruck, A)

P540 Diagnose und Behandlung des Multiplen Myeloms in Deutschland – Analyse einer landesweiten, multi-institutionellen Befragung
Merz, Maximilian, Kellermann L., Pönisch W., Tischler H.-J., Kohnke J., Knauf W., Goldschmidt H. (Heidelberg; Freiburg; Leipzig; Minden; Remscheid; Frankfurt/M., D)

P541 Retrospektive Analyse der Versorgungssituation von Patienten mit rezidiviertem und/oder refraktärem Multiplen Myelom nach 1–2 Vortherapien
Raab, Marc S (Heidelberg, D)

P542 Neuropathie bei monoklonalen Gammopathien – wann sollte die Grundkrankheit behandelt werden?
Riedel, Klaudia, Yomade L. O., Brioli A., Hochhaus A., Mügge L.-O. (Weimar; Jena, D)

P543 VDCR als Behandlungsoption für das refraktäre und rezidierte Multiple Myelom nach Bortezomib-haltiger Vortherapie, eine retrospektive monozentrische Analyse
Dobrosch, Linne, Hahn-Ast C., Mayer K., von Lilienfeld-Toal M., Brossart P., Janzen V. (Bonn; Jena, D)

P544 Inanspruchnahme von Gesundheitsleistungen bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Myelom (RRMM): Ergebnisse von PREAMBLE
Goldschmidt, Harmut, Vij R., Kuter D., Cella D., Zyczynski T., Davis C., Popov S., Cook G. (Heidelberg, D; St. Louis; Boston; Evanston; Princeton, USA; St. Petersburg, RU; Leeds, GB)

P545 Klinische Tumordatenbank für das Multiple Myelom
Bittrich, Max, Krebs J., Fette G., Einsele H., Knop S., Puppe F. (Würzburg, D)

P546 Randomisierter Vergleich zwischen pegyliertem IFN-a2b versus IFN-a2b in der Erhaltungstherapie nach Tandem-Hochdosis-Therapie bei Multiplem Myelom
Schreder, Martin, Liebisch P., Hebart H., Holler E., Engelhardt M., Metzner B., Peest D., Aulitzky W., Straka C., Fischer T., Sezer O., Hentrich M., Ostermann H., Peschel C., Heß G., Hertenstein B., Wolf H.-H., Jung W., Frickhofen N., Maschmeyer G., Langer C., Meisner C., Kanz L., Einsele H., Knop S. (Würzburg; Moers; Mutlangen; Regensburg; Freiburg; Oldenburg; Hannover; Stuttgart; Berg; Magdeburg; Hamburg; München; Mainz; Bremen; Halle (Saale); Göttingen; Wiesbaden; Potsdam; Ulm; Tübingen, D)

P547 SIADH und epigastrischer Befall bei generalisierter Zoster-Infektion
Parmentier, Stefani, Ehleiter H., Engelhardt M., Schaich M. (Winnenden, D)

P548 Konfokale Laser Scanning Mikroskopie des subbasalen Nervenplexus der Hornhaut des Auges als mögliche nichtinvasive Methode zur frühen Detektion peripherer Neuropathien bei Patienten mit Multiplem Myelom
Koschmieder, Anita, Kragl B., Diwoky S., Stachs O., Murua Escobar H., Guthoff R., Junghans C. (Rostock, D)

P549 Bisphosphonate im Vergleich zu RANK-Ligand-Inhibitoren bei Patienten mit Krebs und Knochenmetastasen oder multiplen Myelom: eine systematische Cochrane Übersicht und Meta-Analyse
Köhler, Nicola, Jordan K., Jahn F., Wörmann B., Skoetz N. (Köln; Halle; Berlin, D)

P550 Kostenanalyse bei Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem multiplen Myelom (MM) auf Basis von Real-World-Evidence Daten aus onkologischen Praxen in Deutschland
Feuerbach, Marc, Freigang F., Schulte C., Hurtz H.-J., Schwarzer A., Lipp R. (Hamburg; Dortmund; Halle (Saale); Leipzig, D)

Posterdiskussion

Allogene Stammzelltransplantation 2

- Vorsitz: Baurmann, Herrad (Berlin, D), Müller, Lutz P. (Halle, D)
- P551 Die haploidentische Stammzelltransplantation als kurative Therapieoption bei Patienten mit Erkrankungsrezidiv nach vorangegangener Transplantation
Haen, Sebastian P., Schumm M., Backert L., Löffler M. W., Faul C., Dörfel D., Vogel W., Handgretinger R., Kanz L., Bethge W. A. (Tübingen, D)
- P552 Patienten mit Unter- und Übergewicht – eine Herausforderung für die allogene Stammzelltransplantation
Haen, Sebastian P., Pham M., Faul C., Vogel W., Kanz L., Bethge W. A. (Tübingen, D)
- P553 Die einsetzende hämatologische Regeneration nach der Aplasie kann durch Veränderungen der Serumharnsäure angezeigt werden
Haen, Sebastian P., Eyb V., Mirza N., Vogel W., Faul C., Bethge W. A., Rammensee H.-G., Kanz L., Heni M. (Tübingen, D)
- P554 Chronische GvHD als Risikofaktor für thrombembolische Komplikationen?
Ries, Isabelle, Hauptrock B., Schmitt T., Theobald M., Wagner E. M. (Mainz, D)
- P555 ZVK-assoziierte Komplikationen bei Patienten mit allogener oder autologer hämatopoetischer Stammzelltransplantation oder Induktionstherapie bei akuter Leukämie – Vergleich von Vena jugularis interna und Vena subclavia als Insertionsstelle
Heidenreich, Daniela, Muetzel E., Kreil S., Nolte F., Faust M., Jawhar M., Hecht A., Hofmann W.-K., Klein S. A. (Mannheim, D)
- P556 Calcineurin-Inhibitor-freie GVHD Prophylaxe mit dem mTOR-Inhibitor Everolimus plus Mycophenolat-Mofetil in der allogenen Stammzelltransplantation bei Patienten mit hämatologischen Erkrankungen: Eine prospektive, monozentrische, Phase I/II Studie.
Schäfer, Henning Sebastian, Finke J., Bertz H., Wäsch R., Marks R. (Freiburg, D)
- P557 Die Ileostoma-Anlage als mögliche Therapieoption für Patienten mit schwerer therapierefraktärer Graft versus Host Erkrankung des Gastrointestinaltrakts nach allogener Stammzelltransplantation
Turki, Amin T., Basu O., Ditschkowski M., Trenschele R., Beelen D. W., Steckel N. K. (Essen, D)
- P558 Langzeitergebnisse der Therapie mit mTOR-Inhibitoren bei schwergradiger sklerodermiformer chronischer GvHD
Jedlickova, Zuzana, Berg T., Ajib S., Riemann J., Lang F., Lindner S., Farshi P., Martin H., Serve H., Bug G. (Frankfurt/M., D)
- P559 Zweite allogene hämatopoetische Stammzelltransplantation von einem haploidentischen Spender zur Behandlung des Rezidivs einer akuten Leukämie nach allogener Stammzelltransplantation: Eine retrospektive Registeranalyse von 69 Patienten durch die Deutsche Kooperative Transplantstudiengruppe
Christopeit, Maximilian, Tischer J., Schetelig J., Bornhäuser M., Uharek L., Wolff D., Holler E., Pfrepper C., Behre G., Niederwieser D., Kröger N., Kobbe G., Weber T., Müller L. P., Rösler W., Klein S., Hausmann A., Beelen D. W., Bethge W., Schmid C. (Hamburg; München; Dresden; Berlin; Regensburg; Leipzig; Düsseldorf; Halle (Saale); Erlangen; Mannheim; Essen; Tübingen; Augsburg, D)

- P560 Immuntrombozytopenie und hämolytische Anämie nach ABO-RhD-inkompatibler allogener Knochenmarktransplantation bei einem Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie (CML)
Huster, Angela, Nowak-Harnau S., Häring M.-F., Wirths S., Kanz L., Bethge W., Vogel W. (Tübingen, D)
- P561 Nicht myeloablative allogene Stammzelltransplantation für CML Blastenkrise bei älteren Patienten in der Ära der TKI
Franke, Georg-Nikolaus, Fiechtner N., Vucinic V., Jentsch M., Al-Ali H. K., Pönisch W., Bill M., Marc A., Lange T., Niederwieser D. (Leipzig; Weißenfels, D)
- P562 Einfluss der Eisenüberladung auf die Immunrestitution und die Rate von CMV-Reaktivierungen und -Infektionen nach allogener Blutstammzelltransplantation
Weber, Thomas, Widera L., Ligeti K., Paul S., Müller-Tidow C., Müller L. P. (Halle, D)
- P563 Case Report: Allogene Stammzelltransplantation eines Patienten mit akuter myeloischer Leukämie und Dyskeratosis congenita
Bouillon, Anne-Sophie, Beier F., Ferreira M. S., Kersten A., Küpper M. K., Schemionek M., Crysandt M., Silling G., Panse J., Wilop S., Brümmendorf T. H., Jost E. (Aachen, D)
- P564 Konditionierung mit Thiotepa, Treosulfan, Fludarabin und Rituximab vor allogener Stammzelltransplantation bei einer Patientin mit rezidiviertem oligosekretorischem CD20+ multiplen Myelom
Nogai, Axel, Kiewe P., Blau O., Hemmati P., Pezzutto A., Arnold R., Vuong G. L., Blau I. W. (Berlin, D)

Posterdiskussion

Lungentumoren, Kopf-Hals-Tumoren

- Vorsitz: Wulf, Gerald (Göttingen, D), Wilhelm, Stefan (Güstrow, D)
- P565 Die Expression von Immunsignaturen und Immuncheckpoints korreliert mit der Methylierung von homologen Rekombinationsgenen in Plattenepithelkarzinomen des Kopfes und Halses, der Lunge und der Zervix
Rieke, Damian, Ochsenreither S., Klinghammer K., Klauschen F., Tinhofer I., Keilholz U. (Berlin, D)
- P566 Cetuximab in Kombination mit platin-basierter Chemotherapie oder Strahlentherapie bei rezidivierten und/oder metastasierten Kopf-Hals-Tumoren in einem nicht-selektioniertem Patientenkollektiv (Interimsanalyse der Phase IV Studie SOCCER)
Hecht, Markus, Hahn D., Beutner D., Reichert D., Göhler T., Wurm R., Welslau M., Renziehausen L., Balermppas P., Bergmann T., Aßmann M., Belka C., Orłowski K., Finzsch M., Illerhaus G., Fietkau R. (Erlangen; Stuttgart; Köln; Westerstede; Dresden; Frankfurt (Oder); Aschaffenburg; Chemnitz; Frankfurt (Main); Gera; Riesa; München; Darmstadt, D)
- P567 Nivolumab verursachte eine entzündliche Schwellung der Submandibulardrüsen bei einem Patienten mit metastasiertem Plattenepithelkarzinom der Lunge
Frille, Armin, Oltmanns A., Wirtz H. (Leipzig, D)

- P568 Zielgerichtete Inhibition von HER2 und MET co-Amplifikation in EGFR mutierten Patienten mit erworbener Resistenz gegenüber EGFR-TKI Therapie
Brandes, Vanessa, Scheffler M., Kambartel K., Ortiz-Cuaran S., Scheel A., Michels S., Nogova L., Fischer R., Abdulla D., Merkelbach-Bruse S., Büttner R., Sos M. L., Wolf J. (Köln; Moers, D)
- P569 EATON: Eine multizentrische, internationale, Phase-I Dosisfindungsstudie mit EGF816 und Trametinib in Patienten mit nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinomen und erworbener, EGFR p.T790M positiver Resistenz auf Therapie mit EGFR TKIs der 1. und 2. Generation – Eine Studie in Vorbereitung
Michels, Sebastian, Brandes V., Thurat M., Nogova L., Scheffler M., Fischer R., Merkelbach-Bruse S., Hellmich M., Büttner R., Wolf J. (Köln, D)
- P570 Individualisierte Therapiesequenz bei Patienten mit primär metastasiertem Bronchialkarzinom und spezifischen Mutationen: zwei Kasuistiken mit verlängerter Überlebenszeit
Peters, Kerstin, Toenges R., Weiß S., Förster S., Krammer-Steiner B. (Rostock, D)
- P571 Fallbericht: Lang anhaltende Remission (9+ Monate) bei einer über 4 Jahre intensiv Chemo- und TKI vortherapierten Patientin mit einem Adenocarcinom der Lunge unter Immuntherapie mit Nivolumab
Fröhling, Klaus-Peter, Neumeister W. (Koblenz, D)
- P572 RAPTOR, das globale, klinische Phase II, III Entwicklungsprogramm des PD-L1 Inhibitors Durvalumab (MEDI4736) in der 2nd Line des rezidivierendem/metastasiertem (R/M) Plattenepithelkarzinom des Kopf-Hals-Bereichs (SCCHN) – Ein deutsches Update zu den Studien HAWK, EAGLE und CONDOR
Rüssel, Jörn, von Einem J., Keilholz U., Dietz A., Grünewald V., Maschmeyer G., Kasper S., Rupprecht M., Sasse B., Melillo G., Krauss J. (Halle/Saale; Munich; Berlin; Leipzig; Hannover; Potsdam; Essen; Wedel; Heidelberg, D; Gaithersburg, USA)
- P573 Kopf-Hals-Tumore als Erstmanifestation einer Telomererkrankung (Telomeropathie)
Beier, Fabian, Schmitt K., Bouillon A.-S., Hasenbank C., Vankann L., Ambrosch P., Hoffmann T., Fietkau R., Panse J., Brümmendorf T. H. (Aachen; Kiel; Ulm; Erlangen, D)
- P574 Nivolumab (Optivo (R)) in der Therapie von Plattenepithelkarzinomen (SCC) bei Kopf- und Halstumoren – ein Fallbericht
Severin, Kai, Stupp C., Schmitz S., Steinmetz T. (Köln, D)
- P575 Die Therapie mit Checkpointinhibitoren ist mit einer erhöhten Hypothyreoserate verbunden: Auswertung der Therapie mit Pembrolizumab bei 15 Patienten mit metastasiertem Melanom an der Universitätsklinik Rostock
Stubbe, Franziska, Große-Thie C., Schäd-Trcka S., Freitag S., Timmer K., Lakner J., Henze L., Emmert S., Junghans C. (Rostock, D)
- P576 Klinische Charakteristika des HIV-assoziierten Kaposi-Sarkoms im Zeitalter antiretroviraler Kombinationstherapien
Meyer, Lukas, Stoehr A., Horst H.-A., Plettenberg A., Lorenzen T., Schewe K., Sabranski M., Hoffmann C. (Kiel; Hamburg, D)

Posterdiskussion

Palliativmedizin, Integrative Onkologie

- Vorsitz: Alt-Epping, Bernd (Göttingen, D), Horneber, Markus (Nürnberg, D)
- P577 Dramatische Besserung einer Prostata-Karzinom assoziierten TTP (CA-TTP) nach Beginn einer Enzalutamid-Therapie auf einer Palliativstation (PCU)
Schuler, Ulrich S., Linné C., Kroschinsky F., Link C., Heller S. (Dresden, D)
- P578 Integration von Palliative Care in hämatologische Stationen -Best practice Modell einer Universitätsklinik –
Letsch, Anne, Ahn J., Erdmann-Schneider P., Schleusener A., Özöncel O., Sandner J., Baldus C., Janz M., Matthas S., Pezzutto A., Preisler M. (Berlin, D)
- P579 SAPV-Ergebnisse einer erfolgreichen sektorenübergreifenden multiprofessionellen Versorgung
Gläser, Dietrich, Leithäuser M., Lakner V., Kriesen U., Lestin M., Große-Thie C., Junghans C., Nemitz J., Leithäuser C., Zellmer L., Krammer-Steiner B. (Rostock, D)
- P580 Befragung palliativmedizinischer Patienten zum Patientenrechtegesetz bezüglich ihres Wissensstandes, der Umsetzung des Rechtes und des Wunsches nach mehr Selbstbestimmung
Rehklau, Sarah, Torner J., Junghans C., Kriesen U. (Rostock, D)
- P581 E-learning Palliativmedizin – eine bayerische Alternative zur Verbesserung der Allgemein Ambulanten Palliativversorgung
Vehling-Kaiser, Ursula, Levin C., Christian A., Fröstl C., Beier M., Ladders S., Kaiser F. (Landshut; München; Erlangen, D)
- P582 Stationärer und ambulanter palliativmedizinischer Behandlungsbedarf bei Patienten mit inkurablen malignen Erkrankungen
Maleike, Heike, Düring U., Roll C., Schmidt N., Borchert K., Kahl C. (Magdeburg, D)
- P583 Vergleich: Anteil onkologischer Patienten in SAPV (Spezialisierte ambulante Palliativversorgung) und im Hospiz mit Vergleich der Verweildauer
Drolle, Heidrun, Vehling-Kaiser U., Bäuml E., Flieser-Hartl M., Kaiser F. (Landshut; Vilsbiburg; Göttingen, D)
- P584 Case Management in der Palliativmedizin verbessert die lokale und regionale Versorgung der Patienten am Lebensende
Respondek-Dryba, Eva, Weidner-Zellmer L., Gläser D., Haack L., Krammer-Steiner B. (Rostock, D)
- P585 AML-Patienten im palliativen setting: Einflüsse auf Lebenserwartung und Transfusionverhalten, Analyse der Lebensqualität und der vorherigen Therapie
Riedel, Julian, Kriesen U., Große-Thie C., Henze L., Gläser H., Murua Escobar H., Junghans C. (Rostock, D)
- P586 CAM Anwendungen in der gynäk-onkologischen Schwerpunktpraxis
Maataoui, Vidya (Rodgau, D)
- P587 Stressbewältigung durch Achtsamkeit (MBSR) bei Patientinnen mit Brustkrebs: Ein systematisches Review mit Meta-Analyse
Will, Andrea, Monsef I., Wöckel A., Skoetz N. (Köln; Würzburg, D)

- P588 Komplementärmedizin in der Onkologie. Gibt es Indikationen?
Kragl, Brigitte, Große-Thie C., Henze L., Kriesen U., Murua Escobar H., Schaich M., Junghanss C., Lampe H. (Rostock; Winnenden, D)
- P589 Chinesische Medizin in der Westlichen Onkologie
Lampe, Hans, Feng Y., Leung A. W., Murua Escobar H., Große-Thie C., Henze L., Kriesen U., Schaich M., Junghanss C., Kragl B. (Rostock; Winnenden, D; Hong Kong, CHN)
- P590 Eingehende Untersuchung von Fatiguesyndromen bei Patienten nach Blutstammzelltransplantationen
Rottorf, Mario, Horneber M., Dressler S., Wendelin K., Cebulla S., Wilhelm M., Schäfer-Eckart K. (Nürnberg, D)
- P591 Zwischenanalyse SENSE-Studie strukturierte Evaluation der Nachhaltigkeit von Sport nach Krebs
Roggenhofer, Simone, Widmann T. (Dobel; Triberg, D)

- P598 Wirksamkeit und Sicherheit von nab-Paclitaxel bei Patientinnen mit metastasiertem Mammakarzinom: Ergebnisse der nicht-interventionellen Studie NABUCCO
Marschner, Norbert, Potthoff K., Salat C., Söling U., Hansen R., Grebhardt S., Harde J., Nusch A. (Freiburg i.Br.; München; Kassel; Kaiserslautern; Ratingen, D)
- P599 Ausdauer- und Krafttraining für Frauen mit primärem Brustkrebs während einer Chemotherapie – eine klinische Interventionsstudie
Schmidt, Thorsten, Keller L., Dürkop J., Jonat W., Weisser B., Röcken C., Mundhenke C. (Kiel, D)
- P600 Integrative histologisch-genomische Analyse eines sarkomatoiden Karzinoms mit unklarem Primarius und PDL1-Amplifikation
Gröschel, Stefan, Bommer M., Hutter B., Budczies J., Bonekamp D., Heining C., Fröhlich M., Hübschmann D., Geörg C., Richter D., Pfarr N., Pfütze K., Wolf S., Schirmacher P., Jäger D., von Kalle C., Weichert W., Stenzinger A., Fröhling S. (Heidelberg; Göppingen; Berlin; München, D)
- P601 Wirkungen der telefonischen Nachsorge in der onkologischen Rehabilitation nach Brustkrebs – Ergebnisse einer randomisierten Studie
Hass, Holger G., Stepien J., Lerch J., Schröck R., Berger D., Tripp J. (Scheidegg; Bochum; Münster, D)
- P602 Versorgungsrealität im Therapiemanagement bei Patientinnen mit Hormonrezeptor positivem fortgeschrittenem Brustkrebs: Eine retrospektive Erhebung in 17 deutschen Zentren.
Tesch, Hans, Abenhardt W., Depenbusch R., Fischer D., Göhler T., Hempel D., Hielscher C., Hutzschenreuter U., Kaiser S., Körbel O., Kuhn T., Schichtl T., Ulshöfer T., Kurbacher C. (Frankfurt; München; Gütersloh; Postdam; Dresden; Donauwörth; Stralsund; Nordhorn; Nürnberg; Stuttgart; Weiden; Ludwigsburg; Bonn, D)
- P603 Onkologische Arztbriefe an Brustkrebspatientinnen
Baumann, Walter, Schüssler L., Bertram M., Benser J., Kümpers S., Hermes-Moll K. (Köln; Fulda; Hamburg, D)
- P604 Serum Carboanhydrase IX – ein prädiktiver Marker für Bevacizumab? Eine Biomarkeranalyse im Rahmen der GeparQuinto Studie, einer neoadjuvanten Phase III Studie bei Patientinnen mit Mammakarzinom
Janning, Melanie, Müller V., Vettorazzi E., Cubas-Cordova M., Gensch V., Ben Batalla I., zu Eulenburg C., Schem C., Fasching P. A., Schnappauf B., Karn T., Fehm T., Just M., Kühn T., Holms F., Overkamp F., Krabisch P., Rack B., Denkert C., Untch M., Tesch H., Rezaei M., Kittel K., Pantel K., Bokemeyer C., Loibl S., von Minckwitz G., Loges S. (Hamburg; Kiel; Erlangen; Frankfurt; Düsseldorf; Bielefeld; Esslingen; Hamm; Recklinghausen; Chemnitz; München; Berlin; Neu-Isenburg, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Gynäkologische Tumoren, Mammakarzinom

Vorsitz: Mergenthaler, Hans-Günther (Dobel, D), Stauch, Martina (Kronach, D)

- P592 Ovarialkarzinomzellen mit einer hohen Expression der Onkoproteine SKI und SNON sprechen effektiv auf eine Behandlung mit Histondeacetylase-Inhibitoren an
Frech, Miriam, Waanders M., Stabla K., Reinartz S., Neubauer A. (Marburg, D)
- P593 Unterschiedliche Expressionsmuster der 3.-Generation-Checkpoint-Moleküle LAG3, TIM3 und VISTA beim Ovarialkarzinom in Bezug auf grading und molekulare Subtypen
Ochsenreither S., Sigler C., Arsenic R., Sengül B., Kühl A. A., Braicu E., Dietel M., Sehouli J., Keilholz U. (Berlin, D)
- P594 Das kleinzellige Ovarialkarzinom vom hyperkalzämischen Typ- eine seltene Differentialdiagnose bei Hyperkalziämie
Lestin, Maika, Reimer T., Gläser D., Dieterich M., Krammer-Steiner B. (Rostock, D)
- P595 Die Rolle von DVL3 in Mamma-Karzinomen und bei der Tumorprogression
Schubert, Antonia, Bleckmann A., Pukrop T., Binder C. (Göttingen; Regensburg, D)
- P596 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen
- P597 Wirksamkeitsdaten und Ergebnisse der Genexpressionsanalyse von SOLT11007, einer Phase II Studie um den neoadjuvanten Einsatz von Eribulin bei hormonrezeptorpositiven/HER2 negativen Brustkrebs zu evaluieren
Wuerstlein, Rachel, Prat A., Ortega V., Pare L., Galvan P., Nuciforo P., Oliverira M., Amillano K., Lopez R., Lluch A., Morales S., Gonzales R., Manso L., Martinez J., Llombart A., de la Pena L., di Cosimo S., Rubio I., Baselga J., Cortes J., Harbeck N. (München, D; Barcelona, E)

Sonntag, 16. 10.

Sonntag, 16. 10.

Posterdiskussion

Kasuistiken 1

- Vorsitz: Fuchs, Roland (Aachen, D), Schultheis, Beate (Herne, D)
- P605 Fadenförmige Erscheinungsform von *Enterobacter cloacae* im Pleuraerguss
Metzgeroth, Georgia, Becker K.-P., Gencer D., Hofmann W.-K., Hastka J. (Mannheim, D)
- P606 Ist das Myelom? Fallbericht von einer Patientin mit Hypercalcämie und Hypergammaglobulinämie
Gundel, Daniel, Köchel C., Einsele H., Knop S. (Würzburg, D)
- P607 Bing-Neel-Syndrom: erfolgreiche Behandlung mit systemischer Chemotherapie
Timmer, Katrin, Große-Thie C., Henze L., Freitag S., Stubbe F., Kriesen U., Junghanss C. (Rostock, D)
- P608 Erfolgreiche Behandlung eines Patienten mit disseminierter *Mycobacterium abscessus* Infektion bei MonoMAC-Syndrom durch eine allogene hämatopoetische Stammzelltransplantation
Simonis, Alexander, Müller A. M., Grassinger J., Müller N. J., Pabst T., Pachlopnik Schmid J., Güngör T., Manz M. G., Schanz U. (Zürich; Bern, CH)
- P609 Zerebrale Toxoplasmose und wahrscheinliche Mucormykose bei einem immunkompromittierten Patienten nach Blutstammzelltransplantation
Brueckner, Franziska, Freitag S., Wittke C., Lakner J., Große-Thie C., Henze L., Junghanss C. (Rostock, D)
- P610 Die schwere Gemcitabine-assoziierte Vaskulitis: eine seltene, aber fatale Nebenwirkung
Schmidt, Susanne, Henze L., Herlyn P., Wichelhaus A., Mittlmeier T., Große-Thie C., Junghanss C. (Rostock, D)
- P611 Langzeitüberleben nach autologer Tandemtransplantation und konsekutiver allogener Blutstammzelltransplantation bei refraktärem Burkitt-Lymphom
Klink, Anne, Mügge L.-O., Schilling K., Schmidt V., Eigendorff E., Hilgendorf I., Hochhaus A., Sayer H. G. (Jena, D)
- P612 Massenhaft Russell Körperchen in einem Fall mit Leichtkettenmyelom
Hastka, Jan, Schmutz M., La Meir F., Hofmann W.-K., Metzgeroth G. (Mannheim, D)
- P613 Invasive *Candida albicans* Infektion mit Manifestationen im zentralen Nervensystem bei einem Patienten mit einer akuten myeloischen Leukämie
Galfetti, Elena, Bögeholz J., Grassinger J., Müller A. M., Mueller N. J., Rüegg C., Kalias S., Schanz U. (Zürich, CH)
- P614 Neuroendokrines Kleinzelliges Karzinom des rechten Auges: Ein Fallbericht
Hoya, Vivian, Stuschke M., Sauerwein W., Bornfeld N., Metz K., Schuler M., Kasper S. (Essen, D)
- P615 Epstein-Barr-Virus (EBV) induzierte Pseudo-Thrombozytopenie
Austein, Thorsten, Seevers R., Baumgardt H. (Brake; Nordenham, D)

- P616 Fallbericht: Patient mit primärer Myelofibrose erreichte unter palliativer Megestrol acetate Therapie Transfusionsunabhängigkeit
Sreter, Lidia, Takats A. (Budapest, H)
- P617 Atypischer Verlauf mit thromboembolischen Komplikationen bei einer Patientin mit APL
Hiemer, Sonja, Nelk I., Dahlenburg J., Ohly A., Westphal S., Plauth M., Florschütz A. (Dessau, D)

Sonstige Sitzungen

(teilweise nur auf Einladung)

10:00–11:30

Saal 1

Mitgliederversammlung der DGHO

10:00–11:30

Vortragsraum 11

Beiratssitzung der OeGHO (geschlossener Teilnehmerkreis)

12:00–14:00

Seminarraum 6/7

Mitgliederversammlung der AGIHO

12:00–17:00

Bankettraum 3

Sitzung des DGHO Arbeitskreises nicht-maligne Hämatologie

12:00–14:00

Bankettraum 4

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Hämostaseologie

12:00–13:30

Vortragsraum 12

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Palliativmedizin

12:00–13:30

Seminarraum 14/15

Sitzung Stil-Studiengruppe

14:00–16:00

Vortragsraum 9

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Laboratorium

14:00–15:00

Vortragsraum 12

Sitzung der Arbeitsgruppe des JUNGEN KREBSPORTALS
(Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs)

15.45–16.45

Bankettraum 4

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Medizin und Ethik

16:00–17:30

Seminarraum 13

AGIHO Leitliniengruppe

MONTAG, 17. Oktober 2016

Wissenschaftliches Programm

Posterdiskussion

Sonstige Sitzungen

Sonntag, 16. 10.

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Saal 1

Wissenschaftliches Symposium

Biologie der chronischen myeloischen Leukämie

- Vorsitz: Wölfler, Albert (Graz, A), Loges, Sonja (Hamburg, D)
- 08:00 V618 Molekulare Mechanismen und experimentelle Therapieoptionen der Krankheitsprogression
Balabanov, Stefan (Zürich, CH)
- 08:30 V619 Rolle des Immunsystems für das Erreichen und den Erhalt einer tiefen Remission
Wolf, Dominik (Bonn, D)
- 09:00 V620 Stammzellbiologie der CML
Schemionek, Mirle (Aachen, D)

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 1/2

Wissenschaftliches Symposium

Biologie der aggressiven Non-Hodgkin-Lymphome

- Vorsitz: Keller, Ulrich (München, D), Hohloch, Karin (Chur, CH)
- 08:00 V621 Molekularpathologie: Grundlage zielgerichteter Ansätze beim aggressiven NHL?
Ott, German (Stuttgart, D)
- 08:30 V622 DLBCL vom ABC- vs. GCB-Typ: Pathogenese und Prognose
Lenz, Georg (Münster, D)
- 09:00 V623 Neue Antikörper in der Therapie aggressiver Lymphome
Topp, Max (Würzburg, D)

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 3/4

Wissenschaftliches Symposium

Zytopenien

- Vorsitz: Röth, Alexander (Essen, D), Höchsmann, Britta (Ulm, D)
- 08:00 V624 Knochenmarkversagen: Wir sehen nur die „Spitze des Eisbergs“
Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D)
- 08:30 V625 TPO-Agonisten und Knochenmarkversagen
Schrezenmeier, Hubert, Körper S., Höchsmann B. (Ulm, D)
- 09:00 V626 Zytopenie-Syndrome im Kindesalter
Kratz, Christian (Hannover, D)

08:00–09:30

Saal 2

Fortbildung

Blutung

Gemeinsames Symposium mit der Gesellschaft für Thrombose- und Hämostaseforschung e.V. (GTH)

- Vorsitz: Langer, Florian (Hamburg, D), Krammer-Steiner, Beate (Rostock, D)
- 08:00 V627 Angeborene und erworbene Hämophilie: Update 2016
Tiede, Andreas (Hannover, D)
- 08:30 V628 Blutungsmanagement unter DOAKs
Jaschonek, Karl (Tübingen, D)
- 09:00 V629 Zwischen Jak2 und von Willebrand: Blutung und Thrombose bei MPNs
Koschmieder, Steffen (Aachen, D)

08:00–09:30

Saal 3

Wissenschaftliches Symposium

Patentrechtliche Probleme bei der personalisierten Therapie

- Vorsitz: Ehninger, Gerhard (Dresden, D), Tiemann, Markus (Hamburg, D)
- 08:00 V630 Sind Gene patentierbar? Perspektive eines diagnostischen Labors.
Haferlach, Torsten (München, D)
- 08:25 V631 Genetische Diagnostik und Immuntherapie bei Lymphomen
Schmitt, Clemens A. (Berlin, D)
- 08:45 V632 Patentrechtliche Aspekte bei der hämatologischen und onkologischen Diagnostik
Birghan, Christoph (München, D)
- 09:10 V633 Patentrecht und Studienplanung
Thiede, Christian (Dresden, D)

08:00–09:30

Saal 4

Wissenschaftliches Symposium

Immunphänotypisierung

- Vorsitz: Kern, Wolfgang (München, D), Ratei, Richard (Cottbus, D)
- 08:00 V634 Automatisierte Auswertung in der Immunphänotypisierung
Dworzak, Michael Norbert, Reiter M., Diem M., Kleber F., Rota P., Karawajew L. (Wien, A; Berlin, D)
- 08:18 V635 Beitrag der Immunphänotypisierung zur Diagnostik reifer T- und NK-Zellneoplasien
Westermann, Jörg (Berlin, D)
- 08:36 V636 Immunphänotypisierung zur Beurteilung von Progenitorzellen im Knochenmark
Nebe, Carl Thomas (Mannheim, D)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

- 08:54 V637 2016 Revision der WHO Klassifikation lymphatischer Neoplasien
Kern, Wolfgang, Meggendorfer M., Fasan A., Haferlach C., Haferlach T. (München, D)
- 09:12 V638 Validierung durchflußzytometrischer Untersuchungen in der Hämatologie
Sack, Ulrich, Dorn-Beineke A. (Leipzig; Wiesbaden, D)

08:00–09:30

Saal 5

Wissenschaftliches Symposium

Systemmedizinische Ansätze in der Hämatologie/Onkologie

Vorsitz: Löffler, Markus (Leipzig, D), Bornhäuser, Martin (Dresden, D)

- 08:00 V639 Regulation der Hämatopoese
Höfer, Thomas, Barile M., Busch K., Roessler J., Schuon A.-K., Flossdorf M., Pei W., Postrach D., Feyerabend T., Rodewald H.-R. (Heidelberg, D)
- 08:20 V640 In vivo Imaging normaler und leukämischer hämatopoetischer Stammzellen im Mausmodell
Krause, Daniela S. (Frankfurt/M., D)
- 08:40 V641 BCR-ABL-Dynamik unter TKI-Therapie und in therapiefreier Remission
Röder, Ingo (Dresden, D)
- 09:05 V642 Modellierung kombinierter Immuno-Chemotherapie des aggressiven non-Hodgkin Lymphoms
Scholz, Markus, Rösch K., Hasenclever D. (Leipzig, D)

08:00–09:30

M 3 (Messehaus)

Freier Vortrag

Kolorektale Tumoren

Vorsitz: Trarbach, Tanja (Wilhelmshaven, D), Kaufmann, Johann (Wien, A)

- 08:00 V643 FOLFOX plus Bevacizumab (Bev) vs. FOLFOXIRI plus Bev bei fortgeschrittenem kolorektalem Karzinom (CRC): Eine randomisierte AIO-0209 Phase II Studie (CHARTA)
Stein, Alexander, Garlipp B., Junghanß C., Leithäuser M., Vogel A., Schaeffers M., Kaiser U., Hoeffkes H.-G., Florschütz A., Rüssel J., Kanzler S., Edelmann T., Forstbauer H., Göhler T., Hannig C., Hildebrandt B., Roll C., Steighardt J., Meinert F., Cygon F., Schmoll H.-J. (Hamburg; Magdeburg; Rostock; Hannover; Düsseldorf; Hildesheim; Fulda; Dessau; Halle; Schweinfurt; Schkeuditz; Troisdorf; Dresden; Bottrop; Berlin, D)

- 08:15 V644 Präoperative Radiochemotherapie und postoperative Chemotherapie mit Capecitabin und Oxaliplatin vs. Capecitabin alleine in lokal fortgeschrittenem Rektumkarzinom: finale Analyse
Stein, Alexander, Schmoll H.-J., Hofheinz R. D., Price T. J., Nordlinger B., Daisne J.-F., Janssens J., Brenner B., Schmidt P., Reinel H., Hollerbach S., Caca K., Fauth F. W. B., Hannig C., Zalcborg J. R., Marreaud S., Tebbutt N. C., Mauer M. E., Lutz M. P., Van Cutsem E., Haustermans K. (Hamburg; Halle; Mannheim; Neunkirchen; Schweinfurt; Celle; Ludwigsburg; Hanau; Bottrop; Heidelberg, D; Adelaide; East Melbourne, AUS; Boulogne Billancourt, F; Namur; Turnhout; Brussels; Leuven, B; Haifa, IL)

- 08:30 V645 Finale Ergebnisse im Überleben in der Phase III RECOURSE Studie: TAS-102 vs Placebo + beste supportive Therapie bei Patienten mit metastasierten colo-rectalen Carcinomen refraktär auf Standardtherapien
Karthaus, Meinolf, Van Cutsem E., Mayer R. J., Ohtsu A. (München, D; Leuven, B; Boston, USA; Chiba, J)

- 08:45 V646 Kosteneffektivitätsanalyse der systemischen Therapie des metastasierten Kolorektalkarzinom in Bezug auf den ESMO: 'Magnitude of clinical benefit score'
Kaufmann, Johann, Strehblow M., Wapfl M., Maier B., Schaller G. (Wien, A)

- 09:00 V647 Übergewichtige Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (mCRC), bei denen die Oxaliplatin-Dosis nicht angepasst wurde, haben höhere Raten an Polyneuropathie
Stocker, Gertraud, Giessen-Jung C., Schmiegel W., Lordick F., Hacker U., Heinemann V. (Leipzig; München; Bochum, D)

- 09:15 V648 Interimsanalyse der nicht-interventionellen Studie QoLITrap – Lebensqualität, Therapiemanagement und Daten zum progressionsfreien Überleben unter Aflibercept und FOLFIRI in der klinischen Routine in Deutschland, Österreich und der Schweiz
Scholten, Felicitas, Derigs G., Losem C., Kröning H., Windemuth-Kieselbach C., Hoffmann C. M., Zaun S., Thaler J., von Moos R., Hofheinz R.-D. (Frankfurt; Neuss; Magdeburg; Gießen; Berlin; Mannheim, D; Wels, A; Chur, CH)

08:00–09:30

M 8 (Messehaus)

Fortbildung

Keimzelltumoren

Vorsitz: Krainer, Michael (Wien, A), Bokemeyer, Carsten (Hamburg, D)

- 08:00 V649 Management von „Intermediate“ und „Poor“ Risk Patienten
Beyer, Jörg (Zürich, CH)
- 08:25 V650 Residualtumorresektionen: bei wem, wann und wie
Heidenreich, Axel (Köln, D)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

- 08:45 V651 Refraktäre Patienten: molekulare Grundlagen und therapeutische Ansätze
Oing, Christoph, Bokemeyer C. (Hamburg, D)
- 09:10 V652 Nachsorge – sinnvoll oder schädlich?
Lorch, Anja (Düsseldorf, D)

08:00–09:30

Bankettraum 1

Expertenseminar

Seltene Thoraxtumoren

- 08:00 V653 Seltene Thoraxtumoren
Sebastian, Martin (Frankfurt/Main, D)
- Schwerpunkte:* Diagnostik und Therapie seltener thorakaler Tumoren wie Thymome, Thymuskarzinome, mediastinale Lymphome, thorakale Sarkome, primär mediastinale Seminome, seltene Formen des Lungenkarzinoms, gutartige thorakale Tumoren, Karzinoide.
Fallbeispiele erwünscht.

08:00–09:30

Bankettraum 2

Expertenseminar

Naturheilverfahren – Integrative Onkologie

- 08:00 V654 Naturheilverfahren – Integrative Onkologie
Hübner, Jutta (Berlin, D)
- Schwerpunkte:*
- Komplementäre, Alternative und integrative Onkologie – worum geht es eigentlich?
 - Chancen und Risiken der Integrativen Onkologie
 - Nahrungsergänzungsmittel, Phytotherapie und weitere substanzgebundenen Verfahren
 - Alternative Medizin
 - Kommunikation mit Patienten – was antworte ich auf die Frage „Doktor, was kann ich eigentlich selber tun?“

08:00–09:30

M 1/2 (Messehaus)

Freier Vortrag

Akute Leukämien

- Vorsitz: Haas, Rainer (Düsseldorf, D), Kubin, Thomas (Traunstein, D)
- 08:00 V655 Mutiertes p53 als ein neues therapeutisches Ziel in akuter lymphoblastischer Leukämie
Demir, Salih, Selivanova G., Tausch E., Wiesmüller L., Stilgenbauer S., te Kronnie G., Debatin K.-M., Meyer L. H. (Ulm, D; Stockholm, S; Padova, I)

- 08:15 V656 Intrinsische und synergistische Aktivität von ABT-199 in B-Vorläuferzell Akuter Lymphoblastischer Leukämie
Seyfried, Felix, Demir S., Hörl R., Zinngrebe J., Scheffold A., Köhrer S., Stilgenbauer S., Debatin K.-M., Meyer L. H. (Ulm, D)

- 08:30 V657 Inzidenz und Prognose der BCR-ABL1-like ALL in adulter B-ALL
Fasan, Annette, Kern W., Haferlach T., Haferlach C. (München, D)

- 08:45 V658 Therapie von Patienten Mit Rezidivierender/Refraktärer Akuten Lymphatischen Leukämie Mit Inotuzumab Ozogamicin Innerhalb der Randomisierten, Kontrollierten Phase 3 INOVATE Studie: Ansprechraten und Toxizität in Abhängigkeit von Alter und Vortherapie
Stelljes, Matthias, Kreuzer K.-A., Deangelo D. J., Advani A. S., Gökbüget N., Liedtke M., Stock W., Martinelli G., O'Brien S., Wang K., Wang T., Paccagnella M. L., Sleight B., Vandendries E., Jabbour E. J., Kantarjian H. M. (Münster; Köln; Frankfurt, D; Boston; Cleveland; Stanford; Chicago; Orange; Pearl River; Groton; Cambridge; Houston, USA; Bologna, I)

- 09:00 V659 Ein Fc-optimierter CD19-Antikörper aktiviert NK-Zellen und Makrophagen und zeigt Effektivität in Xenograft-Modellen der Akuten Lymphoblastischen Leukämie
Kellner, Christian, Alsadeq A., Cario G., Vieth S., Roßkopf S., Burmeister Y., Klausz K., Valerius T., Schrappe M., Gramatzki M., Peipp M., Schewe D. M. (Kiel, D)

- 09:15 V660 miR-143 blockt ERK5 während der Granulopoese und ist ein guter prognostischer Marker bei der akuten myeloischen Leukämie
Hartmann, Jens-Uwe, Brüauer-Hartmann D., Kardosova M., Wurm A. A., Gerloff D., Katzerke C., Bill M., Schwind S., Niederwieser D., Alberich-Jorda M., Behre G. (Leipzig, D; Prague, CZ)

08:00–09:30

M 4/5 (Messehaus)

Freier Vortrag

Multiples Myelom klinisch

- Vorsitz: Einsele, Hermann (Würzburg, D), Mügge, Lars-Olof (Zwickau, D)
- 08:00 V661 Anwendbarkeit herzspezifischer Staging-Systeme für AL Amyloidose bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion
Dittrich, Tobias, Hegenbart U., Kimmich C., Kristen A., Ho A. D., Schönland S. O. (Heidelberg, D)
- 08:15 V662 Ergebnisse der Europäischen Studie zur extrakorporalen Leichtkettenelimination durch high cut-off (HCO) Hämodialyse bei Cast-Nephropathie
Weisel, Katja Christina, Cook M., Hutchison C., Fifer L., Bradwell J., Heyne N., Cockwell P. (Tübingen, D; Birmingham, GB; Hawke's Bay, NZ)

- 08:30 V663 Ambulante autologe Stammzelltransplantation beim Multiplen Myelom – aktueller Stand des Heidelberger Modells
Lisenko, Katharina, Sauer S., Egerer G., Goldschmidt H., Hillengass J., Schmier J.-W., Witzens-Harig M., Ho A. D., Wuchter P. (Heidelberg, D)
- 08:45 V664 Chemotherapie vor und nach Herz-Transplantation bei Patienten mit sehr fortgeschrittener kardialer AL Amyloidose: Single Center Ergebnisse mit Langzeit-Nachbeobachtung.
Haack, Katharina, Schönland S., Kristen A., Blum P., Kimmich C., Katus H., Ho A., Ruhparwar A., Raake P., Hegenbart U. (Heidelberg, D)
- 09:00 V665 Revlimid, Bendamustin und Prednisolon in der Behandlung bei Patienten mit rezidivierten/refraktären Multiplen Myelom: Endergebnisse einer Phase 2 Studie – OSHO-#77
Pönisch, Wolfram, Beck J., Heyn S., Schliwa T., Lange T., Andrea M., Jentzsch M., Schwind S., Bill M., Mohren M., Hoffmann F.-A., Kreibich U., Gläser D., Uhlig J., Mügge L.-O., Kragl B., Zehrfeld T., Schwarzer A., Winkelmann C., Edelmann T., Niederwieser D. W. (Leipzig; Halle/Saale; Stendal; Zwickau; Rostock; Naunhof; Jena; Leipzig-Dösen; Wittenberg; Schkeuditz, D)
- 09:15 V666 Unabhängige Risikofaktoren für die Therapieergebnisse einer allogenen Blutstammzelltransplantation bei Patienten mit rezidiviertem multiplen Myelom: Ergebnisse einer monozentrischen retrospektiven Analyse bei 98 Patienten
Mielke, Stephan, Schemmel L.-K., Schreder M., Grigoleit G.-U., Rasche L., Bönig H., Stuhler G., Einsele H., Knop S. (Würzburg, D)

08:00–09:30

M 6 (Messehaus)

Freier Vortrag

Translationale Forschung

- Vorsitz: von Bubnoff, Nikolas (Freiburg, D), Schenk, Tino (Jena, D)
- 08:00 V667 Die Modulation von p53-Tumorsuppressor-Isoformen zur Behebung der T-Zell-Erschöpfung als neuartiger Ansatz zur Verbesserung der T-zell-basierten Krebsimmuntherapie
Legscha, Kevin Jan, Atunes E., Amann E., Theobald M., Echchannaoui H. (Mainz, D)
- 08:15 V668 Die Effekte des Multi-Kinase Inhibitors DCC-2618 auf die Proliferation und das Überleben neoplastischer Mastzellen und anderer Zelltypen.
Schneeweiss, Mathias, Peter B., Blatt K., Berger D., Stefanzl G., Hadzijusufovic E., Gleixner K. V., Valent P. (Wien, A)
- 08:30 V669 Die Inhibierung von NOTCH2 in humanen soliden Tumoren in vitro und in einem Melanom Xenotransplant Maus System durch ein Aspergillus Mycotoxin
Hubmann, Rainer, Sieghart W., Schnabl S., Araghi M., Hilgarth M., Reiter M., Ponath E., Demirtas D., Zielinski C., Jäger U., Shehata M. (Wien, A)

- 08:45 V670 Multizentrische, offene Phase-1-Studie zur Feststellung der maximal tolerierten Dosis (MTD) zweier Verabreichungspläne der liposomalen Formulierung E7389 (Eribulin) bei Patienten mit soliden Tumoren
Zubairi, Ishtiaq, Dean E., Molife L. R., Lopez J., Ranson M., El-Khouly F., Savulsky C., Reyderman L., Jia Y., Hutton E., Morrison R., Sweeting L., Greystoke A., Barriuso J., Kristeleit R., Evans T. R. (Glasgow; Manchester; London; Hatfield; Newcastle upon Tyne, GB; Woodcliff Lake, USA)
- 09:00 V671 Duale Fc-Optimierung therapeutischer Antikörper zur verbesserten Lymphomtherapie – Verstärkte Komplement- und Zellvermittelte Zytotoxizität durch kombiniertes Glyco- und Protein-Engineering
Roßkopf, Sophia, Wirth T., Lutz S., Gramatzki M., Kellner C., Peipp M. (Kiel, D)
- 09:15 V672 Verbesserte Ausbeute von CD45RA^{neg} CD8^{pos} T Lymphozyten und Induktion CD8-vermittelter antivitaler Reaktivität nach positiver Selektion versus Depletion von CD45RA^{pos} Zellen mittels CD45RA MicroBeads
Teschner, Daniel, Kahlert L., Frey M., Khan S. A., Wagner E. M., Theobald M., Herr W., Hartwig U. F. (Mainz; Regensburg, D)

10:00–11:30

Saal 1

Plenarsitzung

Best Abstracts

Preisverleihung Anne Liese Gaebel-Wissenschaftspreis

- Vorsitz: Gastl, Günther (Innsbruck, A), Berdel, Wolfgang (Münster, D)
- 10:00 V673 Target-Expression, präklinische Aktivität und Wirkmechanismus von EM801, einem neuen First-in-class IgG-basierten BCMA T-Zell bispezifischen Antikörper für die Behandlung des Multiplen Myeloms
Seckinger, Anja, Delgado J. A., Moreno L., Neuber B., Grab A. L., Lipp S., Merino J., Vu M. D., Strein K., Prosper F., Hundemer M., San Miguel J., Hose D., Paiva B. (Heidelberg, D; Pamplona, E; Wilen, CH)
- 10:15 V674 Verlauf und Mortalität von Influenza-Infektionen bei Patienten mit maligner Grunderkrankung – finale Analyse der Saison 2015 durch die AGIHO
Teschner, Daniel, Hermann B., Lehnert N., Brodhun M., Hochhaus A., Boden K., Kochanek M., Meckel K., Mayer K., Rachow T., Rieger C., Schalk E., Schmeier-Jürchott A., Weber T., Schlattmann P., von Lilienfeld-Toal M. (Mainz; Jena; Heidelberg; Köln; Bonn; München; Magdeburg; Halle, D)

10:25	V675	Absetzen von Tyrosinkinaseinhibitoren bei chronischer myeloischer Leukämie: Ergebnisse der EURO-SKI Studie <i>Saußele, Susanne, Mahon F.-X., Guilhot J., Dengler J., Waller C. T., Brümmendorf T. H., Herbst R., Burchert A., Goebeler M.-E., Freunek G., Prümmer O., Jost P. J., Prange-Krex G., Illmer T., Janzen V., Schafhausen P., Klausmann M., Kiani A., Eckert R., de Wit M., Janssen C., Müller M. C., Hochhaus A., Richter J., Pfirrmann M. (Mannheim; Heilbronn; Freiburg; Aachen; Chemnitz; Marburg; Würzburg; Straubing; Kempten; München; Dresden; Bonn; Hamburg; Aschaffenburg; Bayreuth; Esslingen; Berlin; Leer; Jena, D; Bordeaux; Poitiers, F; Lund, S)</i>
10:40	V676	EUCROSS: Eine Europäische Phase-II-Studie zur Beurteilung von Wirksamkeit und Sicherheit der Crizotinib-Behandlung bei fortgeschrittenem ROS1-positivem Adenokarzinom der Lunge – Erste Ergebnisse <i>Michels, Sebastian, Thurat M., Schmalz P., Pereira E., Scheffler M., Fischer R., Sebastian M., Abreu D. R., Carcereny E., Corral J. J., Felip E., Grohé C., Insa A., Thomas M., Reck M., Rothschild S., Brandes V., Nogova L., Merkelbach-Bruse S., Massuti B., Büttner R., Rosell R., Wolf J. (Köln; Frankfurt; Berlin; Heidelberg; Grosshansdorf, D; Barcelona; Las Palmas; Sevilla; Valencia; Alicante; Badalona, E; Basel, CH)</i>
10:50	V677	Die Rolle von CBX Proteinen in der benignen und malignen humanen Hämatopoese <i>Jung, Johannes, Schepers H., Lazare S., Buisman S., Weersing E., Dethmers B., Klauke K., Bystrykh L., de Haan G. (Groningen, NL)</i>
11:05	V678	Outcome von allogenen stammzelltransplantierten Patienten auf der Intensivstation – eine monozentrische Analyse von 942 Patienten <i>Lueck, Catherina, Stadler M., Koenecke C., Hoeper M. M., Dammann E., Schneider A. S., Kielstein J. T., Ganser A., Eder M., Beutel G. (Hannover, D)</i>

12:00–13:30

Saal 1

Wissenschaftliches Symposium**Pathogenese und innovative Therapiekonzepte BCR-ABL-negativer myeloproliferativer Neoplasien**

Vorsitz:	Koschmieder, Steffen (Aachen, D), Ernst, Thomas (Jena, D)
12:00	V679 Aktuelle Aspekte zur Pathogenese BCR-ABL-negativer MPN <i>Skoda, Radek (Basel, CH)</i>
12:22	V680 Rolle der Non-Driver-Mutationen bei MPN <i>Döhner, Konstanze, Stegelmann F. (Ulm, D)</i>
12:44	V681 Telomeraseinhibitoren <i>Baerlocher, Gabriela (Bern, CH)</i>
13:06	V682 Genetische Prädisposition zu MPN <i>Cross, Nicholas C. P. (Salisbury, GB)</i>

12:00–13:30

Mehrzweckfläche 1/2

Wissenschaftliches Symposium**Young Investigators Award****Deutsche José Carreras Leukämie-Stiftung – Ernennung der Forschungsstipendiaten**

Vorsitz:	Fischer, Thomas (Magdeburg, D), Rachow, Tobias (Jena, D)
12:00	V683 Detektion spontaner CD4+ T-Zell-Immunantworten gegen natürlich-präsentierte CML-assoziierte HLA-Klasse II Antigene in CML Patienten <i>Bilich, Tatjana, Kowalewski D. J., Schemionek M., Kanz L., Salih H. R., Brümmendorf T., Vucinic V., Niederwieser D., Rammensee H.-G., Stevanovic S., Stickel J. S. (Tübingen; Aachen; Leipzig, D)</i>
12:15	V684 Quantifizierung minimaler Resterkrankung mittels amplikonbasiertem next-generation sequencing bei der B-Zell-Vorläufer akuten lymphatischen Leukämie <i>Koopmann, Johannes, Knecht H., Füllgrabe M., Pott C., Göckbuget N., Kneba M., Brüggemann M. (Kiel; Frankfurt/M., D)</i>
12:30	V685 Einfluss des Geschlechts auf das Ansprechen auf Chemoimmuntherapie mit Fludarabin, Cyclophosphamid und Rituximab (FCR) oder Bendamustin plus R (BR) bei Patienten mit CLL: Eine Analyse der Deutschen CLL Studiengruppe (DCLLSG) <i>Al-Sawaf, Othman, Kluth S., Bahlo J., Hopfinger G., Fink A. M., Cramer P., Maurer C., Bergmann M., Dreyling M., Lange E., Kneba M., Stilgenbauer S., Kiehl M. G., Jäger U., Wendtner C. M., Fischer K., Hallek M., Eichhorst B. (Köln; München; Hamm; Kiel; Ulm; Frankfurt (Oder), D; Wien, A)</i>
12:45	V686 Klonale Hierarchien und dynamische Evolution bei Myelodysplastischen Syndromen (MDS) unter Therapie <i>Mossner, Maximilian, Jann J. C., Wittig J., Nolte F., Fey S., Nowak V., Obländer J., Pressler J., Palme I., Xanthopoulos C., Boch T., Metzgeroth G., Röhl H., Witt S. H., Dukal H., Klein C., Schmitt S., Gelß P., Platzbecker U., Bulycheva E., Fabarius A., Blum H., Schulze T. J., Meggendorfer M., Haferlach C., Trumpp A., Hofmann W. K., Medyouf H., Nowak D. (Mannheim; Berlin; Heidelberg; Dresden; München; Frankfurt a. M., D)</i>
13:00	V687 Zytotoxische Aktivität und molekulare Wirkmechanismen des marinen Triterpenglykosids Frondoside A bei Keimzelltumoren <i>Alsdorf, Winfried Henning, Dyshlovoy S., Otte K., Hausschild J., Bokemeyer C., Honecker F., von Amsberg G. (Hamburg, D; St. Gallen, CH)</i>
13:15	V688 CXCR4-gezielte in vivo Peptidrezeptor-Radiotherapie reduziert effektiv die Leukämiebelastung <i>Habringer, Stefan, Herhaus P., Schottelius M., Istvanffy R., Götze K., Oostendorp R., Grigoleit G. U., Lapa C., Jeremias I., Schwaiger M., Peschel C., Wester H.-J., Keller U. (München; Würzburg, D)</i>

Fortbildung**Metastasiertes Mammakarzinom**

Gemeinsames Symposium mit der Deutschen Gesellschaft für Senologie

- Vorsitz: Brucker, Sara Yvonne (Tübingen, D), Tesch, Hans (Frankfurt/M., D)
- 12:00 V689 Metastasierte Mammakarzinom – Einführung, Übersicht 2016
Brucker, Sara Yvonne (Tübingen, D)
- 12:09 V690 Triple negatives Mammakarzinom – neue Optionen
Lüftner, Diana (Berlin, D)
- 12:31 V691 HER2+ metastasierte Mammakarzinom – duale Blockade oder?
Fehm, Tanja (Düsseldorf, D)
- 12:53 V692 Das HR+ metastasierte Mammakarzinom – Therapie 2016
Thomssen, Christoph (Halle, D)
- 13:15 V693 Ribociclib + Letrozol zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem fortgeschrittenem Brustkrebs, die im Vorfeld keine Therapie für die fortgeschrittene Erkrankung erhalten haben.
Janni, Wolfgang, Nusch A., Grischke E.-M., Marschner N., Wilke J., Decker T., Abenhardt W., Kurbacher C., Overkamp F., Just M., Kümmel S., Marmé F., Xuan F., Miller M., Sonke G. S. (Ulm; Velbert; Tübingen; Freiburg i.Br.; Fürth; Ravensburg; München; Bonn; Recklinghausen; Bielefeld; Essen; Heidelberg; Amsterdam, D; East Hanover, USA)

Wissenschaftliches Symposium**Allogene Stammzelltransplantation: aktuelle Konzepte**

- Vorsitz: Niederwieser, Dietger (Leipzig, D), Kröger, Nicolaus (Hamburg, D)
- 12:00 V694 Intensität der Konditionierungstherapie im Spannungsfeld von Komorbiditäten und Rückfallrisiko
Bornhäuser, Martin, Stölzel F., Schetelig J. (Dresden, D)
- 12:30 V695 Allogene Stammzelltransplantation bei chronischen lymphatischen Neoplasien in der Ära zielgerichteter Therapien
Dreger, Peter (Heidelberg, D)
- 13:00 V696 Chimäre (bispezifische) Antikörper vor und nach allogener Stammzelltransplantation
Subklewe, Marion (München, D)

Fortbildung**Mikroskopiekurs I**

- Vorsitz: Gassmann, Winfried (Siegen, D)
- 12:00 V697 WHO Klassifikation 2016 zum MDS
Germing, Ulrich, Strupp C. (Düsseldorf, D)
- 13:00 V698 WHO-Klassifikation 2016 der AML
Haferlach, Torsten (München, D)

Wissenschaftliches Symposium**Survivorship, Rehabilitation – psychosoziale Belastungen**

- Vorsitz: Riedner, Carola (München, D), Petermann-Meyer, Andrea (Aachen, D)
- 12:00 V699 Langzeitüberleben von Krebspatienten/älteren Patienten
Schilling, Georgia (Hamburg, D)
- 12:30 V700 Psychosoziale Belastung bei jungen und adoleszenten Krebspatienten
Seifart, Ulf (Marburg, D)
- 13:00 V701 Berufliche Perspektiven und Rückkehr zur Arbeit bei Krebspatienten
Rick, Oliver (Bad Wildungen, D)

Fortbildung**COPD – Gemeinsames Symposium mit der Deutschen Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin**

- Vorsitz: Schumann, Christian (Kempten, D), Eberhardt, Wilfried (Essen, D)
- 12:00 V702 COPD: Einführung
Schumann, Christian (Kempten, D)
- 12:10 V703 COPD: Maligne Systemerkrankung
Koczulla, Andreas Rembert (Marburg, D)
- 12:30 V704 Limitationen und Möglichkeiten der Therapie bei COPD und Lungenkarzinom
Gröschel, Andreas (Aachen, D)
- 12:50 V705 Besondere Aspekte der supportiven Therapie bei COPD und Krebs
Gütz, Sylvia (Leipzig, D)
- 13:10 V706 Proaktiv-palliative Behandlung der COPD – neue Wege
Köhnlein, Thomas (Leipzig, D)

12:00–13:30

M 3 (Messehaus)

Fortbildung**Therapieoptimierung der Akuten Lymphatischen Leukämie**

- Vorsitz: Schanz, Urs (Zürich, CH), Hauswirth, Alexander (Laxenburg, A)
- 12:00 V707 Therapie jüngerer und älterer Patienten mit ALL: Wo liegen die Unterschiede?
Gökbuget, Nicola (Frankfurt, D)
- 12:25 V708 Option Immuntherapie: Antikörper und mehr
Topp, Max (Würzburg, D)
- 12:50 V709 Mutationen und MRD bei Ph-positiver ALL – klinische Relevanz?
Pfeifer, Heike (Frankfurt, D)
- 13:10 V710 Innovative Ansätze bei der Stammzelltransplantation
Handgretinger, Rupert (Tübingen, D)

- 12:30 V717 Die B-Zell-spezifische Expression von Myd88 p.L252P führt zur Entwicklung von DLBCL in der Maus
Knittel, Gero, Liedgens P., Korovkina D., Seeger J. M., Al-Baldawi Y., Al-Maarri M., Fritz C., Vlantis K., Bezhanova S., Scheel A. H., Wolz O.-O., Reimann M., Möller P., Lopéz C., Staudt L. M., Ortmann M., Pasparakis M., Siebert R., Schmitt C. A., Klatt A. R., Wunderlich F. T., Schäfer S., Persigehl T., Montesinos-Rongen M., Odenthal M., Büttner R., Frenzel L. P., Kashkar H., Reinhardt H. C. (Köln; Tübingen; Berlin; Ulm; Kiel, D; Moscow, RUS; Bethesda, USA)

- 12:45 V718 HAX1 reguliert die zelluläre Oberflächenexpression und Aktivität des Chemokin-Rezeptors CXCR4 in B-Zell Lymphomen
Baumann, Ursula, Schmidt-Supprian M., Keller U., Peschel C., Bassermann F. (München, D)

- 13:00 V719 Entschlüsselung der tonischen und aktivierten B-Zell-Rezeptor-Signalleitung in Burkitt-Lymphomen
Walter, Roland, Corso J., Pan K.-T., Doebele C., Yepes D., Sellner L., Tomska K., Bohnenberger H., Zenz T., Urlaub H., Serve H., Oellerich T. (Frankfurt; Göttingen; Heidelberg, D)

- 13:15 V720 LRPAP1, das prädominante Antigen von Mantelzelllymphom-B-Zell-Rezeptoren, induziert Proliferation und ermöglicht eine neuartige Therapiestrategie mit absoluter Tumorspezifität
Thurner, Lorenz, Hartmann S., Preuss K.-D., Bewarder M., Fadle N., Kemele M., Regitz E., Kim Y.-J., Pott C., Bohle R.-M., Hansmann M.-L., Pfreundschuh M. (Homburg/Saar; Frankfurt a. Main; Kiel, D)

12:00–13:30

M 8 (Messehaus)

Wissenschaftliches Symposium**Liquid Biopsy**

- Vorsitz: Peschel, Christian (München, D), Claus, Rainer (Freiburg, D)
- 12:00 V711 Zirkulierende Tumorzellen als Biomarker
Pantel, Klaus (Hamburg, D)
- 12:25 V712 Nicht-invasiver Nachweis somatischer genomischer Alterationen durch „liquid biopsies“
Hummel, Michael (Berlin, D)
- 12:45 V713 Chemosensitivitäts-Tests: Eine kritische Bilanz
Zenz, Thorsten (Heidelberg, D)
- 13:05 V714 Liquid Biopsy ist noch nicht „fit“ für die Diagnostik
Dahl, Edgar (Aachen, D)

12:00–13:30

Bankettraum 1

Expertenseminar**Nebenwirkungsmanagement von Immuntherapien**

- 12:00 V721 Nebenwirkungsmanagement von Immuntherapien
Brossart, Peter (Bonn, D)
- Schwerpunkte:* Antikörper, die sich gegen so genannte check points der T-Zell Aktivierung richten, werden derzeit bei Malignem Melanom, Bronchialkarzinomen, Nierenzellkarzinomen und Kopf-Hals-Tumoren eingesetzt. Eine antitumorale Wirksamkeit konnte inzwischen aber auch für viele andere maligne Erkrankungen gezeigt werden. Neben dieser Entitäten übergreifenden Wirksamkeit, die sich vor allem in einer erheblichen Verbesserung des Gesamtüberlebens der behandelten Patienten äußert, sind diese neuen immuntherapeutischen Ansätze durch ein neuartiges Nebenwirkungsspektrum und Nebenwirkungsmanagement gekennzeichnet. Bei dem Seminar werden die Nebenwirkungen der derzeit klinisch eingesetzten immunonkologischen Substanzen (PD-1/PD-L1 Blocker, anti-CTLA-4) bezogen auf die Pathophysiologie, Inzidenz und Organbeteiligung in Abhängigkeit von der Tumorentität, Dosierung und Kombination besprochen. Zusätzlich werden Therapieoptionen mit entsprechenden Behandlungsalgorithmen vorgestellt und diskutiert.

12:00–13:30

Vortragsraum 11

Freier Vortrag**B-Zell-Lymphome, experimentell**

- Vorsitz: Dietrich, Sascha (Heidelberg, D), Lenz, Georg (Münster, D)
- 12:00 V715 Optimierte 25-OH Vitamin D Serum-Spiegel für die antikörper-vermittelte Zytotoxizität von Rituximab im Vergleich zu Obinutuzumab
Acker, Fabian, Bittenbring J. T., Pfreundschuh M., Neumann F. (Homburg/Saar, D)
- 12:15 V716 Myc-regulierte metabolische Veränderungen in transformierten B-Zellen
Jacobs, Laura Ann, Slawska J., Höllein A., Prehn C., Adamski J., Keller U. (München, D)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

Expertenseminar

Therapiekonzepte kolorektaler Tumoren

- 12:00 V722 Therapiekonzepte kolorektaler Tumoren
Scheithauer, Werner (Wien, A)
- Schwerpunkte:* Innovationsschritte bei den Therapieempfehlungen zum metastasierten Kolorektalkarzinom der ESMO 2016, Highlight-Präsentationen beim ASCO und ESMO Annual Meeting 2016 & klinische Implikationen, perioperative und postoperativ-adjuvante Behandlung des Kolon- und Rektumkarzinoms aus heutiger Sicht

- 13:15 V728 Die 3-Monats-Reduktionsgeschwindigkeit von BCR-ABL: ein Tool zur Vorhersage des tiefen molekularen Ansprechens bei CML-Patienten
Rinaldetti, Sébastien, Lauseker M., Fabarius A., Hehlmann R., Khaled N., Dietz C. T., Proetel U., Krause S., Schubert J., Einsele H., Hänel M., Dengler J., Falge C., Kanz L., Neubauer A., Heydrich B., Stegelmann F., Pfreundschuh M., Waller C. F., Spiekermann K., Baerlocher G. M., Pffirmann M., Hofmann W.-K., Hochhaus A., Müller M. C., Sauße S. (Mannheim; München; Erlangen; Riesa; Würzburg; Chemnitz; Heilbronn; Nürnberg; Tübingen; Marburg; Kiel; Ulm; Homburg; Freiburg; Jena, D; Bern, CH)

Freier Vortrag

Chronische myeloische Leukämie – experimentell

- Vorsitz: Hirt, Carsten (Greifswald, D), Hadzijusufovic, Emir (Wien, A)
- 12:00 V723 Spezifische Beclin 1 Phosphorylierung durch BCR-ABL ist essentiell für die CML-Leukämogenese durch Autophagie Suppression
Yu, Chuanjiang, Gorantla S. P., Müller T., Lippert L. J., Albers C., Huber T., Yue Z., Follo M., Duyster J., Illert A. L. (Freiburg; München, D; New York, USA)
- 12:15 V724 Die Bedeutung des Indoleamine 2,3-dioxygenase (IDO) Systems und dessen Metaboliten hinsichtlich des molekularen Ansprechens auf Nilotinib-Therapie in früher chronischer Phase der CML (CML-CP)
Sopper, Sieghart, Mustjoki S., Gastl G., Trajanoski Z., Giles F., Hochhaus A., Janssen J., Geissler S., Fuchs D., Wolf D. (Innsbruck, A; Helsinki, FIN; Chicago, USA; Jena; Bonn, D; Amsterdam, NL)
- 12:30 V725 Überlebensvergleich zwischen Patienten mit und ohne Wechsel zu einem Tyrosinkinaseinhibitor zweiter Generation in einer Studie mit anfänglicher Randomisierung für Imatinib
Pffirmann, Markus, Hasford J., Saussele S., Baerlocher G. M., Krause S., Hochhaus A., Hehlmann R., Lauseker M. (München; Mannheim; Erlangen; Jena, D; Bern, CH)
- 12:45 V726 Molekulares Ansprechen von CML-Patienten mit atypischen BCR-ABL1-Transkripten. Empfehlungen der kooperativen EUTOS-Gruppe
Schaefer, Vivien, Ernst T., Saussele S., Lange T., Gerrard G., Cross N. C. P., Hochhaus A. (Jena; Mannheim; Weissenfels, D; London; Salisbury, GB)
- 13:00 V727 Die Verwendung des QPCR Primer/Sonden Systems nach EAC Protokoll zur Messung minimaler Resterkrankung in CML mittels Digital PCR generiert unspezifische Hintergrundsignale und erfordert einen Cut-Off
Maier, Jacqueline, Franke G.-N., Cross M., Wildenberger K., Niederwieser D., Lange T. (Leipzig, D)

Freier Vortrag

Multiples Myelom experimentell

- Vorsitz: Brioli, Annamaria (Jena, D), Raab, Marc-Steffen (Heidelberg, D)
- 12:00 V729 IMiDs vermitteln sowohl ihre anti-Tumor-Aktivität als auch ihre Teratotoxizität über die Destabilisierung von CD147 und MCT1
Eichner, Ruth, Heider M., Fernández-Sáiz V., van Bebber F., Garz A.-K., Lemeer S., Rudelius M., Targosz B.-S., Jacobs L., Platzbecker U., Germing U., Langer C., Knop S., Einsele H., Peschel C., Keller U., Schmid B., Götze K. S., Küster B., Bassermann F. (München; Freising; Würzburg; Dresden; Düsseldorf; Ulm, D)
- 12:15 V730 Elotuzumab in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason (ELD) bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Multiplem Myelom (RRMM): ELOQUENT-2 post-hoc Analyse des Progressionsfreien Überlebens (PFS), der medianen Dauer des Ansprechens (DOR) sowie Zunahme der Tumormasse in Abhängigkeit von Dauer der Erkrankung und Anzahl vorheriger Therapielinien
Weisel, Katja, Dimopoulos M. A., Palumbo A., Richardson P., Mateos M.-V., Moreau P., Gupta M., Sheng J., Passey C., Sy O., Katz J., Lonial S. (Tübingen, D; Athens, GR; Torino, I; Boston; Princeton; Atlanta, USA; Salamanca, E; Nantes, F)
- 12:30 V731 Mesenchymale Stromazellen aus Knochenmark von Patienten mit Multiplen Myelom sind bei mitochondrialem Stress durch metabolische Veränderungen charakterisiert
Berenstein, Rimma, Wächter M., Nogai A., Blau O., Kunitz A., Pezzutto A., Dörken B., Blau I. W. (Berlin, D)
- 12:45 V732 Notch/miR-223 modifizieren das VEGF/IL-6 Niveau und haben ein osteogenetisches Potential in Knochenmarkstromazellen bei Multiplem Myelom
Berenstein, Rimma, Wächter M., Blau O., Nogai A., Kunitz A., Pezzutto A., Dörken B., Blau I. W. (Berlin, D)
- 13:00 V733 PIM1-Inhibition verstärkt und verlängert die Plerixafor-induzierte Mobilisierung von hämatopoietischen Stammzellen
Müller, Tony Andreas, Zwick A., Decker S., Klein C., Rister B., Kissel S., Follo M., Wäsch R., Illert A. L., Dierks C., Duyster J. (Freiburg; München, D)

- 13:15 V734 Periphere B-Zellen von Patienten mit MGUS und Multiplem Myelom (MM) können durch Paraprotein-Target-spezifische T-Helferzellen zur Produktion Paraprotein-identischer monoklonaler Antikörper stimuliert werden: Rationale für PARs, einem neuen therapeutischen Ansatz mit ultimativer Tumor-Spezifität
Bewarder, Moritz, Kubuschok B., Preuss K. D., Schormann C., Pfreundschuh M., Neumann F. (Homburg; Augsburg, D)

12:00–13:30

M 6 (Messehaus)

Wissenschaftliches Symposium Epigenetik myeloischer Neoplasien

- Vorsitz: Lübbert, Michael (Freiburg, D), Plass, Christoph (Heidelberg, D)
- 12:00 V735 MLL2 and its role in leukemogenesis
Stewart, Francis (Dresden, D)
- 12:30 V736 Transcription factor NF-E2 activates cell cycle regulators by two distinct epigenetic mechanisms
Koellerer, Christoph (Freiburg, D)
- 13:00 V737 Mutiertes IDH als therapeutisches Target in AML/MDS: Epigenetik trifft Metabolomik
Heuser, Michael (Hannover, D)

13:45–14:45

Saal 5

Debatte MDS meets MPN

- Vorsitz: Hofmann, Wolf-Karsten (Mannheim, D)
- 13:45 V738 MDS und MPN 1982 – historischer Blick auf zwei Krankheitsgruppen
Aul, Carlo, Germing U., Bennett J. M. (Duisburg; Düsseldorf, D; Rochester, USA)
- 14:05 V739 MDS und MPN heute – gemeinsame Charakteristika mit unterschiedlicher Wahrnehmung. Dysplastische Sicht.
Hofmann, Wolf-Karsten, (Mannheim, D)
- 14:25 V740 Proliferative Sicht.
Reiter Andreas, (Mannheim, D)

14:00–15:30

Saal 1

Wissenschaftliches Symposium Biologie der Chronischen Lymphatischen Leukämie

- Vorsitz: Reinhardt, Hans Christian (Köln, D), Schetelig, Johannes (Dresden, D)
- 14:00 V741 Signalwege bei CLL: B-Zell-Rezeptor und BCL2
Stilgenbauer, Stephan (Ulm, D)
- 14:30 V742 Zelltherapie bei CLL: Herausforderungen und Möglichkeiten
Dreger, Peter (Heidelberg, D)
- 15:00 V743 Immuntherapie und das Microenvironment bei CLL
Binder, Mascha (Hamburg, D)

14:00–15:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung Akute Myeloische Leukämie

- Vorsitz: Döhner, Konstanze (Ulm, D), Sill, Heinz (Graz, A)
- 14:00 V744 Therapiestandards der Induktionstherapie der AML. Wurde 3+7 verbessert?
Krug, Utz (Leverkusen, D)
- 14:25 V745 Besonderheiten der Therapie bei der APL
Platzbecker, Uwe (Dresden, D)
- 14:45 V746 Epigenetische Therapie zum richtigen Zeitpunkt beim richtigen Patienten
Lübbert, Michael (Freiburg, D)
- 15:10 V747 Indikationen zur allogenen Stammzelltransplantation bei der AML
Passweg, Jakob (Basel, CH)

14:00–15:30

Mehrzweckfläche 3/4

Fortbildung Klug entscheiden

- Vorsitz: Engel, Erik (Hamburg, D), Graf La Rosée, Paul (Villingen-Schwenningen, D)
- 14:00 V748 Überversorgung in Deutschland: Negativempfehlungen der DGHO-Arbeitsgruppe „Klug entscheiden“
Neubauer, Andreas (Marburg, D)
- 14:25 V749 Unterversorgung in Deutschland: Positivempfehlungen der DGHO-Arbeitsgruppe „Klug entscheiden“
Krause, Stefan Walter (Erlangen, D)
- 14:50 V750 Podiumsdiskussion: Es liegt am Menschen – Es liegt an den Strukturen. Wo können wir ansetzen?
Hallek, Michael (Köln, D), Neubauer, Andreas (Marburg, D), Seifart, Ulf (Marburg, D), Krause, Stefan (Erlangen, D)

Wissenschaftliches Symposium**Translationale Forschung**

- Vorsitz: Gastl, Günther (Innsbruck, A), Schuler, Martin (Essen, D)
- 14:00 V751 Humanisierte Mausmodelle in der Tumorforschung
Manz, Markus G. (Zürich, CH)
- 14:22 V752 Phase I/II Studienlandschaft im Umbruch
Dittrich, Christian (Wien, A)
- 14:44 V753 Prädiktion der Immunresponse bei hämatologischen und onkologischen Neoplasien
Herr, Wolfgang (Regensburg, D)
- 15:06 V754 Genomics-basierte, individualisierte Tumorthherapie – Hype or Hope?
Fröhling, Stefan (Heidelberg, D)

Wissenschaftliches Symposium**Intensivmedizin nach allogener Stammzelltransplantation**

- Vorsitz: von Bergwelt-Baildon, Michael (Köln, D), Finke, Jürgen (Freiburg, D)
- 14:00 V755 Prädiktive Faktoren für eine Verlegung auf Intensivstation bei allogener Stammzelltransplantation.
Beutel, Gernot (Hannover, D)
- 14:25 V756 Biomarker in der Risikoprädiktion bei intensivmedizinischer Therapie allogener Stammzelltransplantierte Patienten
Braun, Silke, Kuhn M., Bergmann S., Alakel N., Schetelig J., Weise M., Kroschinsky F., Ehninger G., Höffken G., Bornhäuser M. (Dresden, D)
- 14:45 V757 Extrakorporale Membranoxygenierung bei allogenen Stammzelltransplantierten Patienten.
Wohlfarth, Philipp (Wien, A)
- 15:05 V758 Graft-versus-host-Erkrankung. Intensivmedizinische Aspekte.
Liebrechts, Tobias (Essen, D)

Freier Vortrag**AYA – Heranwachsende und junge Erwachsene**

- Vorsitz: Suttorp, Meinolf (Dresden, D), Quidde, Julia (Hamburg, D)
- 14:00 V759 Keimbahnanalyse zur Tumorveranlagung – die Nächste Generation muß über Organgrenzen hinausgehen: Warum erblicher Brustkrebs nicht nur für Gynäkologen eine Herausforderung darstellt
Decker, Jochen, Wohlleber E., Spittau G., Knoll N., Brauner M., Lengfeld T., Ritthaler M., Hartmann B., Borozdin W., Kohlhasse J. (Freiburg, D)
- 14:15 V760 ‚Eher eine Chemotherapie mehr als eine weniger ...‘ – Übertherapie junger Patienten mit fortgeschrittener Tumorerkrankung
Laryionava, Katsiaryna, Mehlis K., Hiddemann W., Heußner P., Winkler E. C. (Heidelberg; München, D)
- 14:30 V761 Fatigue bei Krebspatienten im jungen Erwachsenenalter
Nowe, Erik, Friedrich M., Leuteritz K., Sender A., Stöbel-Richter Y., Geue K. (Leipzig, D)
- 14:45 V762 Adoleszente und junge Erwachsene versus ältere Patienten nach allogener Stammzelltransplantation – zwei Kohorten mit speziellen Bedürfnissen
Hilgendorf, Inken, Pulewka K., Herzberg P. Y., Greinix H., Heußner P., Mumm F., von Harsdorf S., Rieger K., Hemmati P., Holler E., Hochhaus A., Wolff D. (Jena; Hamburg; München; Ulm; Berlin; Regensburg, D; Graz, A)
- 15:00 V763 Verbesserung des Ernährungsverhaltens von Jugendlichen und jungen Erwachsenen nach einer Krebserkrankung im Kindesalter – INAYA Studie
Quidde, Julia, von Grundherr J., Koch B., Bokemeyer C., Escherich G., Valentini L., Buchholz D., Schilling G., Stein A. (Hamburg; Neubrandenburg, D)
- 15:15 V764 Sport erhöht die antioxidative Kapazität im Muskel von BRCA Mutationsträgern (BIJOU Studie)
Otto, Stephanie, Schumann U., Schulz S., Andreß S., Graf T., Trájer E., Ebner F., Huober J., Janni W., Zügel M., Steinacker J. M. (Ulm, D; Budapest, H)

Wissenschaftliches Symposium**Zell-basierte Immunmodulation**

Gemeinsames Symposium mit der Deutschen Gesellschaft für Transfusionsmedizin und Immunhämatologie (DGTI)

- Vorsitz: Blasczyk, Rainer (Hannover, D), Wolff, Daniel (Regensburg, D)
- 14:00 V765 Extrazelluläre Vehikel aus mesenchymalen Stammzellen zur Therapie der schweren akuten GvHD
Giebel, Bernd (Essen, D)

- 14:30 V766 Extrakorporale Photopherese zur Therapie der GvHD
Hackstein, Holger (Gießen, D)
- 15:00 V767 Mesenchymale Stammzellen für regenerative und immunmodulierende Therapien
Schrezenmeier, Hubert (Ulm, D)

14:00–15:30

Vortragsraum 10

Freier Vortrag

Myeloproliferative Neoplasien – Klinik, Prognose

- Vorsitz: Steinmetz, Tilman (Köln, D), Gisslinger, Heinz (Wien, A)
- 14:00 V768 Splenomegalie, erhöhte alkalische Phosphatase und Mutationen im SRSF2/ASXL1/RUNX1 Genpanel sind starke negative prognostische Faktoren bei Patienten mit systemischer Mastozytose
Jawhar, Mohamad, Schwaab J., Hausmann D., Clemens J., Naumann N., Henzler T., Horny H.-P., Sotlar K., Schoenberg S. O., Cross N. C. P., Fabarius A., Hofmann W.-K., Valent P., Metzgeroth G., Reiter A. (Mannheim; München, D; Salisbury, GB; Wien, A)
- 14:15 V769 Klinische Manifestation und Verlauf unter Behandlung mit Tyrosinkinase-Inhibitoren bei vier Patienten mit ETV6-ABL1 positiver Eosinophilie-assoziiierter myeloproliferativer Neoplasie
Ahmadova, Gunay, Kreil S., Jost P. J., Keller P., Wolfensberger N., Maschke A., Schönberger B., Haferlach T., Schwaab J., Naumann N., Jahwar M., Cross N. C. P., Fabarius A., Hofmann W.-K., Haferlach C., Reiter A., Metzgeroth G. (Mannheim; München; Berlin; Neuburg a.d. Donau, D; Bern, CH; Salisbury, GB)
- 14:30 V770 Sicherheit und Wirksamkeit von Ruxolitinib in der Expanded-Access JUMP Studie: Update einer Kohorte mit 1869 Patienten
Al-Ali, Haifa Kathrin, Tavares R., Palumbo G. A., Palandri F., Martino B., Liberati A. M., Ullrich J. G., Breccia M., Brittain D., Foltz L., Griesshammer M., Raanani P., Gupta V., Giraldo P., Ghosh J., Tannir B., Ronco J. P., Vannucchi A. M., Le Coutre P. (Leipzig; Minden; Berlin, D; Goias, BR; Catania; Bologna; Reggio Calabria; Terni; Rome; Florence, I; Zaragoza, E; Pretoria, ZA; Vancouver; Toronto, CDN; Petah Tikva, IL; East Hanover, USA; Basel, CH)
- 14:45 V771 Kombinationstherapie mit Ruxolitinib und Pomalidomid bei der Myelofibrose: Aktuelle Daten aus der MPNSG-0212 Studie
Stegelmann, Frank, Hebart H., Bangerter M., Wolleschak D., Griesshammer M., Koschmieder S., Hochhaus A., Heidel F., Möhle R., Reiter A., Scheid C., von Bubnoff N., Kirschbaum R., Reim R., Sutter U., Vetter K., Döhner H., Schlenk R. F., Döhner K. (Ulm; Mutlangen; Augsburg; Magdeburg; Minden; Aachen; Jena; Tübingen; Mannheim; Köln; Freiburg, D)

- 15:00 V772 Charakteristika und Behandlung von Patienten mit Polycythaemia vera in der ambulanten Versorgung – eine multizentrische Analyse an 1476 Patienten
Jentsch-Ullrich, Kathleen, Eberhardt J., Zeremski V., Koehler M., Wolleschak D., Heidel F. H. (Magdeburg; Jena, D)
- 15:15 V773 Sequentielle intensivierete dosisreduzierte Konditionierung versus standard dosisreduzierte Konditionierung vor allogener Stammzelltransplantation bei Patienten mit Hochrisiko Myelofibrose
Christopeit, Maximilian, Zabelina T., Alchalby H., Zeck G., Ayuk F. A., Wolschke C., Kröger N. (Hamburg, D)

14:00–15:30

Vortragsraum 11

Fortbildung

Publish or perish? Meet the editor

- Vorsitz: Küppers, Ralf (Essen, D), Löffler, Markus (Leipzig, D)
- 14:00 V774 Publish or perish? Meet the editor
Gale, Robert Peter (London, GB)
- 14:30 V775 What is the (p-) Value of the p-Value?
Pfirschmann, Markus (München, D)
- 14:55 V776 Diskussion mit dem Publikum
Gale, Robert P. (Los Angeles, USA/London, GB), Küppers, Ralf (Essen, D), Pfirschmann, Markus (München, D), Löffler, Markus (Leipzig, D)

14:00–15:30

Bankettraum 1

Expertenseminar

Anfrage ärztlich assistierter Suizid – wie gehe ich damit um?

- 14:00 V777 Anfrage ärztlich assistierter Suizid – wie gehe ich damit um?
Schuler, Ulrich (Dresden, D), Schubert, Barbara (Dresden, D)
- Schwerpunkte:* Im Expertenseminar soll neben Raum zur Diskussion zu folgenden Themenbereichen Informationen vermittelt und Gelegenheit zur Reflexion geboten werden: (a) Propädeutik: Terminologie (b) Welche Assoziationen bestehen zwischen Patienten- bzw. Krankheitsfaktoren und einem Sterbewunsch (c) Wie konkret ist die Frage gemeint? Welche anderen Bedürfnisse können darin ihren Ausdruck finden? (d) Selbstreflektion: Welche Reaktionen löst das Gespräch in mir aus? Welche Auswirkungen hat es auf ein Behandlungsteam? (e) Praktische Hinweise zur Gesprächsführung mit dem Patienten und innerhalb des Teams. (f) Rechtslage.

Expertenseminar

Fertilität und endokrinologische Folgen der onkologischen Therapie männlicher Patienten

- 14:00 V778 Fertilität und endokrinologische Folgen der onkologischen Therapie männlicher Patienten
Borgmann-Staudt, Anja (Berlin, D)
Wörmann, Bernhard (Berlin, D)
- Schwerpunkte:*
- Risiko einer Infertilität
 - Aufklärung von Jugendlichen und jungen Erwachsenen
 - Protektion und Spermienkonservierung
 - Labordiagnostik
 - Langzeitüberwachung

Freier Vortrag

Myelodysplastisches Syndrom – Prognose, Therapie, Monitoring

- Vorsitz: Mayer, Karin (Bonn, D), Sperr, Wolfgang (Wien, A)
- 14:00 V779 Molekular-zytogenetisches Monitoring bei MDS-Patienten: Erste Ergebnisse der Deutschen LEMON-5-Studie
Braulke, Friederike, Germing U., Schuler E., Schulz X., Platzbecker U., Nolte F., Hofmann W.-K., Giagounides A., Götze K., Lübbert M., Schlenk R. F., Schanz J., Bacher U., Shirneshan K., Ganser A., Letsch A., Schafhausen P., Bug G., Brümmendorf T. H., Haas R., Trümper L., Haase D. (Göttingen; Düsseldorf; Dresden; Mannheim; München; Freiburg; Ulm; Hannover; Berlin; Hamburg; Frankfurt/Main; Aachen, D)
- 14:15 V780 Molekulare Analyse des therapie-assoziierten MDS nach kurativer intensiver Behandlung der de novo akuten myeloischen Leukämie
Böttner, Annegret, Herold S., Helas S., Sayehli C., Dührsen U., Hindahl H., Kullmer J., Sauer M., Mohr B., Bornhäuser M., Ehninger G., Röllig C., Thiede C., Platzbecker U. (Dresden; Würzburg; Essen; Dortmund; Bremen, D)
- 14:30 V781 Zusammenhänge zwischen TP53 Mutationsstatus, genetischer Instabilität und Prognose bei MDS und sekundärer AML
Schaab, Roxana, Ganster C., Dierks S., Tallo Parra M., Martin R., Germing U., Platzbecker U., Shirneshan K., Lange F., Kröger N., Döhner K., Glaß B., Bacher U., Haase D. (Göttingen; Düsseldorf; Dresden; Mühlhausen; Hamburg; Ulm, D)
- 14:45 V782 Identifikation von Mutationen in MDS Patienten mittels Next Generation Sequencing – Vergleich von peripherem Blut, CD34+ Blutzellen und Knochenmark
Martin, Roman, Ganster C., Dierks S., Haase D. (Göttingen, D)

- 15:00 V783 Die Profile der Oberflächenantigene in Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie definieren Subgruppen mit unterschiedlicher biologischer und klinischer Charakterisierung
Jentzsch, Madlen, Bill M., Schumann L., Leiblein S., Schubert K., Grimm J., Bergmann U., Pleß M., Schmalbrock L., Schulz J., Knyrim M., Franke G.-N., Behre G., Pönisch W., Vucinic V., Niederwieser D., Schwind S. (Leipzig, D)
- 15:15 V784 Rigosertib aktiviert den kanonischen Wnt-Signalweg in Osteoblasten von MDS-Patienten ohne den Knochenumbau zu beeinflussen
Bulycheva, Ekaterina, Rauner M., Weidner H., Hofbauer L., Platzbecker U. (Dresden, D)

Freier Vortrag

Lymphome experimentell

- Vorsitz: Bassermann, Florian (München, D), Dührsen, Ulrich (Essen, D)
- 14:00 V785 Der JAK-Inhibitor Ruxolitinib als effektive Therapieoption im peripheren T-Zell-Lymphom
Proske, Amelie, Kissel S., Zwick A., von Bubnoff N., Duyster J., Dierks C. (Freiburg, D)
- 14:15 V786 Rekurrente Mutationen in SAMHD1 und PTPRC bei T-Zell-Prolymphozyten-Leukämie
Johansson, Patricia, Klein-Hitpass L., Bergmann A., Siebert R., Scholtysik R., Przekopowicz M., Seifert M., Zenz T., Dührsen U., Küppers R., Dürig J. (Essen; Kiel; Heidelberg, D)
- 14:30 V787 Nuclear Interaction Partner of ALK (NIPA) beeinflusst die NPM-ALK vermittelte Lymphomagenese
Lippert, Lena Johanna, Shlyakhto V., Kreutmair S., Klingenberg C., Albers C., Miething C., Duyster J., Illert A. L. (Freiburg; München, D)
- 14:45 V788 Der TYK2-STAT1 Signalweg in aggressiven T-Zell Lymphomen: Ein neuer therapeutischer Angriffspunkt?
Prutsch, Nicole, Sanda T., Wu L., Turner S., Jaeger U., Staber P., Steinberger P., Moriggl R., Mueller M., Kenner L., Merkel O. (Wien, A; Singapore, SGP; San Francisco, USA; Cambridge, GB)
- 15:00 V789 Pharmakologische Restauration und therapeutisches Targeting des B-Zell Phänotypes im klassischen Hodgkin-Lymphom
Neuendorff, Nina Rosa, Du J., Yu Y., von Kries J. P., Mathas S., Dörken B., Lee S., Schmitt C. A. (Berlin, D)
- 15:15 V790 Proteasom-Inhibition und Zelltod Induktion durch EGCG [(-)-Epigallocatechin-3-gallate] in der chronischen lymphatischen Leukämie
Ponath, Elena, Schnabl S., Hilgarth M., Demirtas D., Reiter M., Hubmann R., Zielinski C., Jäger U., Shehata M. (Wien, A)

14:00–15:30

M 6 (Messehaus)

**Freier Vortrag
Palliativmedizin**

- Vorsitz: Junghanß, Christian (Rostock, D), Frickhofen, Norbert (Wiesbaden, D)
- 14:00 V791 Erste Ergebnisse der prospektiven „Palliative Care in Rostock: Focus on Quality of Life (PaRoLi)“ Studie – Prävalenz von Angst und Depression
Sewtz, Corinna, Hlawka W., Kriesen U., Große-Thie C., Kragl B., Glaeser D., Junghanss C. (Rostock, D)
- 14:15 V792 Erfassung von psychischen Belastungen und palliativem Behandlungsbedarf von Patienten nach der Erstdiagnose einer inkurablen Krebserkrankung – Arbeitsgemeinschaft Palliativmedizin (APM)-Projekt der Sektion B der Deutschen Krebsgesellschaft
Vogt, Jeannette, Siermanns J., Kuon J., Kahl C., Alt-Epping B., Stevens S., Ahlborn M., Heider A., Tienken M., Kubin T., Loquai C., Boehm A., Stahlhut K., Oechsle K., Mehnert A., van Oorschot B., Thomas M., Ortmann O., Lordick F. (Leipzig; Mönchengladbach; Heidelberg; Magdeburg; Göttingen; Essen; Braunschweig; Leverkusen; Traunstein; Mainz; Rüdersdorf; Hamburg; Würzburg; Regensburg, D)
- 14:30 V793 Glioblastoma multiforme im palliativen setting – Lebenserwartung, Lebensdauer und Lebensqualität
Jacobs, Susanna, Junghanss C., Große-Thie C., Henze L., Gläser H., Murua Escobar H., Kriesen U. (Rostock, D)
- 14:45 V794 Entwicklung einer Leitlinie zur Verbesserung von Entscheidungen zur Therapiebegrenzung (EPAL-Studie)
Jaeger, Elena, Mehlis K., Mumm F., Laryionava K., Hiddemann W., Winkler E. C., Heußner P. (München; Heidelberg, D)
- 15:00 V795 End-of-life care bei Patienten nach allogener Stammzelltransplantation
Schmidt, Vanessa, Jülich A., Buchhold B., Busemann C., Neumann T., Krüger W. H. (Greifswald, D)
- 15:15 V796 Betreuungszufriedenheit von Angehörigen in der spezialisierten stationären Palliativversorgung – Ergebnisse einer Pilotstudie
Ullrich, Anneke, Ascherfeld L., Marx G., Bokemeyer C., Bergelt C., Oechsle K. (Hamburg; Göttingen, D)

14:30–16:30

Saal 3

**Fortbildung
Mikroskopierkurs II**

- Vorsitz: Nebe, Carl Thomas (Mannheim, D)
- 14:30 V797 WHO Klassifikation 2016 der ALL
Horst, Heinz-August (Kiel, D)
- 15:30 V798 WHO Klassifikation 2016 der Lymphome
Bettelheim, Peter (Linz, A)

15:00–16:00

Saal 5

**Debatte
Risikoadaptierte Therapie des Multiplen Myeloms**

- Vorsitz: Drach, Johannes (Wien, A)
- 15:00 V799 Einleitung des Vorsitzenden, Vorstellung der Diskutanten
Drach, Johannes (Wien, A)
- 15:05 V800 Risiko-adaptierte Entscheidung zur Hochdosistherapie des Multiplen Myeloms – Nein
Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D)
- 15:20 V801 Risiko-adaptierte Entscheidung zur Hochdosistherapie beim Multiplen Myelom – Ja
Engelhardt, Monika, Ihorst G., Waldschmidt J., Naegele M., Dold S., Zober A., Kiote-Schmidt C., Bertz H., Einsele H., Goldschmidt H., Straka C., Duyster J., Wäsch R. (Freiburg; Würzburg; Heidelberg; Starnberg/München, D)

15:45–17:15

Saal 1

**Wissenschaftliches Symposium
Biologie des myelodysplastischen Syndroms**

- Vorsitz: Götze, Katharina (München, D), Nowak, Daniel (Mannheim, D)
- 15:45 V802 Pathogenetische, diagnostische und prognostische Bedeutung molekularer Veränderungen beim MDS
Schneider, Rebekka K. (Aachen, D)
- 16:10 V803 CHIP, ICUS, IDUS et al.: Neue Krankheiten oder nur neue Klassifikationen?
Heuser, Michael (Hannover, D)
- 16:30 V804 Neue molekulare Zielstrukturen und innovative Substanzen beim MDS
Wermke, Martin (Dresden, D)
- 16:55 V805 Therapieassoziierte MDS – wer, wann und welche diagnostischen Parameter?
Kuendgen, Andrea (Düsseldorf, D)

15:45–17:15

Mehrzweckfläche 1/2

**Wissenschaftliches Symposium
Biologie des Multiplen Myeloms**

- Vorsitz: Ludwig, Heinz (Wien, A), Weisel, Katja (Tübingen, D)
- 15:45 V806 Genetische Grundlagen des Multiplen Myeloms
Driessen, Christoph (St.Gallen, CH)
- 16:15 V807 Untersuchung der minimalen Resterkrankung beim Multiplen Myelom – Hype oder echter Fortschritt?
Hose, Dirk, Seckinger A. (Heidelberg, D)
- 16:45 V808 Immuntherapie des Multiplen Myeloms
Knop, Stefan (Würzburg, D)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

15:45–17:15

Mehrzweckfläche 3/4

Wissenschaftliches Symposium**Stammzellbiologie als Grundlage für therapeutische Interventionen**

Vorsitz: Henschler, Reinhard (Zürich, CH), Serve, Hubert (Frankfurt, D)

- 15:45 V809 Epigenetische Regulation der hämatopoetischen und Krebsstammzellen
Oakes, Christopher, Seifert M., Assenov Y., Gu L., Przekopowicz M., Ruppert A., Wang Q., Serva A., Koser S., Brocks D., Lipka D., Bogatyrova O., Zapatka M., Mertens D., Lichter P., Döhner H., Küppers R., Zenz T., Stilgenbauer S., Byrd J., Plass C. (Heidelberg; Essen; Ulm, D; Boston; Columbus, USA)
- 16:15 V810 Genomisches Profiling der (leukämischen) Stammzellen
Bullinger, Lars (Ulm, D)
- 16:45 V811 Stammzellen und klonale Evolution in Leukämien
Müschen, Markus (San Francisco, USA)

15:45–17:15

Saal 2

Fortbildung**Strahlung und Hämatologie**

Vorsitz: Hoelzer, Dieter (Frankfurt, D), Eder, Matthias (Hannover, D)

- 15:45 V812 30 years after Tschernobyl and 5 years after Fukushima: Accidental radiation exposure and hematological malignancies
Gale, Robert Peter (London, GB)
- 16:15 V813 Therapie-assoziierte myeloische Neoplasien nach Strahlentherapie
Schröder, Thomas, Kuendgen A., Strupp C., Haas R., Germing U. (Düsseldorf, D)
- 16:33 V814 Lessons from the „Elbmarsch-Leukemia-Cluster“
Gassmann, Winfried (Siegen, D)
- 16:51 V815 Folgen des Uranbergbaus in Sachsen und Thüringen: Die Wismut-Kohorte
Kreuzer, Michaela, Sobotzki C., Schnelzer M. (Neuherberg, D)

15:45–17:15

Saal 4

Wissenschaftliches Symposium**Betreuung und Rehabilitation chronischer Krebspatienten**

Vorsitz: Heußner, Pia (München, D), Kalusche-Bontemps, Eva-Maria (Reichshof-Eckenhagen, D)

- 15:45 V816 Der „chronische Krebspatient“, eine neue Herausforderung für die Rehabilitation
Gaiger, Alexander (Wien, A)

- 16:15 V817 Der chronische Krebspatient und die Arbeitsfähigkeit. Braucht es neue Wege?
Seifart, Ulf (Marburg, D)

- 16:45 V818 Der chronische Krebspatient, was für Kompetenzen braucht das Betreuungsteam?
Strasser, Florian (St. Gallen, CH)

15:45–17:15

M 3 (Messehaus)

Fortbildung**Betreuung von Heranwachsenden und jungen Erwachsenen (AYA)**

Vorsitz: Hilgendorf, Inken (Jena, D), Schilling, Georgia (Hamburg, D)

- 15:45 V819 Aspekte der Fertilität
Borgmann-Staudt, Anja (Berlin, D)
- 16:05 V820 Langzeitfolgen nach kurativer Therapie
Quidde, Julia (Hamburg, D)
- 16:30 V821 Transition
Lauten, Melchior (Lübeck, D)
- 16:50 V822 Familiäre Krebs syndrome – Diagnostik, medizinische und psychologische Beratung, Therapie
Schröck, Evelin (Dresden, D)

15:45–17:15

M 8 (Messehaus)

Wissenschaftliches Symposium**HPV-assoziierte Malignome**

Vorsitz: Brossart, Peter (Bonn, D), Kornek, Gabriela (Wien, A)

- 15:45 V823 Grundlagen und diagnostische Aspekte
Dürst, Matthias (Jena, D)
- 16:15 V824 Bedeutung und therapeutische Implikationen in der Gynäkoonkologie
Hillemanns, Peter (Hannover, D)
- 16:45 V825 Bedeutung und therapeutische Implikationen bei HNO-Tumoren
Maschmeyer, Georg (Potsdam, D)

15:45–17:15

Vortragsraum 10

Fortbildung**Weiterbildung**

Vorsitz: Baldus, Claudia (Berlin, D), Kanz, Lothar (Tübingen, D)

- 15:45 V826 Zufriedenheit mit aktueller Weiterbildung – Ergebnisse der Umfrage durch die DGIM
Raspe, Matthias (Berlin, D)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

- 16:05 V827 Ergebnisse der DGHO-Umfrage zur Zufriedenheit mit aktueller Weiterbildungsumsetzung (erste Vorstellung der Umfrage 2016)
Thavayogarah, Tharshika (Aachen, D)
- 16:25 V828 Update zur Musterweiterbildungsordnung
Hallek, Michael (Köln, D)
- 16:50 V829 Forderungen der DGHO zur Weiterbildung
Lüftner, Diana (Berlin, D)

15:45–17:15

Vortragsraum 11

Freier Vortrag

Akute myeloische Leukämie – experimentell

- Vorsitz: Khandanpour, Cyrus (Essen, D), Fröhling, Stefan (Heidelberg, D)
- 15:45 V830 GPR56 trägt zur Entwicklung einer akuten myeloischen Leukämie in Mäusen bei
Kirsten, Nicole, Daria D., Muranyi A., Mulaw M., Ihme S., Kechter A., Bullinger L., Döhner K., Döhner H., Feuring-Buske M., Buske C. (Ulm, D)
- 16:00 V831 Die Störung des C/EBPalpha-miR-182 Gleichgewichts beeinträchtigt die Granulozytendifferenzierung und fördert die Entstehung von akuter myeloischer Leukämie
Wurm, Alexander Arthur, Zjablovskaja P., Kardošová M., Gerloff D., Bräuer-Hartmann D., Katzerke C., Hartmann J.-U., Fricke S., Hilger N., Müller A.-M., Bill M., Schwind S., Tenen D. G., Niederwieser D., Alberich-Jorda M., Behre G. (Leipzig, D; Prague, CZ; Singapore, SGP)
- 16:15 V832 Die Expression der Gene IGFBP2 und IGFBP7 hat unterschiedlichen Einfluss auf das Überleben und die Rezidivrate bei der akuten Promyelozytenleukämie
Doll, Seraphina, Nowak D., Nowak V., Obländer J., Xanthopoulos C., Büchner T., Spiekermann K., Hofmann W.-K., Lengfelder E., Hecht A. (Mannheim; Münster; München, D)
- 16:30 V833 FLT3-D835Y-Expression in NPM1c Knochenmarkzellen induziert eine aggressive MPN in Mäusen
Rudorf, Alina, Mueller T. A., Klingeberg C., Vassiliou G. S., Bradley A., Duyster J., Illert A. L. (Freiburg, D; Cambridge, GB)
- 16:45 V834 MiR-181a/miR-181b-vermittelte Repression des Tumorsuppressors RASSF1A in der PML/RAR-assoziierten akuten Promyelozytenleukämie
Bräuer-Hartmann, Daniela, Hartmann J.-U., Wurm A. A., Gerloff D., Katzerke C., Verga Falzacappa M. V., Pelicci P. G., Müller-Tidow C., Tenen D. G., Niederwieser D., Behre G. (Leipzig; Halle, D; Milan, I; Boston, USA)

- 17:00 V835 Das Homeoboxgen VENTX induziert eine akute myeloische Leukämie mit erythrozytären Eigenschaften im murinen Knochenmarkstransplantationsmodell
Gentner, Eva, Vegi N., Mulaw M. A., Quintanilla-Fend L., Döhner H., Döhner K., Buske C., Rawat V. P. S., Feuring-Buske M. (Ulm; Tübingen, D)

15:45–17:15

Bankettraum 1

Expertenseminar

HIV-assoziierte Malignome

- 15:45 V836 HIV-assoziierte Malignome
Hübel, Kai (Köln, D)
- Schwerpunkte:* Dieses Seminar soll die aktuellen Möglichkeiten in der Therapie HIV-assoziiierter Malignome praxisrelevant besprechen: Ist im Zeitalter einer effektiven cART jede Therapie möglich? Welche Besonderheiten sind bei der Behandlung von HIV-Patienten mit einer Krebserkrankung zu beachten? Wie ist die Prognose der Patienten einzuschätzen? Ein besonderer Schwerpunkt liegt dabei auf den malignen Lymphomen, den Kaposi-Sarkomen, den Bronchialkarzinomen und den gastrointestinalen Tumoren. Fallbeispiele aus den Teilnehmerkreis sind herzlich willkommen.

15:45–17:15

Bankettraum 2

Expertenseminar

Chronische GvHD und Spätfolgen nach Stammzelltransplantation

- 15:45 V837 Chronische GvHD und Spätfolgen nach Stammzelltransplantation
Tichelli, André (Basel, CH)
- Schwerpunkte:* In diesem Expertenseminar werden typische Fälle von chronischer GVHD und von Spätfolgen nach Stammzelltransplantation vorgestellt und besprochen. Es geht es um:
- Abklärungen der chronischen GVHD
 - Folgen der chronischen GVHD
 - Screening und Prävention von malignen und nicht malignen Spätfolgen
 - Lebensqualität und soziale Spätfolgen der Stammzelltransplantation
 - Risikoprofil
 - Langzeitüberwachung

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

Freier Vortrag

Tumor-/Zellbiologie

- Vorsitz: Dörken, Bernd (Berlin, D), Böhmer, Frank (Jena, D)
- 15:45 V838 Granzym B aus Mastzellen vermittelt Resistenz gegen anti-angiogene Therapie
Wroblewski, Mark, Bauer R., Cubas Córdova M., Udonta F., Ben Batalla I., Gensch V., Sawall S., Waizenegger J., Pardo Jimeno J., Pantel K., Bokemeyer C., Loges S. (Hamburg, D; Zaragoza, E)
- 15:55 V839 Die Nische schützt hämopoetische Stammzellen durch Zytokine, die die DNS Schadenreparatur und die Zytoskelettdynamik steuern
Oostendorp, Robert, Schreck C., Ziegenhain C., Sippenauer T., Ruff F., Vilne B., Peschel C., Enard W., Götze K., Istvanffy R. (München; Martinsried, D)
- 16:05 V840 Identifikation von uORF-Funktionsverlustmutationen in humanen Krebserkrankungen durch gezielte Multiplex-Resequenzierung
Wethmar, Klaus, Schulz J., Mah N., Kischka T., Ratei R., Schlag P. M., Castaños-Vélez E., Fichtner I., Tunn P.-U., Denkert C., Klaas O., Berdel W. E., Makaowski W., Andrade-Navarro M. A., Leutz A. (Münster; Berlin; Cottbus; Mainz, D)
- 16:15 V841 p53 vermittelte Induktion von Seneszenz via Inhibition von mTOR als Therapieprinzip maligner Lymphome in vitro und in vivo
Gerhardt, Anne, Dörr J. R., Milanovic M., Leser U., Zimmermann K., Dörken B., Lee S., Schmitt C. A. (Berlin, D)
- 16:25 V842 Entschlüsselung von Interaktionsnetzwerken zwischen AKT und SOX2 in der Onkogenese
Schaefer, Thorsten, Candido S., Wang H., Bock T., Schmidt A., Lengerke C. (Basel, CH)
- 16:35 V843 Mechanismen der primären und erworbenen Resistenz auf die Therapie mit 3. Generations EGFR-TKIs in EGFR mutierten Adenokarzinomen der Lunge
Michels, Sebastian, Fischer R., Heydt C., Ihle M., Scheffler M., Scheel A., Ortiz-Cuaran S., Nogova L., Brandes V., Sos M., Büttner R., Merkelbach-Bruse S., Wolf J. (Köln, D)

Debatte

MRD-Negativität: Ein klinisch relevantes Therapieziel bei der CLL?

- Vorsitz: Eichhorst, Barbara (Köln, D)
- 16:15 V844 Einleitung der Vorsitzenden, Vorstellung der Diskutanten
Eichhorst, Barbara (Köln, D)
- 16:20 V845 Pro: MRD-Negativität als Therapieziel bei der CLL
Kneba, Michael (Kiel, D)
- 16:35 V846 Contra: MRD-Negativität als Therapieziel bei der CLL
Knauf, Wolfgang (Frankfurt, D)

Posterdiskussion

Posterdiskussion

Akute lymphatische Leukämie, chronische lymphatische Leukämie

- Vorsitz: Knauf, Wolfgang Ulrich (Frankfurt, D), Müller, Martin (Tübingen, D)
- P847 Inaktivierung von Kv1:3 Kalium Kanälen als neue Strategie zur Effektivitätssteigerung einer Cytarabin Behandlung bei akuter Leukämie
Lowinus, Theresa, Heidel F., Bose T., Schnöder T., Schmitz I., Seifert U., Fischer T., Schraven B., Bommhardt U. (Magdeburg; Jena, D)
- P848 Vergleichende zell- und molekularbiologische Analyse von Mono- und kombinierter Applikation von Cytarabin, Dexamethason und Idelalisib bei lymphoblastische Leukämiezellen der B-Zellreihe
Sklarz, Lisa, Ernst M., Roolf C., Sekora A., Knübel G., Struckmann S., Du Y., Beck J., Schütz E., Fuellen G., Murua Escobar H., Junghanss C. (Rostock; Göttingen, D)
- P849 Kombination von demethylierenden Substanzen und Zytostatika inhibiert synergistisch die Proliferation T-lymphoblastischer Leukämiezellen
Khodamoradi, Yascha, Roolf C., Richter A., Sklarz L., Sekora A., Knübel G., Murua Escobar H., Junghanss C. (Rostock, D)
- P850 GIMEMA ALL – Rescue Protokoll bei refraktärer/rezidivierender akuter lymphatischer Leukämie/aggressiven Lymphomen: eine monozentrische retrospektive Analyse
Nörenberg, Daniel, Arnold R., Flörcken A., Schmitt C., Dörken B., Westermann J. (Berlin, D)
- P851 Plasmapherese bei akutem Leberversagen nach PEG-Asparaginase bei einem Patienten mit B-lymphoblastischer akuter Leukämie
Göpel, Wibke, Schnetzke U., Hochhaus A., Scholl S. (Jena, D)
- P852 Genomweite Kartierung von offenem Chromatin in chronischer lymphatischer Leukämie identifiziert Subtyp-spezifische Epigenom-Signaturen und genregulatorische Netzwerke
Schmidl, Christian, Rendeiro A. F., Strefford J. C., Walewska R., Davis Z., Farlik M., Oscier D., Bock C. (Wien, A; Southampton; Bournemouth, GB)
- P853 Metabolische Reprogrammierung von mesenchymalen Stammzellen durch Co-Kultivierung mit primären CLL-Zellen – Massenspektrometrische Proteomanalysen
Schwarzmeier, Josef, Mayer R., Slany A., Bileck A., Gerner C. (Wien, A)
- P854 Effekte der CDK-Multikinaseinhibition bei Chronischer Lymphatischer Leukämie auf Proliferation und Überleben: In vitro Charakterisierung der beteiligten Signalwege
Leiser, Laura, Ölsner M., Bogner C. (München, D)
- P855 Drei Jahre nach Beginn der Rekrutierung: Aktuelle Daten aus dem prospektiven CLL-Register der Deutschen CLL-Studiengruppe
Fink, Anna Maria, Maurer C., Bahlo J., Kluth S., Linde H., Aldaoud A., Illmer T., Dengler J., Klausmann M., Lathan B., Al-Sawaf O., Fischer K., Wendtner C.-M., Eichhorst B., Hallek M. (Köln; Potsdam; Leipzig; Dresden; Heilbronn; Aschaffenburg; Dortmund; München, D)

- P856 CLL – Patientenregister (Rituximabgesamtosis)
Linde, Hartmut, Blumenstengel K., Göhler T., Spohn C., Göttel R., Tessen H.-W. (Potsdam; Eisenach; Dresden; Halle; Sarstedt; Goslar, D)
- P857 Überlebensverbesserung von Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) in der Routineversorgung. Eine retrospektive Analyse aller CLL-Patienten, die zwischen 1995–2015 in einer onkologischen Schwerpunktpraxis in Deutschland behandelt wurden.
Weide, Rudolf, Feiten S., Chakupurakal G., Friesenhahn V., Kleboth K., Köppler H., Lutschkin J., Thomalla J., van Roye C., Heymanns J. (Koblenz, D)
- P858 Autoimmune Myelitis bei einem CLL-Patienten unter Ibrutinib-Therapie
Wanner, David, Bohn J.-P., Rudzki J., Stockhammer G., Steurer M. (Innsbruck, A)
- P859 Paraneoplastischer Pemphigus bei einem CLL-Patienten – ausgelöst durch Bendamustin
Föhring, Daniel, Dührsen U., Hammers C. M., Dürig J. (Essen; Lübeck, D)
- P860 Profit-Center-Analyse bei stationären Fällen der chronischen lymphatischen Leukämie: eine Krankenhaus-Management Perspektive
Kron, Florian, Nadine K., Kostenko A., Dohle I., Müller D., Bahlo J., Bergwelt M., Eichhorst B., Hallek M., Zander T. (Köln, D)
- P861 Vergleich des Therapieverhaltens in 2015 und 2012 bei Patienten mit chronisch lymphatischer Leukämie (B-CLL) auf Basis von Real-World-Evidence Daten aus onkologischen Praxen in Deutschland
Feuerbach, Marc, Freigang F., Schulte C., Hurtz H.-J., Schwarzer A., Lipp R. (Hamburg; Dortmund; Halle (Saale); Leipzig, D)

- P864 Erstlinientherapie mit Nab-Paclitaxel und Gemcitabin bei Patienten mit metastasiertem Pankreaskarzinom und Hyperbilirubinämie – Daten der QoLiXane-Registerstudie
zur Hausen, Gerrit, Waidmann O., Woerns M.-A., Höffkes H.-G., Doerfel S., Zahn M.-O., Aldaoud A., Stauch M., Springfield C., Haertel N., Reichart A., Götze T.-O., Schwarz S., Pauligk C., Römmler-Zehrer J., Hofheinz R.-D., Al-Batran S.-E. (Frankfurt/M.; Mainz; Fulda; Dresden; Goslar; Leipzig; Kronach; Heidelberg; Mannheim; München, D)
- P865 Q-TWiST-Analyse (Quality-adjusted time without symptoms or toxicity) von nanoliposomal Irinotecan (NAL-IRI; MM-398) ± 5-Fluorouracil und Folinsäure (5-FU/LV) bei Patienten mit metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas (mPAC), die zuvor mit einer Gemcitabine-haltigen Therapie behandelt wurden
Pelzer, Uwe, Blanc J.-F., Melisi D., Cubillo A., Von Hoff D. D., Wang-Gillam A., Chen L.-T., Siveke J. T., Wan Y., Solem C. T., Botteman M., Yang Y., de Jong F., Hubner R. (Berlin; Essen, D; Bordeaux, F; Verona, I; Madrid, E; Scottsdale; Saint Louis; Bethesda; Cambridge, USA; Taipei, Taiwan; Zürich, CH; Manchester, GB)
- P866 Nabpaclitaxel plus Gemcitabin bei Patienten mit fortgeschrittenem Bauchspeicheldrüsenkrebs und Bilirubinämie
Pelzer, Uwe, Wislocka L., Bischoff S., Jühling A., Sinn M., Striefler J., Klein F., Ghadjar P., Bahra M., Doerken B., Riess H. (Berlin, D)
- P867 Analyse zellfreier mutierter Tumor-DNA im Plasma von Pankreaskarzinompatienten: Ergebnisse am eigenen Patientengut
Hussung, Saskia, Hipp J., Köhler K., Michalczyk S., Fritsch K., Philipp U., von Bubnoff N., Follo M., Wittel U., Fritsch R. (Freiburg, D)
- P868 Behandlung und Überleben von Patienten mit einem fortgeschrittenen Pankreaskarzinom in onkologischen Schwerpunktpraxen 2012–2015
Weide, Rudolf, Burkhard O., Reiser M., Ehscheidt P., Feiten S. (Koblenz; Worms; Frechen; Neuwied, D)
- P869 Parenterale Ernährung in der Supportivtherapie – Interim-Ergebnisse aus dem Satellitenprojekt „PaNut“ des Tumorregisters Pankreaskarzinom (TPK)
Hegewisch-Becker, Susanna, Wolf T., Reiser M., Scheiner-Sparna R., Hamm D., Marschner N. (Hamburg; Dresden; Köln; Freiburg i. Br., D)
- P870 Bedeutung der Immunhistochemie (IHC) zur Differenzierung primärer Leberkarzinome im klinischen Alltag – Single center-Erfahrung an 156 Fällen
Hass, Holger, Smith U., Schäffer M., Wellhäusser U., Denzlinger C., Scheurlen M., Markmann H.-U. (Scheidegg; Stuttgart; Würzburg, D)
- P871 Prognostische Faktoren für Tumorprogredienz und Rezidivrisiko des Hepatozellulären Karzinoms – Retrospektive, Unicenter Studie von 145 Patienten
Hass, Holger, Markmann H.-U., Schäffer M., Wellhäusser U., Scheurlen M., Smith U., Denzlinger C. (Scheidegg; Stuttgart; Würzburg, D)
- P872 Individualisierte Therapie des fortgeschrittenen hepatozellulären Karzinoms mit TACE und/oder Sorafenib: eine monozentrische retrospektive Datenanalyse
Gläser, Dietrich, Bartolomäus A., Lux C., Kramer-Steiner B. (Rostock, D)
- P873 HER-abhängige Resistenz von Magenkarzinom-Zellen gegenüber der anti-proliferativen Wirkung von c-Met-Inhibitoren
Jenke, Robert, Rein M., Lordick F., Aigner A., Buech T. (Leipzig, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Gastrointestinale Tumoren, Hepatozelluläres Karzinom, Pankreaskarzinom

Vorsitz: Vogel, Arndt (Hannover, D), Lindig, Udo (Jena, D)

- P862 CXCR4, CXCR7 und CXCL12 Expression ist nicht prädiktiv bei Patienten mit reseziertem Pankreaskarzinom -Ergebnisse der CONKO-001 Studie
Striefler, Jana Kaethe, Wislocka L., Sinn M., Denkert C., Juehling A., Pelzer U., Bischoff S., Bahra M., Oettle H., Bläker H., Riess H., Lohneis P. (Berlin, D)
- P863 Einfluß einer Therapie mit nanoliposomalem Irinotecan (NAL-IRI;MM-398) ± 5-Fluorouracil und Folinsäure (5-FU/LV) auf die Lebensqualität (QoL) in NAPOLI-1, einer Phase 3-Studie für Patienten (pts) mit metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas (mPAC), die zuvor mit einer Gemcitabine-haltigen Therapie behandelt wurden
Siveke, Jens T., Cubillo A., Blanc J.-F., Melisi D., Von Hoff D. D., Wang-Gillam A., Chen L.-T., Becker C., Mamlouk K., Belanger B., Yang Y., de Jong F., Hubner R. (Essen, D; Madrid, E; Bordeaux, F; Verona, I; Scottsdale; Saint Louis; Cambridge, USA; Taipei, Taiwan; Zürich, CH; Manchester, GB)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

- P874 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen.
- P875 Zusammenfassung der Biomarker-Daten aus 2 randomisierten, plazebokontrollierten, Phase 3 Doppelblindstudien (RAINBOW und REGARD) mit Ramucirumab in der Zweitlinientherapie beim fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens oder gastroösophagealen Übergangs
Lorenzen, Sylvie, Thuß-Patience P., Hofheinz R.-D., Brück P., Emig M., Hozak R. R., Ferry D., Melemed S., Ouyang H., Fuchst C. S., Wilke H.-J. (München; Berlin; Mannheim; Bad Homburg; Essen, D; Indianapolis; Bridgewater; Boston, USA)
- P876 Peritonealkarzinose – Therapie durch Cyto reduktive Chirurgie (CRC) und Hyperthermer intraperitonealer Chemotherapie (HIPEC) – Management und Ergebnisse im Versorgungs Krankenhaus
Rudolph, Stephan, Meißner C., Borchert K., Kahl C., Ridwelski K. (Magdeburg, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Nierentumoren, Prostatakarzinom

Vorsitz: Gehbauer, Gerald (Ingolstadt, D), Ivanyi, Philipp (Hannover, D)

- P877 Merkmale des quantitative expressionsprofilen des gencluster im nierenkrebszellen
Apanovich, Natalya V, Poyrkov S. V., Peters M. V., Korotaeva A. A., Markova A. S., Kamolov B. S., Pronina I. V., Braga E. A., Matveev V. B., Karpukhin A. V. (Moscow, RUS)
- P878 Korrelation von Ansprechen und Gesamtüberleben bei Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom, die mit Nivolumab oder Everolimus behandelt wurden: Ergebnisse der Phase III CheckMate 025 Studie
Grünwald, Viktor, Motzer R. J., Sharma P., Escudier B., McDermott D. F., George S., Srinivas S., Tykodi S. S., Sosman J. A., Plimack E. R., Nathan P., Tomita Y., Zhao H., Waxman I. M., Hammers H. J. (Hannover, D; New York; Houston; Boston; Buffalo; Stanford; Seattle; Nashville; Philadelphia; Pennington; Lawrenceville; Baltimore, USA; Villejuif, F; Middlesex, GB; Niigata, J)
- P879 Verbesserung von Lebensqualität und Gesamtüberleben unter Nivolumab oder Everolimus beim fortgeschrittenen Nierenzellkarzinom: Ergebnisse der Phase III CheckMate 025 Studie
Grünwald, Viktor, Cella D., Nathan P., Doan J., Dastani H., Taylor F., Bennett B., DeRosa M., Berry S., Broglio K., Berghorn E., Motzer R. J. (Hannover, D; Chicago; Wallingford; Lawrenceville; Boston; Austin; Wallington; New York, USA; Middlesex; Bollington, GB)
- P880 Untersuchung der Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit von Axitinib bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Nierenzellkarzinom im klinischen Alltag: das STAR-TOR-Register
Bergmann, Lothar, Woike M., Krekeler G., Steiner T., Goebell P. J., Göhler T., Harich H.-D., Herrmann E., Rebmann U., Kalanovic D. (Frankfurt; Berlin; Erfurt; Erlangen; Dresden; Hof; Münster; Dessau, D)

- P881 Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit von Sunitinib bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Nierenzellkarzinom im klinischen Alltag: das STAR-TOR-Register
Bergmann, Lothar, Woike M., Krekeler G., Steiner T., Goebell P. J., Göhler T., Harich H.-D., Herrmann E., Rebmann U., Kalanovic D. (Frankfurt; Berlin; Erfurt; Erlangen; Dresden; Hof; Münster; Dessau, D)
- P882 Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit von Temsirolimus bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasierten Nierenzellkarzinom im klinischen Alltag: das STAR-TOR-Register
Bergmann, Lothar, Woike M., Krekeler G., Steiner T., Goebell P. J., Göhler T., Harich H.-D., Herrmann E., Rebmann U., Kalanovic D. (Frankfurt; Berlin; Erfurt; Erlangen; Dresden; Hof; Münster; Dessau, D)
- P883 PAZOREAL: Nicht-interventionelle Studie zur Untersuchung der Effizienz und Sicherheit von Pazopanib und Everolimus im Real-Life Setting bei fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom in einer wachsenden Therapieumgebung
Goebell, Peter J., Doehn C., Grüllich C., Grünwald V., Steiner T., Welslau M. (Erlangen; Lübeck; Heidelberg; Hannover; Erfurt; Aschaffenburg, D)
- P884 EVI1 – ein neue Onkogen in Prostatakarzinom
Wang, Hui, Queisser A., Hagedorn S., Konantz M., Schäfer T., Alavi S., Vogel W., Mässenhausen A. V., Kristiansen G., Duensing S., Kirfel J., Perner S., Lengerke C. (Basel, CH; Bonn; Lübeck; Heidelberg, D)
- P885 Alter und Therapie bei Prostatakrebs: Ergebnisse des Krebsregisters Baden-Württemberg
Friedrich, Susanne, Hermann S., Arndt V. (Heidelberg, D)
- P886 Klinische Prädiktoren der Wirksamkeit von Cabazitaxel
Zschäbitz, Stefanie, Vallet S., Hadaschik B., Pahernik S., Duensing S., Spath C., Jäger D., Hohenfellner M., Grüllich C. (Heidelberg; Nürnberg, D)
- P887 Einfluss der Begleittherapie und der Ausgangsparameter auf das Gesamtüberleben und die Sicherheit in der Subgruppe der deutschen Patienten mit metastasierendem kastrationsresistentem Prostata-Ca welche innerhalb des internationalen Early Access Program (iEAP) mit Radium-223-dichlorid behandelt wurden
Heidenreich, Axel, Saad F., Carles J., Gillessen S., Heinrich D., Gratt J., Miller K., Nilsson S., O'Sullivan J., Tucci M., Wirth M. (Cologne; Berlin; Dresden, D; Montreal, CDN; Barcelona, E; St. Gallen, CH; Lørenskog, N; Whippany, USA; Stockholm, S; Belfast, GB; Orbassano, I)
- P888 Nivolumab Monotherapie zur Behandlung des metastasierten Urothelkarzinoms: Update der Ergebnisse zu Wirksamkeit (nach PD-L1 Status) und Verträglichkeit aus der CheckMate 032 Studie
Jäger, D., Sharma P., Bono P., Kim J., Spiliopoulou P., Calvo E., Pillai R. N., Ott P. A., de Braud F., Morse M., Le D., Chan E., Harbison C., Lin C.-S., Tschaika M., Azrilevich A., Rosenberg J. (Heidelberg, D; Houston; New Haven; Atlanta; Boston; Durham; Baltimore; Nashville; Princeton; New York, USA; Helsinki, FIN; Glasgow, GB; Madrid, E; Milan, I) vorgestellt von Grüllich, Carsten (Heidelberg, D)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

Posterdiskussion**Tumorbiologie, Zellbiologie 1**

- Vorsitz: Krämer, Alwin (Heidelberg, D), Clement, Joachim (Jena, D)
- P889 Funktionelle 'upstream open reading frame' – kodierte Peptide in humanen Protoonkogenen
Wethmar, Klaus, Schulz J., Leutz A. (Münster; Berlin, D)
- P890 Charakterisierung von CD98hc im duktalem Adenokarzinom des Pankreas
Bianconi, Daniela, Herac M., Gleiss A., Unselde M., Weigl R., Schindl M., Scheithauer W., Zielinski C., Prager G. (Wien, A)
- P891 Der Mitoseaustritt als Ansatzpunkt antiproliferativer Therapien
Greil, Christine, Schnerch D., Felthaus J., Wider D., Schüler J., Duyster J., Engelhardt M., Wäsch R. (Freiburg, D)
- P892 Gestörte und verzögerte Immunantwort durch neutrophile Granulozyten von immun-supprimierten HSCT-Patienten auf *Aspergillus fumigatus* Konidien.
Jahreis, Susanne, Hartung S., Rauh C., Wagner K., Hilgendorf I., Rummler S., Hochhaus A., von Lilienfeld-Toal M. (Jena, D)
- P893 Eingeschränkte Antigenpräsentation durch CD40-aktivierte B Zellen von Patienten mit von Hippel Lindau (VHL) Syndrom
Becker, Hans Jiro, Reuter S., Garcia Marquez M., Schlößer H. A., von Bergwelt-Baildon M., Theurich S. (Köln, D)
- P894 Proteasomale Degradation bei Seneszenz-assoziiertem proteotoxem Stress als Zielprinzip in der Lymphomtherapie
Anell Rendon, Damaris, Schmitt C. A. (Berlin, D)
- P895 5'-Deoxy-5'-Methylthioadenosine (MTA) inhibiert die Funktion humaner mDC und humaner T-Zellen und stellt einen Mechanismus des Tumor Immune Escape dar
Strobl, Carolin, Henrich F., Peter K., Singer K., Kreutz M., Kremer A., Mackensen A., Aigner M. (Erlangen; Regensburg, D)
- P896 Autonome Prozessierung unreifer microRNA in Exosomen von chemoresistenten Krebszellen des Kolons in vitro
Rösinger, Stefanie, Kalipciyan M., Steger G. G., Mader R. M. (Wien, A)
- P897 Vergleich des Phänotyps und der Genexpressionsanalysen zirkulierender epithelialer Tumorzellen (CETCs) und Tumorsphären bei kolorektalen Karzinompatienten
Schott, Dorothea, Pizon M., Pachmann U., Pachmann K. (Bayreuth, D)
- P898 Analyse von extrazellulären Vesikeln aus Plasma und Urin von Patienten und gesunden Probanden: Verlust von TFPI und erhöhte TENase-Aktivität nach Nierenpassage
Freund, Annika, Plattfaut C., Quecke T., Riemekasten G., Haas C., Gieseler F. (Lübeck, D)
- P899 BMP-4 beeinflusst die Tumorzellpopulation mit invasiven Eigenschaften
Mihajlovi, Jelena, Fischer M., Hochhaus A., Clement J. (Jena, D)
- P900 Multizelluläre Sphäroide: Ein Modell zur Untersuchung von Nanopartikel-Tumorzellinteraktion
Demut, Johanna, Gräfe C., Hochhaus A., Clement J. H. (Jena, D)

- P901 Der Einfluss von *Aspergillus fumigatus* auf Natürliche Killerzellen von gesunden Probanden und Patienten mit akuter myeloischer Leukämie
Ritter, Ellen, Hartung S., Jahreis S., Rummler S., Hochhaus A., von Lilienfeld-Toal M. (Jena, D)
- P902 Die Rolle von L1 Retrotransposon in zirkulierenden Tumorzellen
Apostolou, Panagiotis, Papasotiriou I. (Florina, GR)
- P903 D,L-Methadon erhöht den therapeutischen Erfolg konventioneller Krebstherapien
Friesen, Claudia, Schmidt R., Erhart D., Stalmach M., Alt A., Miltner E. (Ulm, D)

Posterdiskussion**Stammzellmobilisierung; Zellbiologie 2**

- Vorsitz: Kreil, Sebastian (Mannheim, D), Rieger, Christina (München, D)
- P904 Die Kryokonservierung von peripheren hämatopoetischen Stammzellen mittels unkontrolliertem Einfriervorgang sowie 5 % DMSO erhöht das CD34+ und CD45+ Zelloutcome im Vergleich zu 10 % DMSO
Aurich, Konstanze, Oergel T., Waterstradt M., Althaus K., Greinacher A., Krüger W. (Greifswald, D)
- P905 Die Verwendung von Zebrafisch Hämatopoese Modellen zur Untersuchung hämatopoetischer Toxizität
Sauteur, Loïc, Lenard A., McGinnis C., Lenerke C. (Basel, CH)
- P906 Erfolgreiche Stammzellsammlung mit einer kosteneffizienten Einmaldosis Plerixafor bei Mobilisierungsversagen
Greil, Christine, Kiote-Schmidt C., Fink G., Hildenbeutel S., Bosse R., Duyster J., Engelhardt M., Wäsch R. (Freiburg, D)
- P907 Evaluation des neuen kontinuierlichen Spectra Optia Leukapheresesystems (kMNZ) zur peripheren Blutstammzellsammlung
Lisenko, Katharina, Pavel P., Schmitt A., Hundemer M., Shah S., Witzens-Harig M., Ho A. D., Wuchter P. (Heidelberg, D)
- P908 Die Thrombozytenzahl vor Stammzellmobilisierung ist mit Plerixafor-Bedarf, jedoch nicht mit CD34+ Sammlungsresultat assoziiert
Baertsch, Marc-Andrea, Lisenko K., Pavel P., Bruckner T., Hundemer M., Ho A. D., Goldschmidt H., Wuchter P. (Heidelberg, D)
- P909 Mobilisierte autologe periphere Blutstammzellen mit der Spectra Optia (®) nach dem kontinuierlichen mononuklearen Stammzellaphereseprotokoll nach Cyclophosphamid und G-CSF bei Patienten mit Multiplen Myelom
Klink, Anne, Kunert C., Trinks U., Mügge L.-O., Sayer H. G., von Lilienfeld-Toal M., Hochhaus A., Hilgendorf I. (Jena, D)
- P910 Vergleich von zwei Cyclophosphamiddosierungen zur erfolgreichen Stammzellmobilisierung bei Patienten mit multiplem Myelom
Winkelmann, Nils, Desole M., Hilgendorf I., Ernst T., Sayer H. G., Kunert C., Mügge L.-O., Hochhaus A., Scholl S. (Jena, D)
- P911 Ein standardisiertes in vitro Modell der Blut-Hirnschranke zur Untersuchung des Nanocarrier-Transports an biologischen Barrieren
Gräfe, Christine, Slabu I., Müller R., Hochhaus A., von Eggeling F., Wieckhorst F., Clement J. H. (Jena; Aachen; Berlin, D)

- P912 Die siRNA – vermittelte MCM4 Gen-Stillegung zur Behandlung von Dickdarmkrebs
Kuzevanova, Anna, Korotaeva A., Alimov A., Karpukhin A. (Moscow, RUS)
- P913 Individualisierte Tumortherapie in der klinischen Praxis: Etablierung eines Molekularen Tumorboards am Universitätsklinikum Freiburg
Claus, Rainer, Lutz L., Busch H., Csanadi A., Weddeling B., Fritsch R., Brummer T., Wehrle J., Miething C., Erbes T., Hettmer S., Brass V., Oehlke O., Demmer P., Meiss F., Peters C., Werner M., Börries M., Lassmann S., Duyster J., von Bubnoff N. (Freiburg, D)
- P914 Was kann Anakoïnosis, kommunikatives Reprogrammieren von refraktären Tumoren, erreichen?
Reichle, Albrecht, Ghibelli L., Gerner C., Herr W., Haegeman G. (Regensburg, D; Roma, I; Wien, A; Gent, B)
- P915 Nicotinamide phosphoribosyltransferase (NAMPT) aktiviert HCLS1 Protein by Deazetylierung in CML
Samareh, Bardia, Kuznetsova I., Loghmani-Khouzani H., Zikic A., Klimenkova O., Kanz L., Suttorp M., Welte K., Skokowa J. (Tübingen; Dresden, D)

- P921 Sekundäre Analyse aus der Phase 3 RADIANT-4 Studie: Auswertung des Einflusses einer vorhergehenden Chemotherapie auf das progressionsfreie Überleben in Patienten mit fortgeschrittenen, nicht-funktionellen neuroendokrinen Tumoren (NET) der Lunge oder des Gastrointestinaltrakts
Lahner, Harald, Weber M., Hörsch D., Bojunga J., Vogel A., Voi M., Pacaud L., Pavel M. (Essen; Mainz; Bad Berka; Frankfurt; Hannover; Berlin, D; East Hanover, USA; Basel, CH)
- P922 Sekundäre Analyse aus der RADIANT-4 Studie: Einfluss einer vorhergehenden Behandlung mit Somatostatin-Analoga auf das progressionsfreie Überleben von Patienten mit fortgeschrittenen, nicht-funktionellen neuroendokrinen Tumoren (NET) mit Ursprung in der Lunge oder des Gastrointestinaltrakts
Lahner, Harald, Weber M., Hörsch D., Bojunga J., Vogel A., Voi M., Pacaud L., Pavel M. (Essen; Mainz; Bad Berka; Frankfurt; Hannover; Berlin, D; East Hanover, USA; Basel, CH)
- P923 Somatostatin- und CXCR4-Chemokin-Rezeptor-Expression in gastroenteropankreatischen Neoplasien (GEP-NEN) unterschiedlicher Lokalisation und Malignität
Mai, Rebekka, Kaemmerer D., Sängler J., Neubauer E., Schulz S., Lupp A. (Jena; Bad Berka, D)
- P924 LOGIST – A Local Observational GIST registry: Ein nicht-interventionelles Register zur Erfassung von Patienten mit gastrointestinalen Stromatumoren (GIST) nach Ro/R1-Resektion – mit oder ohne adjuvanter Therapie mit Imatinib (CSTI571BDE77) – eine Zwischenanalyse mit 5 Jahren Follow-up
Reichardt, Peter, Quietzsch D., Stübs P., Cameron S., Gellert K., Wilhelm M., Killing B., Croner R., Kopp H.-G., Will U., Wardelmann E., Krajcinovic K. (Berlin; Chemnitz; Magdeburg; Göttingen; Nürnberg; Wetzlar; Erlangen; Tübingen; Gera; Münster; Würzburg, D)
- P925 Initial nicht hormonaktive Metastasen eines primär hormonaktiven Nebenschilddrüsenkarzinoms
Mayer, Karin, Janzen V., Heine A., Brossart P. (Bonn, D)
- P926 IDH1 Mutationen in Gliomen zeigen verlängerte Telomere unabhängig ihres WHO Grades
Ferreira, Monica V., Beier F., Bouillon A.-S., Sørensen M. D., Brümmendorf T. H., Beier D., Kristensen B. W., Beier C. P. (Aachen, D; Odense, DK)
- P927 CXCR4-gerichtete PET Bildgebung mit [68Ga]Pentixafor bei ZNS-Tumoren
Herhaus, Peter, Habringer S., Gerngroß C., Slotta-Huspenina J., Tibor V., Wiestler B., Peschel C., Wester H.-J., Schwaiger M., Keller U. (München, D)
- P928 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen
- P929 Wie verlässlich sind die Aussagen des G8-Screenings im Vergleich zu einem geriatrischen Assessment?
von Saint-George, Thomas, Schaich M. (Winnenden, D)
- P930 Geriatrisches Assessment als Entscheidungshilfe zur Therapie alter Tumorpatienten
Köster, Wolf, Willschrei H.-P., Stahl M. (Herdecke; Krefeld; Essen, D)

17:30–19:00

Foyer Saal 1

Posterdiskussion

Neue Substanzen, sonstige Onkologie

Vorsitz: Vanhoefer, Udo (Hamburg, D), Thuss-Patience, Peter (Berlin, D)

- P916 Individualisierte Intervention zur Verbesserung der Lebensqualität bei Patienten mit Weichgewebssarkom in palliativer Therapie
Hentschel, Leopold, Schuler U., Hornemann B., Schilling A., Freitag J., Richter S., Schuler M. K. (Dresden, D)
- P917 Charakteristiken und Behandlung von Sarkompatienten – Eine Monozentrische Analyse
Glade, Julia, Krogel C., Roessner A., Fischer T., Heidel F., Wolleschak D. (Magdeburg; Jena, D)
- P918 Verbesserung von ADCC und NK-Zell-Aktivierung eines bispezifischen Anti-Karzinom Antikörpers durch genetisches Einbringen eines IL-15 cross-linkers
Schmohl, Jörg Uwe, Felices M., Miller J. S., Vallera D. A. (Tübingen, D; Minneapolis, USA)
- P919 Die marine Substanz Frondoside A weist eine hohe in vitro Wirksamkeit gegen Neuroblastomzelllinien auf
Otte, Katharina, Ackermann A., Kruchen A., Bleeke M., Dyshlovoy S., Müller I. (Hamburg, D)
- P920 Subgruppenanalyse aus der Phase III Studie RADIANT-4: Wirksamkeit und Sicherheit von Everolimus in fortgeschrittenen, nicht-funktionellen neuroendokrinen Tumoren (NET) der Lunge
Lahner, Harald, Weber M., Hörsch D., Bojunga J., Vogel A., Voi M., Pacaud L., Pavel M. (Essen; Mainz; Bad Berka; Frankfurt; Hannover; Berlin, D; East Hanover, USA; Basel, CH)

Montag, 17. 10.

Montag, 17. 10.

Posterdiskussion**Heranwachsende und junge Erwachsene (AYA), Langzeitüberlebende, Patientensicherheit**

- Vorsitz: Jahn, Franziska (Halle, D), Hartmann, Michael (Jena, D)
- P931 Adaption und Validierung eines Fragebogens zur Erfassung der Lebensqualität bei hämatologischen Krebspatienten
Richter, Diana, Mehnert A. (Leipzig, D)
- P932 Junges Krebsportal – Ein neues sozialmedizinisches Beratungsportal für junge Erwachsene mit Krebs
Seifart, Ulf, Oldenburg M., Schulze J., Freund M. (Berlin, D)
- P933 Langzeitfolgen und unerfüllte Bedürfnisse von Krebsüberlebenden – Analyse des Survivor Registers des Universitären Cancer Center Hamburg (UCCH)
Quidde, Julia, Fischer B., Koch B., Bokemeyer C., Haier J., Stein A. (Hamburg, D)
- P934 Das JETS-Projekt des German-Austrian-Swiss GVHD Consortium – eine prospektive Studie zu Langzeitfolgen von jungen Erwachsenen nach Transplantation von Stammzellen
Hilgendorf, Inken, Greinix H., Halter J., Ayuk F., Wagner E.-M., Lindner B., Gleich S., Hochhaus A., Wolff D. (Jena; Hamburg; Mainz; Innsbruck; Regensburg, D; Graz, A; Basel, CH)
- P935 Nach Heilung von Krebspatienten ist eine Langzeitbeobachtung über 10 Jahre hinaus erforderlich und sinnvoll. Erfahrungen einer onkologischen Klinik zwischen 1980 bis 2015
Schroeder, Michael, Wieschermann U., Aul C. (Duisburg, D)
- P936 O-PIS.meine akte – Meine Krankenakte für meine Ärzte
Pareigis, Simone, Kunde-Krüger J., Ebert A. (Schkopau/OT Ermlitz; Halle, D)
- P937 Systematische Analyse des Medikationsprozesses von Patienten unter medikamentöser Tumortherapie
Busse, Marika, Krause S. W. (Erlangen, D)
- P938 Patientenindividuelle Verblisterung und eine interdisziplinäre Patientenbetreuung ermöglichen einen wirtschaftlichen Einsatz von oralen Zytostatika
Behrend, Milana, Riederer C., Becker K., Wierecky J., Bertram M., Reschke D., Hegewisch-Becker S., Engel E. (Hamburg; Oldenburg, D)
- P939 Fehleranalyse und resultierende Verbesserungsmaßnahmen bei der elektronischen Chemotherapiebestellung
Reinhardt, Heike, Kaiser S., Otte P., Szymaniak-Vits M., Wöhl S., Opeker K., Wolfrum P., Lieberwirth B., Ruch M., Duyster J., Jung M., Hug M. J., Engelhardt M. (Freiburg, D)
- P940 Sprechstunde für orale Tumortherapie – eine Möglichkeit zur Verbesserung der Patientenadhärenz und Patientensicherheit
Vehling-Kaiser, Ursula, Drolle H., Damnali G., Kaiser F. (Landshut; Göttingen, D)

- P941 Phase I, nicht-randomisierte offene Studie zum Effekt von Regorafenib auf Substrate von CYP 2C9 (Warfarin), 2C19 (Omeprazol) und 3A4 (Midazolam) in einem Cocktail-Ansatz (Gruppe A) und auf das Substrat von CYP 2C8 Rosiglitazon (Gruppe B) bei Patienten mit fortgeschrittenen soliden Tumoren
Gerisch, Michael, Lettieri J. T., Boix O., Kelly A., Nieschwitz D., Sawyer M. B., Lin T., Diefenbach K., Haffner F. T., Radtke M. (Leverkusen; Berlin; Wuppertal, D; Whippany, USA; Edmonton, CDN)
- P942 Untersuchung der CYP3A4-Induktion und -Inhibition durch Regorafenib und seiner zirkulierenden Hauptmetaboliten bei Gesunden
Gerisch, Michael, Lettieri J. T., Boix O., Lin T., Diefenbach K., Haffner F. T., Radtke M. (Leverkusen; Berlin; Wuppertal, D; Whippany, USA)
- P943 Erweiterung eines Chemotherapie-Management-Systems zur Verbesserung von Prozess- & Therapieergebnissen durch Kennzahlenanalyse
Szymaniak-Vits, Magdalena, Klug J., Reinhardt H., Lieberwirth B., Kaiser S., Wolfrum P., Otte P., Haverkamp C., Schäfer T., Wuttke M., Hug M., Duyster J., Engelhardt M., Ruch M. (Freiburg, D)
- P944 Onkopti (R) – digitalisierte und standardisierte onkologische Therapieprotokolle im Internet
Link, Hartmut, Wickenkamp A., Huber J., Dresel A., Engert R., Kunz C., Lichtenberger S., Mahlmann S., Schäfer B., Zehnder-Kiworr C., Krämer I., Keßler C., van Lengen R. (Kaiserslautern; Bad Kreuznach; Mainz, D)
- P945 Kombinationstherapien in der Onkologie – eine Übersicht der Entwicklung der ersten 5 Jahre der frühen Nutzenbewertung mit Blick auf den Zusatznutzen und die Behandlungskosten
Schubert, Angela, Tebinka-Olbrich A., Zentner A., Haas A. (Berlin, D)

Posterdiskussion**Supportivtherapie, Infektionen**

- Vorsitz: Kahl, Christoph (Magdeburg, D), Ostermann, Helmut (München, D)
- P946 Pilocarpingabe zur prophylaktischen und therapeutischen Behandlung von Strahlentherapie induzierter Xerostomie bei Patienten mit Hals- und Kopftumoren
Werner, Josephine, Jahn F., Riesenbeck D., Unverzagt S., Müller-Tidow C., Jordan K. (Halle (Saale); Recklinghausen, D)
- P947 Einfluss einer qualifizierten Ernährungsberatung und Intervention auf den Verlauf und die Lebensqualität bei Patienten mit Lungenkarzinom
Kiesel, Matthias (Würzburg, D)
- P948 Implementierung von G-CSF Leitlinien zur Prävention der febrilen Neutropenie nach Chemotherapie bei Patienten mit Lungen- oder Mammakarzinom, zweite repräsentative Umfrage in Deutschland
Link, Hartmut, Holtmann L., Kerkmann M., Ortner P. (Kaiserslautern; Dortmund; München, D)
- P949 Prophylaxe von Chemotherapie-induzierten Neutropenien mit Lipegfilgrastim bei Patienten mit Bronchialkarzinom: Ergebnisse einer Interimsanalyse der nicht-interventionellen Studie NADIR
Potthoff, Karin, Lück A., Frost N., Losem C., Weide R., Schulz H. (Freiburg; Rostock; Berlin; Neuss; Koblenz; Frechen, D)

- P950 Prophylaxe von Chemotherapie-induzierten Neutropenien mit Lipegfilgrastim bei Non-Hodgkin-Lymphom (NHL)-Patienten: Ergebnisse einer Interimsanalyse der nicht-interventionellen Studie NADIR
Fietz, Thomas, Wolff T., Schulz H., Sandner R., Reichert D., Hurtz H.-J., Müller J., Grebhardt S. (Singen (Hohentwiel); Hamburg; Frechen; Passau; Westerstede; Halle (Saale); Freiburg, D)
- P951 Einsatz von G-CSF während dosisdichter Chemotherapie in der Versorgungsrealität
Weide, Rudolf, Feiten S., Chakupurakal G., Friesenhahn V., Kleboth K., Köppler H., Lutschkin J., Thomalla J., van Roye C., Heymanns J. (Koblenz, D)
- P952 Prophylaxe von Chemotherapie-induzierten Neutropenien mit Lipegfilgrastim bei Brustkrebspatientinnen: Ergebnisse einer Interimsanalyse der nicht-interventionellen Studie NADIR
Fietz, Thomas, Kurbacher C. M., Trarbach T., Salat C., Rezai M., Lorenz A., Niemeier B. (Singen (Hohentwiel); Bonn; Freiburg; München; Düsseldorf; Hildburghausen, D)
- P953 Antiemetische Prophylaxe mit NEPA bei hoch und moderat emetogener Chemotherapie: Lebensqualität der Patienten und Wirksamkeit
Karthaus, Meinolf, Rauh J., Guth D., Heilmann V., Schilling J. (München; Witten; Plauen; Günzburg; Berlin, D)
- P954 Staphylococcus aureus PSM Peptide verstärken den durch TLR-Aktivierung induzierten p38-CREB-Signalweg in dendritischen Zellen und modulieren dadurch sowohl deren Zytokinproduktion als auch das T-Zell-Priming
Autenrieth, Stella E., Richardson J., Klenk J., Günter M., Kretschmer D., Pöschel S., Schenke-Layland K., Kalbacher H., Clark K., Armbruster N. (Tübingen, D; Dundee, GB)
- P955 Leuconostoc lactis – ein seltener Krankheitserreger bei neutropenischem Fieber
Thomssen, Henrike, Peyn A., Thilo N. (Bremen, D)
- P956 Behandlung mit HyQvia (SC Hyaluronidase/Immunglobulin) bei Patienten mit sekundären Immundefekten
Reiser, Marcel, Fasshauer M., Borte M., Baumann U., Gold R., Pittrow D., Huscher D., Stangel M., Sommer C., Otto G. P., Hensel M. (Köln; Leipzig; Hannover; Bochum; Dresden; Berlin; Würzburg; Oberschleissheim; Mannheim, D)
- P957 Effektivität von Tigecyclin bei hämatologischen Patienten mit persistierendem oder rezidivierendem Fieber: eine retrospektive, monozentrische Auswertung von 78 Fällen
Geßner, Daniel, Deubrecht S., Fischer T., Schalk E. (Magdeburg, D)
- P958 Prolongierte Hepatitis E Infektion unter R-CHOP
Klank, David, Zinke F., Weiß B., Hoffmann M., Uppenkamp M. (Ludwigshafen, D)
- P959 Erfolgreiche Therapie einer MRSA Bakteriämie in Neutropenie mit septischem Vena cava superior Thrombus und cerebralen Embolien mit hochdosiertem Daptomycin
Schrenk, Karin G., Frosinski J., Scholl S., Otto S., Graf La Rosée P., Hochhaus A., Pletz M. W. (Jena, D)
- P960 Verträglichkeit und Wirksamkeit der intravenösen Immunglobuline octagam[®] 5 % und octagam[®] 10 % bei sekundären Immundefekten – Zwischenauswertung einer nicht-interventionellen Studie
Tschechne, Barbara, Jansen M., Klein I., Lietz C. (Neustadt am Rübenberge; Langenfeld, D)

Posterdiskussion

Kasuistiken 2

- Vorsitz: Kasper, Stefan (Essen, D), Schwarzer, Andreas (Leipzig, D)
- P961 Ein Fallbericht: CUP Syndrom bei einem 23 Jahren männlichen Patienten wurde erfolgreich mit Carboplatin/Taxol und VP 16 behandelt, es zeigte sich dann eine Therapie assoziierte sekundäre AML
Gläser, Dietrich, Lestin M., Freitag S., Jenzen D., Erichson A., Peters K., Krammer-Steiner B. (Rostock, D)
- P962 Erfolgreiche kombinierte topische und systemische Therapie mit Amphotericin B bei nicht-resektabler Mukormykoze der Schädelbasis
Behlendorf, Timo, Appel T., Lautermann J., Neef U., Schütte W. (Halle, D)
- P963 Schwere Hautreaktion unter Therapie mit dem neuen B Zell-Signalweginhibitor Idelalisib
Batereau, Christiane, Vehling-Kaiser U. (Landshut, D)
- P964 Ein Patient mit chronischer myeloischer Leukämie und Entwicklung einer Blastenkrise – Korrelation mit neu aufgetretenen genetischen Mutationen, durchgeführt mit Next Generation Sequencing
Witke, Christoph, Sklarz L.-M., Krohn S., Lück A., Glaeser D., Glaeser H., Große-Thie C., Freitag S., Junghanss C., Murua Escobar H. (Rostock, D)
- P965 Nilotinib und ATRA Erhaltungstherapie nach Induktionstherapien mit Dasatinib und AIDA-2009 Protokoll bei einem älteren Patienten mit neu diagnostizierter CML mit varianter Translokation und promyelozytärer Blastenkrise
Schön, Christian, Haferlach C., Teleanu V., Ringhoffer M., Kündgen L., Schmier M., Bentz M. (Karlsruhe; München; Ulm, D)
- P966 Außergewöhnlicher Fall einer Coombs-negativen hämolytischen Anämie
Krenosz, Karl Jochen, Lenger D., Fuchs D., Fridrik M. A. (Linz, A)
- P967 Einführung einer interaktiven hämatologischen Fallsammlung
Thomalla, Jörg, Feiten S., Heymanns J., Köppler H., van Roye C., Weide R. (Koblenz, D)
- P968 Erworbene Pure Red Cell Aplasia bei älteren Patienten kann Ausdruck unterschiedlicher Grunderkrankungen sein: 2 Fallberichte
Glag, Silvia, Kanz L., Weisel K. (Tübingen, D)
- P969 Afatinib induzierte Remission eines kolorektalen Adenoms – Fallbericht
Gudzuhn, Andrej, Glitsch A., Schreiber A., Döring P., Spoerl M., Schmidt C. A. (Greifswald, D)

Sonstige Sitzungen

(teilweise nur auf Einladung)

08:00–09:30

Seminarraum 8

Sitzung des wissenschaftlichen Beirates der Deutschen Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs

12:00–13:30

Seminarraum 13

Onkologische Zentren

14:00–15:00

Seminarraum 8

Sitzung des DGHO Arbeitskreises Psycho-Onkologie

DIENSTAG, 18. Oktober 2016

Wissenschaftliches Programm

Montag, 17. 10.

Wissenschaftliches Programm

08:00–09:30

Saal 1

Wissenschaftliches Symposium

Biologie und Therapie der indolenten Lymphome

- Vorsitz: Bentz, Martin (Karlsruhe, D), Schmitt, Clemens A. (Berlin, D)
- 08:00 V970 Molekulare Risikostratifizierung beim folliculären Lymphom
Weigert, Oliver (München, D)
- 08:25 V971 Die genetische Architektur des M. Waldenström und ihre therapeutischen Implikationen
Buske, Christian (Ulm, D)
- 08:45 V972 BRAF und die Haarzelleukämie: Therapie-relevant?
Zenz, Thorsten (Heidelberg, D)
- 09:05 V973 Ist die Zeit reif für eine Chemotherapie-freie Behandlung folliculärer Lymphome?
Hiddemann, Wolfgang, Hoster E., Schmidt C., Unterhalt M. (München, D)

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung

Kompetenznetz „Akute und chronische Leukämien“

- Vorsitz: Hehlmann, Rüdiger (Mannheim, D), Hoelzer, Dieter (Frankfurt, D)
- 08:00 V974 Akute myeloische Leukämie
Schlenk, Richard F. (Ulm, D)
- 08:18 V975 Akute lymphatische Leukämie, methodische Weiterentwicklung der MRD-Diagnostik
Brüggemann, Monika (Kiel, D)
- 08:36 V976 Chronische myeloische Leukämie
Lange, Thoralf (Weißenfels, D)
- 08:54 V977 Myelodysplastisches Syndrom
Ganser, Arnold (Hannover, D)
- 09:12 V978 Myeloproliferative Neoplasien
Reiter, Andreas (Mannheim, D)

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 3/4

Freier Vortrag

Ethik und Ökonomie

- Vorsitz: Schubert, Jörg (Riesa, D), Graf La Rosée, Paul (Villingen-Schwenningen, D)
- 08:00 V979 Bedeutung einer guten Patienten-Kommunikation in Therapiebegrenzungssituationen – Ergebnisse der EPAL-Studie (Ethics Policy for Advanced Care Planning and Limiting Treatment)
Mehlis, Katja, Jäger E., Laryionava K., Mumm F., Hiddemann W., Heußner P., Winkler E. C. (Heidelberg; München, D)
- 08:15 V980 Informationsbedürfnisse und Einbeziehung der Patienten in Therapiebegrenzungsentscheidungen in der EPAL-Studie (Ethics policy for advanced care planning and limiting treatment)
Mehlis, Katja, Jaeger E., Laryionava K., Mumm F., Hiddemann W., Heußner P., Winkler E. C. (Heidelberg; München, D)
- 08:30 V981 Patientenpräferenzen bezüglich Lebensqualität und Lebensquantität – Ergebnisse der EPAL-Studie
Jaeger, Elena, Mehli K., Mumm F., Laryionava K., Hiddemann W., Winkler E. C., Heußner P. (München; Heidelberg, D)
- 08:45 V982 Behandeln oder nicht behandeln? Eine empirisch-ethische Analyse der Strategien von Onkologen bei der Entscheidungsfindung über optionale adjuvante Chemotherapie
Haltaufderheide, Joschka, Schildmann J., Schmitt W., Uhl W., Vollmann J., Reinacher-Schick A. (Bochum, D)
- 09:00 V983 Dieser Beitrag wurde zurückgezogen
- 09:00 V984 Wahrnehmung und Probleme des deutschen DRG-System, eine repräsentative Umfrage der DGHO
Ostermann, Helmut, Krause S., Haag C. (München; Erlangen; Dresden, D)

08:00–09:30

Saal 2

Freier Vortrag

Lungenkarzinome, Sarkome

- Vorsitz: Krauter, Jürgen (Braunschweig, D), Crysandt, Martina (Aachen, D)
- 08:00 V985 Immunprofiling von zirkulierenden T- und B-Zellen als prädiktiver Biomarker in Patienten mit soliden Tumoren unter Therapie mit PD-1-Checkpoint Inhibitoren
Brandt, Anna, Akyüz N., Asemissen A. M., Schliffke S., Ford C., Radloff J., Stein A., Quidde J., Gökkurt E., Loges S., Haalck T., Mährle T., Bokemeyer C., Binder M. (Hamburg, D)

- 08:15 V986 Time to deterioration als Maß für Symptombelastung und Lebensqualität – Daten aus dem Projekt LuLife bei 507 Patienten mit Nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom in Deutschland
von Verschuer, U., Sandner R., Tessen H. W., Emde T.-O., Schnitzler M., Binninger A., Jänicke M., Marschner Norbert, (Essen; Passau; Goslar; Recklinghausen; Freiburg, D)
- 08:30 V987 Induktion von Tumorprogression und Chemotherapieresistenz durch Reptin via Rekrutierung von HDAC1 beim nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinom
Mikesch, Jan-Henrik, Schwamm bach D., Hartmann W., Schmidt L. H., Schliemann C., Wiewrodt R., Marra A., Köhler G., Müller-Tidow C., Berdel W. E., Arteaga M.-F. (Münster; Bremen; Fulda; Halle, D)
- 08:45 V988 Verbessertes Gesamtüberleben nach der Einführung der Next-Generation Sequenzierung in der Routinediagnostik von fortgeschrittenem Lungenkrebs in Deutschland: Ergebnisse des Netzwerks Genomische Medizin
Kostenko, Anna, Michels S., Kron F., Brandes V., Fischer R., Nogova L., Scheffler M., Fassunke J., Merkelbach-Bruse S., Scheel A., Ueckerth F., Süptitz J., Gerigk M., Heydt C., Glossmann J.-P., Büttner R., Wolf J. (Köln, D)
- 09:00 V989 Pazopanib vs Pazopanib/Gemcitabin bei refraktärem Weichgewebesarkom: Die AIO-STS-009-Studie
Rüssel, Jörn, Lindner L., Reichard P., Heißner K., Kopp H.-G., Kessler T., Mayer-Steinacker R., Egerer G., Crysandt M., Kasper B., Niederwieser D., Kunitz A., Eigendorff E., Steighardt J., Cygon F., Meinert F., Stein A., Schmoll H.-J. (Halle; Munich; Berlin; Tübingen; Münster; Ulm; Heidelberg; Aachen; Leipzig; Jena; Hamburg, D)
- 09:15 V990 Subtypspezifische Aktivität bei Patienten (Pt) mit Liposarkom (LS) im Rahmen einer offenen, randomisierten Phase-3-Studie von Eribulin (ERI) versus Dacarbazin (DTIC) bei Patienten mit fortgeschrittenem LS und Leiomyosarkom (LMS)
Chawla, Sant, Schöffski P., Grignani G., Blay J.-Y., Maki R. G., D'Adamo D. R., Guo M., Demetri G. D. (Santa Monica; New York; Woodcliff Lake; Boston, USA; Leuven, B; Candiolo, I; Lyon, F)

08:00–09:30

Saal 3

Fortbildung

Stellung der Ernährungsmedizin in der klinischen Onkologie

Gemeinsames Symposium mit der Deutschen Gesellschaft für Ernährungsmedizin

- Vorsitz: Mantovani-Löffler, Luisa (Leipzig, D), Löser, Christian (Kassel, D)
- 08:00 V991 Aktuelle S3-Leitlinie zur Klinischen Ernährung in der Onkologie
Klein, Michael (Recklinghausen, D)
- 08:22 V992 Stellung der Ernährungsmedizin in der klinischen Onkologie: eine Umfrage
Arends, Jann (Freiburg, D)

- 08:44 V993 Effizientes Screening und Assessment auf Mangelernährung und behandelbare Ursachen
Löser, Christian (Kassel, D)
- 09:06 V994 Wie wird eine leitliniengerechte Ernährungstherapie gesichert? – Beispiel parenterale Ernährung im stationären und ambulanten Bereich
Weimann, Arved (Leipzig, D)

08:00–09:30

Saal 4

Freier Vortrag

Kopf-/Hals-Tumoren

- Vorsitz: Schmalenberg, Harald (Dresden, D), Grünwald, Viktor (Hannover, D)
- 08:00 V995 Ansprechen von Patienten mit radiojod-refraktärem differenziertem Schilddrüsenkarzinom (RR-DTC) auf die Behandlung mit Lenvatinib
Gianoukakis, Andrew G, Mathias E., Dutcus C. E., Kalantari P., Yoon S. (Los Angeles; Woodcliff Lake; Torrance, USA)
- 08:15 V996 Liquid biopsies von Patienten mit Kopf-Hals-Tumoren decken erworbene RAS Mutationen als wesentlichen Resistenzmechanismus unter Cetuximab-haltiger Therapie auf
Voigtländer, Minna, Braig F., Schieferdecker A., Busch C.-J., Laban S., Grob T., Kriegs M., Knecht R., Bokemeyer C., Binder M. (Hamburg, D)
- 08:30 V997 Inflammatorische Serumparameter als Prognoseparameter bei rezidivierten oder metastasierten Plattenepithelkarzinomen des Kopf- und Halsbereiches (r/m HNSCC)
Pogorzelski, Michael, Hilser T., Ting S., Vossebein I., Gauler T. C., Abendroth A., Lang S., Stuck B., Abu-Jawad J., Stuschke M., Schmid K. W., Schuler M., Kasper S. (Essen, D)
- 08:45 V998 Lenvatinib-Studie der Phase 2 an Patienten mit differenziertem medullärem und anaplastischem Schilddrüsenkarzinom: Abschließende Analyseergebnisse
Takahashi, Shunji, Kiyota N., Yamazaki T., Chayahara N., Nakano K., Inagaki L., Toda K., Enokida T., Minami H., Imamura Y., Sasaki T., Suzuki T., Fujino K., Dutcus C., Tahara M. (Tokyo; Kobe; Kashiwa, J; Woodcliff Lake, USA)
- 09:00 V999 Was kann eine qualifizierte onkologische und besonders palliativmedizinische Betreuung für Patienten mit Kopf-Hals-Tumoren bewirken? – eine retrospektive Analyse von 156 Fällen
Große-Thie, Christina, Kriesen U., Kragl B., Neuer A., Freitag S., Leithäuser M., Gläser D., Hildebrandt G., Punke C., Frerich B., Junghanss C. (Rostock, D)

- 09:15 V1000 Next-Generation Sequencing zur Identifizierung von molekularen Subgruppen des Kopf-Hals-Karzinoms mit unterschiedlichem Verlauf nach definitiver Radiochemotherapie
Tinhofer, Ingeborg, Stenzinger A., Eder T., Konschak R., Niehr F., Endris V., Distel L., Hautmann M. G., Mandic R., Stromberger C., Weichert W., Budach V. (Berlin; Heidelberg; Erlangen; Regensburg; Marburg; München, D)

09:45–11:15

Saal 1

Wissenschaftliches Symposium

Das Beste des Kongresses

- Vorsitz: Greinix, Hildegard (Graz, A), Lordick, Florian (Leipzig, D)
- 09:45 V1001 Hämatologie: Höhepunkte des Kongresses
Manz, Markus G. (Zürich, CH)
- 10:15 V1002 Onkologie: Höhepunkte des Kongresses
Wörmann, Bernhard (Berlin, D)
- 10:45 V1003 Translationale Forschung: Höhepunkte des Kongresses
Heidel, Florian (Jena, D)

09:45–11:15

Mehrzweckfläche 1/2

Fortbildung

Kompetenznetz „Maligne Lymphome“

- Vorsitz: Hallek, Michael (Köln, D), Trümper, Lorenz (Göttingen, D)
- 09:45 V1004 Hodgkin-Lymphom Erwachsene
Borchmann, Peter (Köln, D)
- 10:00 V1005 Aggressive Lymphome
Pfreundschuh, Michael (Homburg, D)
- 10:15 V1006 Chronische lymphatische Leukämie
Hallek, Michael (Köln, D)
- 10:30 V1007 Follikuläre Lymphome, Mantelzelllymphome
Dreyling, Martin, Morschhauser F., Bouabdallah K., Cunningham D., Bron D., Linton K., Assouline S., Verhoef G., Thieblemont C., Vitolo U., Garcia-Vargas J., Gorbachevsky I., Neves M., Grunert J., Hiemeyer F., Childs B. H., Zinzani P. L. (München; Wuppertal; Berlin, D; Lille; Bourdeaux; Paris, F; Sutton; Manchester, GB; Brussels; Leuven, B; Montreal, CDN; Torino; Bologna, I; Whippany, USA; Sao Paulo, BR)
- 10:45 V1008 Multiples Myelom
Einsele, Hermann (Würzburg, D)
- 11:00 V1009 ZNS-Lymphome
Illerhaus, Gerald (Stuttgart, D)

09:45–11:15

Mehrzweckfläche 3/4

Freier Vortrag

Allogene Stammzelltransplantation

- Vorsitz: Behre, Gerhard (Leipzig, D), Klein, Stefan A. (Mannheim, D)
- 09:45 V1010 Erhöhte Serumspiegel von asymmetrischem Dimethylarginin (ADMA) vor der allogenen Stammzelltransplantation sind mit einem schlechteren Transplantationsergebnis vergesellschaftet
Radujkovic, Aleksandar, Dietrich S., Ho A. D., Dreger P., Luft T. (Heidelberg, D)
- 10:00 V1011 HLA-E Inkompatibilität verbessert HSZT Outcome bei Patienten mit akuter Leukämie
Tsamadou, Chrysanthi, Fürst D., Niederwieser D., Bunjes D., Neuchel C., Gramatzki M., Arnold R., Wagner E., Einsele H., Schrezenmeier H., Mytilineos J. (Ulm; Leipzig; Kiel; Berlin; Mainz; Würzburg, D)
- 10:15 V1012 Der prognostische Einfluss einer differentiellen GLL1 Expression in Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie nach nicht-myeloablativer allogener Stammzelltransplantation
Bill, Marius, Jentzsch M., Schuhmann L., Grimm J., Knyrim M., Schmalbrock L., Schubert K., Cross M., Vucinic V., Franke G.-N., Pönisch W., Behre G., Lange T., Niederwieser D., Schwind S. (Leipzig, D)
- 10:30 V1013 Eine hohe Expression des Stammzellmarkers GPR56 ist mit einem erhöhten Rezidivrisiko in Patienten mit Akuter Myeloischer Leukämie assoziiert, die eine allogene Stammzelltransplantation erhalten
Jentzsch, Madlen, Bill M., Schumann L., Grimm J., Schulz J., Knyrim M., Franke G.-N., Behre G., Pönisch W., Vucinic V., Müller-Tidow C., Pabst C., Niederwieser D., Schwind S. (Leipzig; Halle (Saale), D)
- 10:45 V1014 Eine frühe replikative Infektion mit humanem Cytomegalievirus (HCMV) ist mit einem geringeren Risiko für einen hämatologischen Krankheitsrückfall bei myeloischen Neoplasien nach nicht verwandter Stammzelltransplantation (HSCT) assoziiert, wenn kein Anti-Thymozyten-Globulin prophylaktisch eingesetzt wird
Beelen, Dietrich Wilhelm, Bujor L.-V., Stempelmann K., Fiedler M., Crivello P., Trilling M., Dittmer U., Ditschkowski M., Fleischhauer K. (Essen, D)
- 11:00 V1015 Spender-abhängige Ergebnisse nach allogener Stammzelltransplantation bei Hochrisiko-Patienten mit akuter Leukämie
Lindner, Sarah, Berg T., Riemann J., Ajib S., Jedlickova Z., Gueller S., Lang F., Sackmann A., Goekbuget N., Martin H., Serve H., Bacigalupo A., Bug G. (Frankfurt/M., D; Roma, I)

Dienstag, 18. 10.

Dienstag, 18. 10.

Freier Vortrag

Immuntherapie experimentell

- Vorsitz: Theobald, Matthias (Mainz, D), Heine, Annkristin (Bonn, D)
- 09:45 V1016 Engineering von CAR-modifizierten T-Zellen durch Sleeping beauty (SB)-vermittelte Transposition von Minicircle DNA Vektoren
Monjezi, Razieh, Miskey C., Gogishvili T., Schleef M., Schmeer M., Hermann E., Ivics Z., Hudecek M. (Würzburg; Langen; Bielefeld, D)
- 09:55 V1017 Funktionales in vivo Monitoring adoptiver T-Zelltherapie über ein neues duale-Luziferase transgenes Mausmodell
Szyska, Martin, Herda S., Althoff S., D'abundo D., Heimann A., Russ J., Dörken B., Arnold R., Blankenstein T., Na I.-K. (Berlin, D)
- 10:05 V1018 Aus naiven T-Zellen und durch Inhibition des Akt-Signalweges generierte CD19 CAR-reprogrammierte memory-stem cell und central memory T Lymphozyten induzieren potente antitumorale Immunität
Hartwig, Udo F., Berger A., Weber I., Khan S. A., Chmielewski M., Abken H., Theobald M. (Mainz; Köln, D)
- 10:15 V1019 Induktion einer Immunantwort zytotoxischer Lymphozyten gegen AML Zellen mittels bispezifischer NKG2D-CD16 und NKG2D-CD3 Fusionsproteine
Maurer, Stefanie, Körner S., Kanz L., Grosse-Hovest L., Jung G., Salih H. R. (Tübingen, D)
- 10:25 V1020 Identifizierung natürlich präsentierter 'Pan-Leukämie' Antigene basierend auf der HLA-Ligandomanalyse verschiedener hämatologischer Neoplasien
Stickel, Juliane Sarah, Kowalewski D. J., Walz S., Schuster H., Berlin C., Schemionek M., Brümmendorf T., Vucinic V., Niederwieser D., Kanz L., Salih H. R., Weisel K., Rammensee H.-G., Stevanovic S. (Tübingen; Aachen; Leipzig, D)
- 10:35 V1021 Immun-Checkpoint-Inhibition steigert spezifische Immunantworten für leukemia-assoziierte Antigene gegen myeloische Leukämie-Zellen
Greiner, Jochen, Goetz M., Schneider V., Schrezenmeier H., Wiesneth M., Bullinger L., Döhner H., Hofmann S. (Stuttgart; Ulm, D)

Freier Vortrag

Gastrointestinale Tumoren, Pankreaskarzinom

- Vorsitz: Stein, Alexander (Hamburg, D), Hacker, Ulrich (Leipzig, D)
- 09:45 V1022 Klinische Validierung prädiktiver Faktoren von Ansprechen und Resistenz gegenüber zielgerichteter Therapien beim Magenkarzinom
Haffner, Ivonne, Luber B., Maier D., Geier B., Kretschmar A., Fischer von Weikersthal L., Ahlborn M., Riera Knorrenschild J., Rau B., Weissinger F., Fuxius S., Neumann S., Decker T., Schierle K., Wittekind C., Lordick F. (Leipzig; München; Planegg; Amberg; Braunschweig; Marburg; Berlin; Bielefeld; Heidelberg; Wolfsburg; Ravensburg, D)
- 10:00 V1023 Diagnostik und Prognose von Rezidiven im Rahmen der Nachsorge bei Carcinomen des gastro-Ösophagealen Übergangs – Eine retrospektive Auswertung
Tauchert, Felix Karl, Strauß-Rothenbücher A., Bankstahl U. S., Heidsieck T., Reichart A., Tameizi W., Jäger E., Al-Batran S.-E. (Frankfurt/M., D)
- 10:15 V1024 Molekulare Charakterisierung des Wnt/beta-Catenin-Signalwegs im Barrett's Ösophagus
Thieme, René, Götzl K., Chamnitzer O., Lyros O., Lamprecht A.-K., Rolfs F., Gockel I. (Leipzig, D)
- 10:30 V1025 Alter und Chemotherapie-Dosisintensität bei Patienten mit gastrointestinalen Tumoren
Mahler, Sandra, Trautmann K., Rentsch A., Ehninger G., Folprecht G. (Dresden, D)
- 10:45 V1026 Patient-reported outcome von Patienten mit Pankreaskarzinom in Deutschland – erste Daten vom Satelliten-Projekt PanLife des klinischen Tumorregisters Pankreaskarzinom (TPK)
Hegewisch-Becker, Susanna, Wolf T., Aldaoud A., Scheiner-Sparna R., Hamm D., Marschner N. (Hamburg; Dresden; Leipzig; Freiburg i. Br., D)
- 11:00 V1027 Nr2 und HO-1 als potentielle Targets im ösophagealen Adenokarzinom
Thieme, René, Rolfs F., Klotz A., Gockel I. (Leipzig, D)

Freier Vortrag

Urogenitale Tumoren

- Vorsitz: Beyer, Jörg (Zürich, CH), Lorch, Anja (Düsseldorf, D)
- 09:45 V1028 Untergruppenanalyse und aktualisiertes Gesamtüberleben aus der Phase-2-Studie von Lenvatinib (LEN), Everolimus (EVE) und LEN+EVE bei metastasiertem Nierenzellkarzinom (mRCC)
Hutson, Thomas E, Dutcus C. E., Ren M., Baig M., Fishman M. (Dallas; Woodcliff Lake; Tampa, USA)

09:55	V1029	Aktive Überwachung als potentielle Therapiemodalität bei der Behandlung von Patienten mit metastasiertem Nierenzellkarzinom? <i>Ivanyi, Philipp, Eggers H., Seidel C., Ganser A., Grünwald V. (Hannover; Hamburg, D)</i>
10:05	V1030	Wahrnehmung von Tumorsymptomen bei fortgeschrittenem Prostatakrebs – eine globale Umfrage bei Patienten und Pflegepersonal <i>Schostak, Martin, Oh W. K., Tombal B., Delacruz A., Tomlinson B., Ripley A. V., Drudge-Coates L., Mastris K., O'Sullivan J. M., Shore N. D. (Magdeburg, D; New York; Myrtle Beach, USA; Louvain-la-Neuve, B; London; Essex; Belfast, GB)</i>
10:15	V1031	Analysis of overall survival by number of radium-223 injections received in an international expanded access program (iEAP) <i>Wirth, Manfred, Saad F., Keizman D., O'Sullivan J. M., Carles J., Gillissen S., Thellenberg Karlsson C., Miller K., Tucci M., Paganelli G., Procopio G., Gratt J., Seger M., Nilsson S., Heinrich D. (Dresden; Berlin, D; Montreal, CDN; Kfar Saba, IL; Belfast, GB; Barcelona, E; St. Gallen, CH; Umeå; Stockholm, S; Orbassano (Turin); Meldola; Milano, I; Whippany, USA; Lørenskog, N)</i>
10:25	V1032	Subtypisierung von muskelinvasiven Urothelkarzinomen zur Vorhersage der Überlebenswahrscheinlichkeit und Analyse von therapielevanten Biomarkern: Entwicklung eines Nanostring Screenings <i>Rinaldetti, Sébastien, Rempel E., Worst T., Steidler A., Weis C.-A., Hartmann A., Bolenz C., Erben P. (Mannheim; Heidelberg; Erlangen, D)</i>
10:35	V1033	Verbessertes Überleben von Patienten mit metastasierten Keimzelltumoren: Ergebnisse einer Kohortenstudie an zwei Zentren in München <i>Hentrich, Marcus, Debole J., Gerl A. (München, D)</i>

11:30–13:00

Saal 1

Plenarsitzung

Zurück in die Zukunft

Vorsitz:	Kanz, Lothar (Tübingen, D), Hochhaus, Andreas (Jena, D)
11:30	V1034 Host-pathogen interaction: Das Helicobacter pylori Genom von Ötzi <i>Maixner, Frank, Krause-Kyora B., Turaev D., Herbig A., Krause J., Nebel A., Moodley Y., Rattei T., Zink A. (Bozen, I; Kiel; Jena, D; Wien, A; Thohoyandou, ZA)</i>
12:00	V1035 Gesellschaftlicher und medizinischer Nutzen der Erforschung von Unsterblichkeitsgenen <i>Rudolph, K. Lenhard (Jena, D)</i>
12:30	V1036 Neue therapeutische Targets in der Leukämie therapie. <i>Müschen, Markus (San Francisco, USA)</i>

13:00–14:00

Farewell Lunch

Pflegetagung

Pflegekräfte und medizinische Fachangestellte spielen eine zentrale Rolle in der Patientenbetreuung, vor allem in der Onkologie. Patienten erwarten nicht nur optimale Pflege, sondern auch Kenntnisse über die vielen neuen Behandlungsmöglichkeiten.

Das Programm der Pflegetagung wird deshalb in diesem Jahr ausgeweitet und enthält jetzt vier verschiedene Angebote:

1. PLENARVORTRÄGE ZU PFLEGETHEMEN u. a.

- Patientenschulung und -beratung
- Selbstmanagement
- Palliativpflege
- Fort- und Weiterbildung, Akademisierung, Zukunftsperspektiven

2. WORKSHOPS u. a.

- Pflege zentraler Venenzugänge
- Ekel und Scham, Trauer
- Ergotherapie in der Palliativmedizin
- Gesundheitsförderung: Rückenschule und Entspannung
- Pflegerisches Management bei allogener Stammzelltransplantation bei Kindern und Erwachsenen
- Kommunikation bei Migrationshintergrund
- Musiktherapie/Aromatherapie

3. VORTRÄGE VON ÄRZTEN UND PFLEGEKRÄFTEN ZU NEUEN BEHANDLUNGEN u.a.

- Darmkrebs
- Multiples Myelom
- Brustkrebs
- Immuntherapien

4. GEMEINSAME VERANSTALTUNGEN MIT DEN ÄRZTEN u. a.

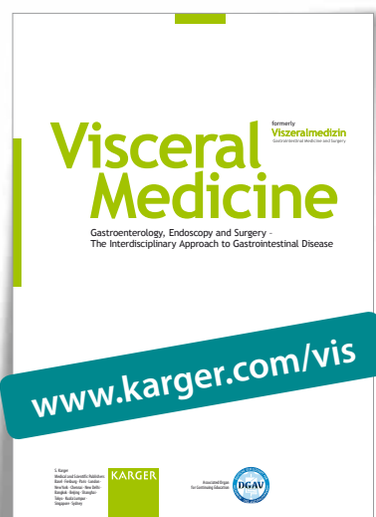
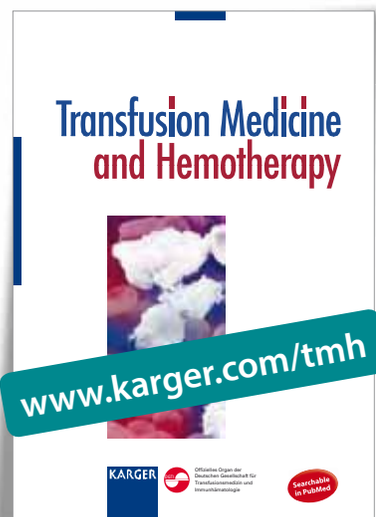
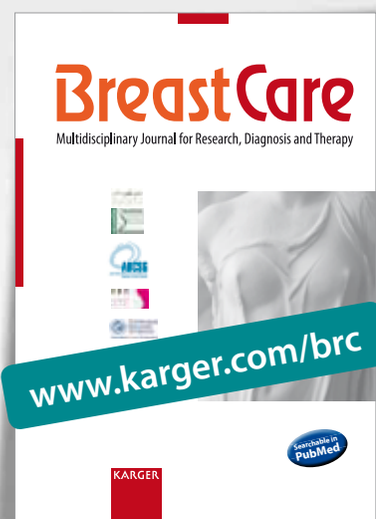
- Geriatrische Onkologie
- Therapiebegrenzung

Die Vorträge der Pflegetagung finden im Messehaus auf dem Messegelände statt.



Das komplette Programm finden Sie im separaten Programmheft Pflegetagung.

Connecting the World of Biomedical Science



S. Karger Verlag für Medizin
und Naturwissenschaften GmbH
Wilhelmstraße 20A
79098 Freiburg
Deutschland
t: +49 761 45 20 70
f: +49 761 45 20 714
information@karger.com

KARGER

Studententag

Samstag, 15.10.2016

„Meine Zukunft in der Hämatologie und Onkologie“

11:30 – 13:30

M 1/2 (Messehaus)

Session I: Trends in Hämatologie & Onkologie

Vorsitz: Wörmann, Bernhard (Berlin, D)

11:30 Eröffnung des Studententages durch den Kongresspräsidenten
Hochhaus, Andreas (Jena, D)

12:00 Leukämien und Lymphome
Serve, Hubert (Frankfurt, D)

12:30 Solide Tumoren
Knödler, Maren (Leipzig, D)

13:00 Perspektiven aus Sicht des Forschers
Brümmendorf, Tim Henrik (Aachen, D)

13:30 Pause

14:00 – 17:15

M 1/2 (Messehaus)

Session II: Berufliche Perspektiven in Hämatologie & Onkologie

Vorsitz: Wörmann, Bernhard (Berlin, D), Rachow, Tobias (Jena, D)

14:00 Forschung und Wissenschaft
Fischer, Thomas (Magdeburg, D)

14:30 Herausforderungen des Managements maligner Lymphome in der
kommenden Dekade und Mentoring in einem amerikanischen
Krebszentrum
Shipp, Margaret A. (Boston, USA)

15:30 Ambulante Versorgung
Hegewisch-Becker, Susanna (Hamburg, D)

16:00 Klinische Medizin
Weißinger, Florian (Bielefeld, D)

16:30 Was läuft? Eine Einführung zum Kongress.
Rachow, Tobias (Jena, D)

Der Eintritt zum Studententag sowie zum gesamten fünftägigen Kongress ist für Studentinnen und Studenten bei Vorlage eines gültigen Studentenausweises kostenfrei.



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

Auch hier:

Besuchen Sie uns beim **SYMPOSIUM** und in der **INDUSTRIE-AUSSTELLUNG!**

SYMPOSIUM

14. 10. 2016 // 14.30 - 16.00 UHR //

VORTRAGSRAUM 10

Hohes Risiko und hohe Erwartungen: Was bringt die zukünftige Therapie für CLL-Patienten mit Deletion von 17p?

14:35 Uhr Definition von Hochrisiko-CLL:
Die Rolle des p53 Signalweges in der CLL

14:55 Uhr Heutige Therapiestandards für CLL-Patienten mit defektem p53 Signalweg

15:10 Uhr Was kommt als nächstes in der CLL?
Neue Therapieoptionen für Hochrisiko-CLL

15:35 Uhr Die Rolle der MRD-Negativität in der Therapie der CLL

INDUSTRIE-AUSSTELLUNG

STAND-NR. 74

im Rahmen der Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie.



Industriesymposien

Freitag, 14.10.2016

14:30-16:00

Vortragsraum 10, Ebene +2

AbbVie Deutschland GmbH & Co.KG

Hohes Risiko und hohe Erwartungen: Was bringt die zukünftige Therapie für CLL-Patienten mit Deletion von 17p?

Vorsitz: Wendtner, Clemens-Martin (München, D)

Begrüßung

Wendtner, Clemens-Martin (München, D)

Definition von Hochrisiko-CLL: Die Rolle des p53 Signalweges in der CLL

Jäger, Ulrich (Wien, A)

Heutige Therapiestandards für CLL-Patienten mit defektem p53 Signalweg

Gregor, Michael (Luzern, CH)

Was kommt als nächstes in der CLL? Neue Therapieoptionen für Hochrisiko-CLL

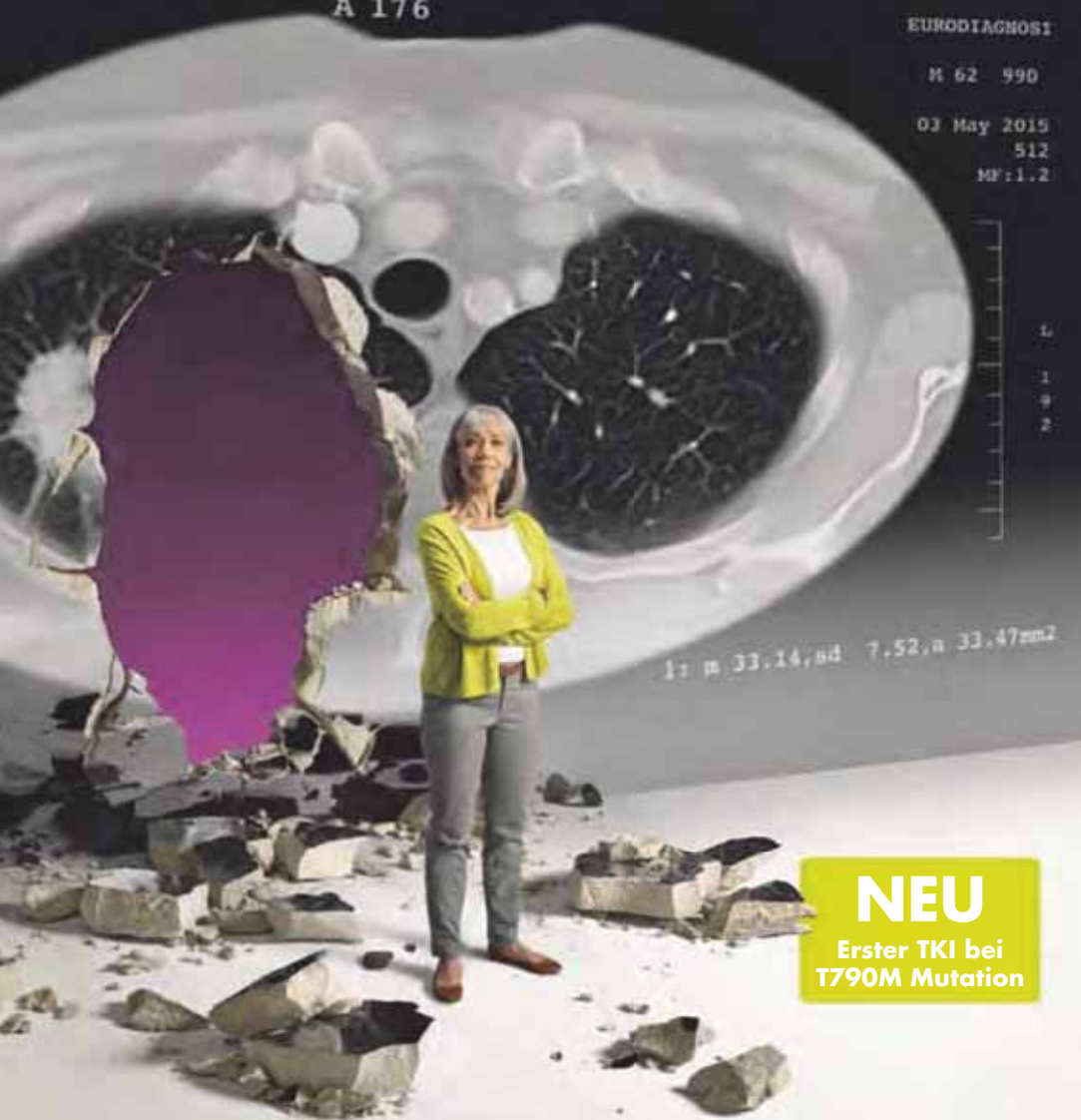
Wendtner, Clemens-Martin (München, D)

Die Rolle der MRD-Negativität in der Therapie der CLL

Kneba, Michael (Kiel, D)

Zusammenfassung und Verabschiedung

Wendtner, Clemens-Martin (München, D)



TAGRISSE® Resistenzen durchbrechen

bei NSCLC-Patienten mit einer positiven T790M Mutation des EGFR

- ✓ **Starke, schnelle und anhaltende Wirksamkeit**^{1-3,*}
- ✓ **Überzeugendes Verträglichkeitsprofil**^{2,3,*}
- ✓ **1 Tablette 1x täglich**⁴



* im Vergleich zur bisherigen Standardtherapie
1 Cross DA et al. Cancer Discov 2014; 4: 1046-1061. 2 Goss DG et al. ECC 2015; Abstr. #3113.
3 Yang JCH et al. ELCC 2016; Abstr. #LBA2_PR. 4 Fachinformation TAGRISSE®, Stand März 2016.

TAGRISSE® 40 mg und TAGRISSE® 80 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: Osimertinib. Verschreibungspflichtig. **Zusammensetzung:** TAGRISSE® 40 mg: Jede Tablette enthält 40 mg Osimertinib (als Mesilat). TAGRISSE® 80 mg: Jede Tablette enthält 80 mg Osimertinib (als Mesilat). **Sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mannitol (Ph. Eur.), Mikrokristalline Cellulose, Hypollose (5,0-16,0 %) [E463], Natriumstearylfumarat (Ph. Eur.), Tablettenhülle: Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E171), Macrogol (3350), Talkum, Eisen(III) hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(III,III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiet:** TAGRISSE® ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem, nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) und einer positiven T790M-Mutation des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Johanniskraut darf nicht zusammen mit TAGRISSE® angewendet werden. **Nebenwirkungen:** Bei Patienten, die mit TAGRISSE® behandelt werden, kommt eine Verlängerung des QTc-Intervalls vor; weitere Informationen siehe Fachinformation. Sehr häufig: Diarrhö, Stomatitis, Hautausschlag, trockene Haut, Paronychie; Pruritus, verminderte Thrombozytenzahl, verminderte Leukozytenzahl, verminderte Neutrophilenzahl. Häufig: Interstitielle Lungenerkrankung. **Weitere Hinweise:** siehe Fachinformation. **Pharmazeutischer Unternehmer:** AstraZeneca GmbH; 22876 Wedel, E-Mail: azinfo@astrazeneca.com, www.astrazeneca.de, Servicehotline für Produktanfragen: 0800 22 88 660. Stand: 1. Quartal 2016. 945865011/16

14:30-16:00

Mehrzweckfläche 1/2, Ebene o

AstraZeneca GmbH

“What Science can do” – die Zeit des Umbruchs in der Tumortherapie

Vorsitz: Lordick, Florian (Leipzig, D)

Begrüßung
Lordick, Florian (Leipzig, D)

Fortgeschrittenes, HR positives Mammakarzinom – eine Therapie im Wandel
Thill, Marc (Frankfurt/M., D)

Das Lungenkarzinom gibt es nicht mehr
Reinmuth, Niels (München, D)

Geht das zusammen: Immunonkologie und Biomarker?
Mackensen, Andreas (Erlangen, D)

14:30-16:00

Saal 2, Ebene +1

Baxalta Deutschland GmbH

Personalisierte Therapie in der Hämatologie am Beispiel der Akuten Lymphatischen Leukämie

Vorsitz: Schrappe, Martin (Kiel, D), Passweg, Jakob (Basel, CH)

Begrüßung
Schrappe, Martin (Kiel, D)

Therapiekonzept der ALL – pädiatrisch
Möricke, Anja (Kiel, D)

Therapiekonzept der ALL – adult
Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D)

Die Notwendigkeit des Asparaginase-Monitoring
Boos, Joachim (Münster, D)

Toxizität und Nebenwirkungsmanagement der Asparaginase bei Kindern und Erwachsenen

Schrappe, Martin (Kiel, D)
Möricke, Anja (Kiel, D)
Gökbuget, Nicola (Frankfurt/M., D)
Boos, Joachim (Münster, D)

Zusammenfassung
Passweg, Jakob (Basel, CH)

14:30–16:00

Saal 5, Ebene +1

CHUGAI PHARMA EUROPE LTD.

Tumorkachexie

Vorsitz: von Haehling, Stephan (Göttingen, D)

Tumorkachexie aus medizinischer Sicht
von Haehling, Stephan (Göttingen, D)

Tumorkachexie beim Bronchialkarzinom
Huber, Rudolf Maria (München, D)

Tumorkachexie aus Sicht des Patienten
Hornemann, Beate (Dresden, D)

14:30–16:00

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene 0

Genomic Health Deutschland GmbH

State of the Art: Systemic adjuvant chemotherapy and genomic profiling in early breast cancer

Vorsitz: Lüftner, Diana (Berlin, D)

The International Standard – when is adjuvant chemotherapy indicated (recommendations, TAILORx)? – which adjuvant chemotherapy?
Rugo, Hope S. (San Francisco, USA)

The standard in Germany – what are our recommendations (AGO, DGHO)? – what is the current German standard in adjuvant chemotherapy?
Möbus, Volker (Frankfurt/M., D)

The future: De-escalation? – PlanB, ADAPT – how does this affect our routine?
Harbeck, Nadia (München, D)

Vorträge auf Englisch, keine Übersetzung

14:30–16:00

Saal 4, Ebene +1

Lilly Deutschland GmbH

Das fortgeschrittene NSCLC: Fokus relevante Therapieoptionen

Vorsitz: Sebastian, Martin (Frankfurt/M., D)

Therapieoptionen beim plattenepithelialen NSCLC: Wo stehen wir?
Schütte, Wolfgang (Halle, D)

Histopathologische Aspekte in der Therapieauswahl beim plattenepithelialen NSCLC
N.N.

Der vorbehandelte NSCLC-Patient – Therapieentscheidungen in der Rezidivsituation
Fuchs, Florian (Erlangen, D)

Therapie-Algorithmus beim nicht-mutierten NSCLC
Sebastian, Martin (Frankfurt/M., D)

14:30–16:00

Vortragsraum 11, Ebene +2

SERVIER Deutschland GmbH

Neue Therapieoptionen für Patienten mit metastasiertem kolorektalen Karzinom

Vorsitz: Schmoll, Hans-Joachim (Halle, D), Heinemann, Volker (München, D)

Einleitung
Schmoll, Hans-Joachim (Halle, D)

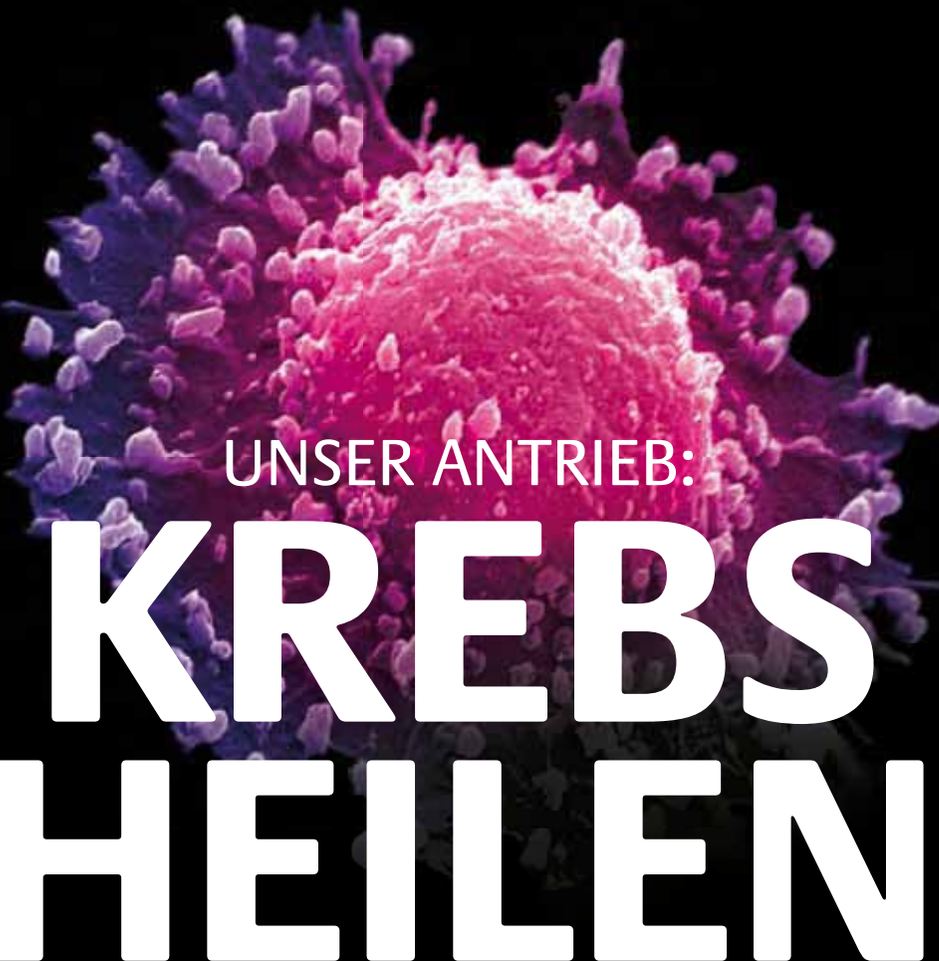
Neue Therapieoption für Patienten mit metastasiertem kolorektalen Karzinom
Karthaus, Meinolf (München, D)

Individuelle Therapieentscheidung – Erfahrungen aus dem Härtefallprogramm
Kasper, Stefan (Essen, D)

Aktuelle Themen in der Behandlung des mCRC
Stein, Alexander (Hamburg, D)

Zusammenfassung
Heinemann, Volker (München, D)

Bild: Gefärbte rasterelektronenmikroskopische Aufnahme (REM) einer Lungenkrebszelle.



UNSER ANTRIEB:
**KREBS
HEILEN**

Wir sind Takeda Oncology, der Spezialbereich für Krebserkrankungen des Pharmaunternehmens Takeda mit Sitz in Berlin. Uns verbindet ein gemeinsamer Antrieb. Von unserem Engagement im Bereich der Forschung über den kontinuierlichen Dialog unserer Teams mit Ärzten und Fachpersonal bis zur Entwicklung innovativer Patientenangebote – **alles dient einem Ziel: Krebs zu heilen.**



takeda-oncology.de

© 2016 Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG
Jägerstr. 27, 10117 Berlin, Deutschland

14:30–16:00

Saal 3, Ebene +1

Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG

Does one size fit all? Patientenorientierte Therapieentscheidung beim Multiplen Myelom.

Vorsitz: Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D)

Behandlung von Patienten mit zytogenetischem Hochrisiko
Merz, Maximilian (Heidelberg, D)

Therapieoptionen bei Patienten mit mehrfachen Rezidiven
Salwender, Hans-Jürgen (Hamburg, D)

Behandlungsoptionen bei „Frail“-Patienten
Engelhardt, Monika (Freiburg, D)

Industriesymposien
Freitag, 14.10



Signalwege verstehen,
gezielt therapieren.

Wir
forschen
für Ihre
Lymphompatienten.



16:30–18:00

Saal 2, Ebene +1

AMGEN GmbH

Zielgerichtet und patientenorientiert: Metastasen im Fokus

Vorsitz: Lordick, Florian (Leipzig, D), Overkamp, Friedrich (Hamburg, D)
Relevanz der Lokalisation des Primärtumors für die Therapieentscheidung beim mCRC
Heinemann, Volker (München, D)
3 Jahre „Sequenz-Diskussion“ beim mCRC– Rückblick und Ausblick
Prager, Gerald (Wien, A)
Der Knochen als Ort der Metastasierung: Was leistet die osteoprotektive Therapie heute und morgen?
Overkamp, Friedrich (Hamburg, D)
Zusammenfassung und Ausblick
Lordick, Florian (Leipzig, D)

16:30–18:00

Vortragsraum 11, Ebene +2

AOP Orphan Pharmaceuticals AG

Back to the Future: New Concepts in the Treatment of MPNs and the Control of Tumor-Associated Symptoms

Vorsitz: Grießhammer, Martin (Minden, D), Koschmieder, Steffen (Aachen, D)
Back to the Future – Welcome & Introduction
Petrides, Petro E. (München, D)
Kritische Bewertung von zytoreduktiven Langzeittherapien
Grießhammer, Martin (Minden, D)
Early Phases of PV and ET – is it Time to rethink Treatment Recommendations?
Barbui, Tiziano (Bergamo, I)
Einsatz von INF α – welche Surrogatparameter sind relevant für die Langzeitremission?
Gisslinger, Heinz (Wien, A)
Cannabinoide als Therapieoption in der Hämatologie/Onkologie?
Keil, Felix (Wien, A)

Einzelne Vorträge auf Englisch, keine Übersetzung.

16:30–18:00

Vortragsraum 10, Ebene +2

Gilead Sciences GmbH

Behandlung von CLL und FL Patienten im Zeitalter zielgerichteter Therapien

Vorsitz: Heß, Georg (Mainz, D)
Einführung: Zielgerichtete Therapien – Chancen und Risiken
Heß, Georg (Mainz, D)
Behandlung des Follikulären Lymphoms – Status, Leitlinien und Perspektiven
Dreyling, Martin (München, D)
How to identify and treat the high-risk CLL patient
Rossi, Davide (Bellinzona, CH)
Aktuelle Therapieoptionen in der Behandlung der rezidierten CLL
Jäger, Ulrich (Wien, A)
Diskussion
Gilead Förderprogramm Onkologie: Auszeichnung der geförderten Projekte

Einzelne Vorträge auf Englisch, keine Übersetzung.

CLL Chronische Lymphatische Leukämie*

MCL Mantelzell-Lymphom*

MW Morbus Waldenström[^]

IMBRUVICA®

hochwirksam
gut verträglich
oral 1 x täglich



so viel ist
machbar.

imbruvica®
(ibrutinib) Kapseln

* Als Einzelsubstanz z. Bhdlg. erw. Pat. m. nicht vorbd. chron. lymphatischer Leukämie (CLL) und als Einzelsubstanz od. in Komb. m. Bendamustin u. Rituximab (BR) z. Bhdlg. erw. Pat. m. CLL, d. mind. eine vorangeh. Therapie erhalten haben

* Als Einzelsubstanz z. Bhdlg. erw. Pat. m. rezidiv. od. refrakt. Mantelzell-Lymphom (MCL)

* Als Einzelsubstanz zur Bhdlg. erw. Pat. m. Morbus Waldenström (MW), d. mind. eine vorangeh. Therapie erhalten haben, od. zur Erstlinientherapie bei Pat., d. für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Daher ist es wichtig, jeden Verdacht auf Nebenwirkungen in Verbindung mit diesem Arzneimittel zu melden.

IMBRUVICA® 140 mg Hartkapseln, Wirkstoff: Ibrutinib. **Zusammensetzung:** Jede Hartkapsel enth. 140mg Ibrutinib. Sonst. Bestand.: Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat, mikrokrist. Cellulose, Natriumdodecylsulfat, Gelatine, Titandioxid (E171), Schellack, Eisen(III)oxid (E172), Propylenglycol. **Anw.geb.:** Als Einzelsubstanz z. Bhdlg. erw. Pat. m. rezidiv. od. refrakt. Mantelzell-Lymphom (MCL) und z. Bhdlg. erw. Pat. m. nicht vorbd. chron. lymphatischer Leukämie (CLL). Als Einzelsubstanz od. in Komb. m. Bendamustin u. Rituximab (BR) z. Bhdlg. erw. Pat. m. CLL, d. mind. eine vorangeh. Therapie erhalten haben. Als Einzelsubstanz z. Bhdlg. erw. Pat. m. Morbus Waldenström (MW), d. mind. eine vorangeh. Therapie erhalten haben, od. zur Erstlinientherapie b. Pat., d. für eine Chemo-Immuntherapie nicht geeignet sind. **Gegenanz.:** Überempfindl. gg. d. Wirkstoff od. einen d. sonst. Bestand.; gleichz. Anw. v. Präp., d. Johanniskraut enth.; gleichz. Einn. zus. m. Grapefruit od. Bitterorange (Sivilla Orange) sowie Säften od. Nahrungsergänzungsmitteln, d. diese Früchte enthalten könnten; Schwangerschaft (währ. d. Einn. u. bis zu 3 Mon. danach unter Anw. e. Barrieremethode); Stillzeit. **Warnhinw. u. Vorsichtsmaßn.:** hämorrhag. Ereign.; Einn. v. Arzneim. od. Nahrungsergänzungsmitteln, d. das Blutungsrisiko erhöhen; Leukostase; Infektionen; Zytopenie; interstit. Lungenerkr.; Vorhofflimmern/Vorhofflattern; Tumorsyndrom; nicht-melanozytärer Hautkrebs; schwere Herzschwäche; Pat. m. Risiko f. weit. Verkürzung d. QTc Zeit; Leber- u. Nierenfunkt.störg.; chirurg. Eingriff. **Nebenwirk.:** Sehr häufig: Pneumonie, Infekt. d. ob. Atemwege, Infekt. d. Haut, Sinusitis, Neutropenie, Thrombozytopenie, Kopfschm., Blutung, Bluterguss, Diarrhö, Erbr., Stomatitis, Übelk., Obstip., Hautausschlag, Arthralgie, Muskelspasmen, muskuloskelettae Schm., Fieber, periph. Ödeme. **Häufig:** Sepsis, Hamwegsinfekt., nicht-melanozytärer Hautkrebs, Basalzellkarzinom, Plattenepithelzellkarzinom, febrile Neutropenie, Leukozytose, Lymphozytose, interstit. Lungenerkr., Tumorsyndr., Hyperurikämie, Schwindel, Verschwommensehen, Vorhofflimmern, subdurales Hämatom, Nasenbluten, Petechien, Hypertonie, Urtikaria, Erythem. **Gelegentl.:** Leukostasesyndr., Angioödem. **Nicht bekannt:** Leberversagen. **Verschreibungspflichtig.** **Warnhinw.:** Arzneimittel, f. Ködr. unzugänglich aufbew. **Weit. Ang.:** siehe Fachinformation u.a. zu Wechselwirkungen. **Pharmazeut. Unternehmer:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B 2340 Beerse, Belgien. **Örtlicher Vertreter für Deutschland:** Janssen-Cilag GmbH, Johnson & Johnson Platz 1, 41470 Neuss. **Stand d. Inform.:** 08/2016.

IMBRUVICA® ist einlizensiert von Pharmacyclics Inc. (ein Unternehmen der AbbVie Gruppe).

16:30–18:00

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Janssen-Cilag GmbH

Lymphom-Therapien im Umbruch: Update zu CLL, MCL und MW

Vorsitz: Stilgenbauer, Stephan (Ulm, D), Staber, Philipp (Wien, A)

Therapiekonzepte bei MCL: Behandlung optimieren, Lebensqualität schaffen
Graf La Rosée, Paul (Villingen-Schwenningen, D)

Neue Wege in der Erstlinien-Behandlung der CLL
Stilgenbauer, Stephan (Ulm, D)

Zielgerichtete Therapie des Morbus Waldenström im praktischen Alltag
Hentrich, Marcus (München, D)

16:30–18:00

Saal 4, Ebene +1

Lilly Deutschland GmbH

Neue Standards und Innovationen in der Therapie des Magen- und Kolorektalkarzinoms

Vorsitz: Al-Batran, Salah-Eddin (Frankfurt M., D), Kasper, Stefan (Essen, D)

Der aktuelle Therapiealgorithmus beim metastasierten Magenkarzinom
Al-Batran, Salah-Eddin (Frankfurt/M., D)

Patientencoaching bei gastrointestinalen Tumoren
Welslau, Manfred (Aschaffenburg, D)

Aktuelle anti-angiogene Therapiekonzepte beim metastasierten kolorektalen Karzinom in der 2nd-line
Kasper, Stefan (Essen, D)

Anti-angiogene Therapie beim kolorektalen Karzinom – Der klinische Fall
Schleucher, Norbert (Hamburg, D)

STARTEN SIE MIT KEYTRUDA®:

ANTI-PD-1-POWER

www.keytruda.de



KEYTRUDA®

KEYTRUDA® 50 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Wirkstoff: Pembrolizumab **Zus.:** 1 Durchstechfl. enth.: *Arzneil. wirks. Bestand.*: 50 mg Pembrolizumab. Nach Rekonstitution enth. 1 ml Lsg. 25 mg Pembrolizumab. *Sonst. Bestand.*: L-Histidin, L-Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Sacrose, Polysorbit 80. **Anw.:** Als Monother. zur Behandl. d. fortgeschrittenen (nicht resezierbaren od. metastasierenden) Melanoms bei Erw. **Gegenanz.:** Überempf.-keit geg. d. Wirkstoff od. e. d. sonst. Bestand. Stillzeit. **Vorsicht bei:** Schwere Einschränkung d. Nierenfunkt.; moderater od. schwerer Einschränkung d. Leberfunkt. (nur begrenzte Daten). Melanom d. Auges (limitierte Daten zu Sicherh. u. Wirksamk.). Kdr. u. Jugendl. < 18 J. (keine Daten). Behandl. nach Risikoabwägung (keine Daten) bei Pat. mit: HIV-, Hepatitis-B- od. Hepatitis-C-Infekt.; akt., system. Autoimmunerkrank.; Pneumonie od. schwerer Überempf.-keit geg. e. and. monoklonalen Antikörper in d. Anamnese; laufender Ther. mit Immunsuppressiva; schweren immunvermittelten NW unter Ipilimumab in d. Anamnese (jegliche Grad 4 od. Grad 3 Toxizität), d. eine Kortikosteroid-Behandl. über mehr als 12 Wo. erforderte (mehr als 10 mg/Tag Prednison od. Äquivalent in entspr. Dosierung); aktiv. Infekt.-erkrank. Schwangersch. **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Diarrhö; Übelk. Hautausschl. (einschl. erythemat., follicul., general., makulärer, makulo-papulöser, papulöser, juck., vesikul. Hautausschl.); Pruritus (einschl. Urtikaria, general. Pruritus). Arthralgie. Müdigk./Erschöpf. *Häufig:* Anämie; Thrombozytopenie. Hypophysitis (einschl. Hypophysenunterfunkt.); Hyperthyreose; Hypothyreose. Vermind. Appetit; Dehydrierung. Kopfschm.; Dysgeusie; periph. Neuropathie; Schwindel; Parästhesie. Trock. Augen. Vertigo. Hitzegefühl. Pneumonitis (einschl. interstit. Lungenerkrank.); Dyspnoe; Husten. Kolitis (einschl. mikroskop. Kolitis, Enterokolitis); Erbr.; Abdominalschm. (einschl. abdominaler Beschw., Oberbauch- u. Unterbauchschm.); Obstipat.; Mundtrockenh.; aufgeblähtes Abdomen. Schwere Hautreakt. (einschl. exfoliativ. Dermatitis, Erythema multiforme, exfoliativ. Hautausschl., SJS, Grad ≥ 3 Pruritus, Hautausschl., general. Hautausschl., makulo-papulöser Hautausschl.); Vitiligo (einschl. Hautdepigment.); Hauttrockenh.; Erythem; Ekzem; Hyperhidrose (einschl. Nachtschweiß); Hypopigment. d. Haut; Alopezie. Myalgie; Muskelschw.; muskuloskelett. Schm. (einschl. muskuloskelett. Beschw.); Schm. in d. Extremitäten; Rückenschm.; Arthritis; Muskelkrämpfe; muskuloskelett. Steifheit. Asthenie; Fieber; Schleimhautentzünd.; periph. Ödeme; grippeähn. Erkrank.; Schüttelfrost. Erhöht. Werte von: AST; ALT; alkal. Phosphatase im Blut; Gewichtsabnahme. Infus.-bedingte Reakt. (einschl. Überempf.-keit geg. d. AM, anaphylakt. Reakt., Überempf.-keit, „Cytokine-Release-Syndrom“). *Gelegentl.:* Divertikulitis; Pneumonie; Konjunktivitis; Herpes zoster; Candida-Infekt.; Influenza; Harnwegsinfekt.; Herpes (simplex) im Mundbereich; Nasopharyngitis; Follikulitis. Tumorsch. Neutropenie; Lymphopenie; Leukopenie; Eosinophilie. Nebenniereninsuff.; Thyreoiditis (einschl. autoimmuner Thyreoiditis). Typ-1-Diabetes mellitus; Hyponatriämie; Hypokalziämie; Hyperglykämie; Hypophosphatämie; Hypalbuminämie; Hypertriglyceridämie; Hypokalziämie; Hypomagnesiämie; Hypercholesterinämie; Hyperkalziämie; Hyperurikämie. Verwirrheitszustand (einschl. Desorientier.); Schlaflosigkeit; Ängstlichk.; vermind. Libido; Depress. Hypoästhesie; Lethargie; Neuralgie; periphere sensor. Neuropathie; Hypo-

geusie; Restless-Legs-Syndrom; Hypotonie; Gedächtnisstör.; Tremor; Gleichgewichtsstör.; Aufmerksamkeitsstör.; Hyperästhesie; Hypersomnie. Uveitis (einschl. Iritis u. Iridocyclitis); Augenschm.; Sehstör.; Juckreiz d. Augen; Verschwommensehen; erhöh. Tränensekret.; okul. Hyperämie; Augenreiz.; Verfärb. d. Wimpern; Photophobie; Mouches volantes. Perikarderguss; Palpitat. Hypotonie; Hitzegefühl/Flush; Raynaud-Syndrom. Pleuraschm.; Dysphonie; Giemen; verstopfte Nase; Schm. im Mundrachenraum; Hämoptoe; produkt. Husten; schmerzhafte Atmung; Epistaxis; Nasenlaufen; Niesen. Pankreatitis; Dysphagie; Schm. im Mund; gastroösophag. Refluxkrank.; Dyspepsie; Gastritis; Hämorrhoiden; Zahnerkrank.; Flatulenz.; Zahnfleischschm.; Stomatitis; Cheilitis. Hepatitis (einschl. autoimmune Hepatitis); Cholestase. Palmoplant. Erythrozytosthesie-Syndrom; Psoriasis; akneiforme Dermatitis; Dermatitis; Farbveränd. d. Haare; Papeln; photosensitive Hautreakt.; Hauterkrank.; Hautläsion; Hautgeschwülste; abnormes Haarwachstum; lichenoides Keratose; Hautverfärb.; Hyperpigment. d. Haut; Erythema nodosum; Pigmentstör.; Hautgeschwüre. Myositis (einschl. Myopathie u. Rhabdomyolyse); Steifheit d. Gelenke; Schwell. d. Gelenke; Polymyalgia rheumatica; Polyarthrit; Schm. im Kiefer; Knochenschm.; Flankenschm.; Synovitis; Nackenschm.; Muskelzuck. Nephritis (einschl. Autoimmunnephritis u. tubulointerstit. Nephritis); akute Niereninsuff.; Niereninsuff.; chron. Niereninsuff.; Pollakisurie; Dysurie. Unterleibschm.; erektil. Dysfunktion; Menorrhagie. General. Ödeme; Schm.; Schm. im Brustkorb; Entzünd.; Gangstör.; Beschw. im Brustkorb; Wärmeunverträglichk.; Unwohlsein; Ödeme; Gesichtsoedem; Xerose; Hitzegefühl; Durst. Erhöht. Werte von: Kreatinphosphokinase im Blut; GGT; Amylase; Blutglukose; Kreatinin im Blut; Bilirubin im Blut; TSH im Blut; Trijodthyronin; Triglyzeriden im Blut; Cholesterin im Blut; freiem Thyroxin; Transaminasen; Kalzium im Blut; erniedr. Werte von: TSH im Blut; Thyroxin. Gewichts Zunahme. *Selten:* Akrochordon; Neoplasmaschwell. Immunthrombozytopen. Purpura; hämolyt. Anämie; Panzytopenie. Autoimmunerkrank. Affekt. Stör.; Agitiertheit; Halluzinat.; Trance. Hirnödem; Enzephalopathie; Epilepsie; nichtinfekt. Meningitis; Myasthenie-Syndrom; Krämpfe; Dysarthrie; fokale Krampfanfälle; Synkope. Doppeltsehen; Erkrank. d. Auges; Erkrank. d. Augenlids; Makula-Degeneration; periorbit. Ödem; Photopsie. Lagerungsschwindel. Vorhofflimmern. Hypertonie; Lymphödem; Vaskulitis. Pleuraerguss; Kongestion d. Atemwege. Dünndarmperforation; Blutungen im oberen GIT; Oberbauchbeschw.; Glossitis; Zahndemineral. Akne; Kontaktdermatitis. Plant. Fasiitis; Arthropathie; Sehenschm.; Sehnenentzünd.; Sehenscheidenentzünd. Harnkont. Dysmenorrhö; Hämatospermie; genitaler Juckreiz; skrotales Erythem. Entzünd.-schm.; lokale Schwell.; lokal begrenztes Ödem; Reakt. an d. Infus.-stelle; Schwell. Autoantikörper-positiv; QT-Verlängerung im EKG; verläng. aktiv. part. Thromboplastinzeit; erniedr. Testosteronwerte im Blut; erhöh. Harnsäurewerte im Blut; erhöh. Werte von CRP; erhöh. Anzahl an Eosinophilen. *Zusätzl.:* diabet. Ketoazidose. Opt. Neuritis. Ther.-bedingte Antikörper. **Warnhinw.:** Zuverlässige Verhütungsmethode b. Frauen im gebährf. Alter bis 4 Mon. nach Behandl.-ende. **Verschreibungspflichtig.** Stand: 07/2015

Bitte lesen Sie vor Verordnung von KEYTRUDA® die Fachinformation!

Pharmazeutischer Unternehmer:
Merck Sharp & Dohme Limited, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, Vereinigtes Königreich
Lokaler Ansprechpartner:
MSD SHARP & DOHME GMBH, Lindenplatz 1, 85540 Haar

16:30–18:00

Saal 3, Ebene +1

MSD Sharp & Dohme GmbH

Immuntherapie – Was bringt die Zukunft?

Vorsitz: Griesinger, Frank (Oldenburg, D)

Begrüßung

Griesinger, Frank (Oldenburg, D)

Immuntherapie bei NSCLC: Ein neuer Standard?

Kopp, Hans-Georg (Tübingen, D)

Ziele der PD-L1 Testung bei NSCLC: Einfach, schnell, prädiktiv

Schirmacher, Peter (Heidelberg, D)

Möglichkeiten der Checkpoint-Inhibition bei Kopf-Hals-Tumoren?

Grünwald, Viktor (Hannover, D)

Möglichkeiten der Checkpoint-Inhibition beim Hodgkin-Lymphom?

Engert, Andreas (Köln, D)

Das CRISP Register: Real-life Daten bei NSCLC Zusammenfassung und Ausblick

Griesinger, Frank (Oldenburg, D)

16:30–18:00

Mehrzweckfläche 1/2, Ebene 0

Novartis Pharma GmbH

Novartis Oncology Pipeline Symposium: Zielgerichtete Forschung und patientenorientierte Lösungen

Vorsitz: Lüftner, Diana (Berlin, D)

Begrüßung

Lüftner, Diana (Berlin, D)

FLT3-Mutationen und Midostaurin – neue Behandlungsansätze in der AML

Döhner, Hartmut (Ulm, D)

Neues vom Lungenkarzinom: Ceritinib & beyond

Sebastian, Martin (Frankfurt/M., D)

Die Mammakarzinom Pipeline: Mehr als CDK4/6-Inhibition

Marschner, Norbert (Freiburg, D)



MSD Oncology © MSD SHARP & DOHME GMBH, 2015.

MSD SHARP & DOHME GMBH, Lindenplatz 1, 85540 Haar, www.msd.de. Alle Rechte vorbehalten.

ONCO-1155798-0006 07/15

Leipzig, 14.–18. Oktober 2016

189

16:30–18:00

Saal 1, Ebene +1

Roche Pharma AG

21st century medicine – Individualizing therapy by comprehensive genomic tumor profiling

Vorsitz: Mughal, Tariq (Boston, USA)

The clinical and outcome impact of genomic profiling in Lung Cancer
Berger, Raanan (Ramat Gan, IL)

Clinical application of comprehensive genome profiling in hematologic malignancies – current standards and outlook
Mughal, Tariq (Boston, USA)

Vorträge auf Englisch, keine Übersetzung

16:30–18:00

Saal 5, Ebene +1

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Innovative Therapiekonzepte beim metastasierten Kolorektal- und Prostatakarzinom

Vorsitz: Hofheinz, Ralf-Dieter (Mannheim, D), Gschwend, Jürgen (München, D)

Begrüßung und Einleitung
Hofheinz, Ralf-Dieter (Mannheim, D)

Therapiesequenz beim mCRC – aktuelle Strategie nach der 1st line
Vogel, Arndt (Hannover, D)

Biologicals beim mCRC in der klinischen Praxis – Therapieentscheidung und Sequenzoptimierung
Stintzing, Sebastian (München, D)

Fragen und Diskussion
Gschwend, Jürgen (München, D)
Hofheinz, Ralf-Dieter (Mannheim, D)

Herausforderung mCRPC – Welche Therapie für welchen Patienten?
von Amsberg, Gunhild (Hamburg, D)

Zusammenfassung mCRPC und Verabschiedung
Gschwend, Jürgen (München, D)

Samstag, 15.10.2016

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene 0

Lilly Deutschland GmbH

Therapie des fortgeschrittenen Weichgewebesarkoms – Wo stehen wir und was ändert sich?

Vorsitz: Hohenberger, Peter (Mannheim, D), Reichardt, Peter (Berlin, D)

Fortschritt endlich auch beim Weichgewebesarkom
Reichardt, Peter (Berlin, D)

Die Versorgungssituation von Sarkompatienten in Deutschland
Kasper, Bernd (Mannheim, D)

Interdisziplinäre Tumorkonferenz – Drei komplexe Patientenfälle
Pink, Daniel (Bad Saarow, D)
Keßler, Torsten (Münster, D)

Zielgerichtet gegen CD38

DIE NEUE DIMENSION DER MYELOM THERAPIE

**JETZT
ZUGELASSEN**
Einsatz bereits
in der **3. Linie**
möglich*



Überzeugende Wirksamkeit
als Monotherapie:
**20,1 Monate medianes
Gesamtüberleben**¹**

* DARZALEX® ist indiziert als Monotherapie für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem Multiplen Myelom, die bereits mit einem Proteasom-Inhibitor (PI) und einem Immunmodulator (IMiD) behandelt wurden und die während der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten.

** Sekundärer Endpunkt, gepoolte Analyse aus den Zulassungsstudien GEN501 (Phase I/II) und Sirius (Phase II), n=148

1. Usmani S et al. Blood 2016; Published online before print May 23, 2016, doi: 10.1182/blood.2016-03-705210.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Daher ist es wichtig, jeden Verdacht auf Nebenwirkungen in Verbindung mit diesem Arzneimittel zu melden.

DARZALEX® 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. Wirkstoff: Daratumumab. **Zusammensetzung:** Jede 5 ml Durchstechfl. enth. 100 mg; jede 20 ml Durchstechfl. enth. 400 mg Daratumumab. Sonst. Bestandt.: Essigsäure 99%, Mannitol (E421), Polysorbat 20, Natriumacetat-Trihydrat, Natriumchlorid, Wasser f. Injektionszw... **Anw.geb.:** Als Monotherapie z. Bhdlg. erw. Pat. m. rezidiviertem u. refraktärem multipl. Myelom, d. bereits m. e. Proteasom-Inhibitor u. e. Immunmodulator bhdlt. wurden u. d. währ. d. letzt. Ther. e. Krankh.-progr. zeigten. **Gegenanz.:** Überempfindl. gg. Daratumumab od. e. d. sonst. Bestandt., Schwangersch., es sei denn Nutzen d. Bhdlg. f. d. Frau überw. potent. Risik. f. Fetus. **Warnhinw. u. Vorsichtsmaßn. für d. Anw.:** Nur zur einmaligen intravenös. Anw.. Frauen, d. schwanger werden könn., müssen währ. d. Bhdlg. u. f. weit. 3 Mo. nach d. Bhdlg. e. zuverl. Verhütgs.meth. anw.; Vors. b. Pers. unter Natrium kontroll. (natriumarm/kothsalzarm) Diät. Um d. Risiko infus.-bedgt. Reakt. (IRRs) zu reduz., sollt. Pat. v. Bhdlg. m. DARZALEX® e. Prämedikation m. Antihistaminika, Antipyretika u. Kortikoiden erhalt. Bei IRRs jd. Schw. grad. soll Infus. v. DARZALEX® unterbr. werd. u. b. Bedarf IRRs medikament. beh. u. unterstützd. Maßn. eingeleitet werden. Bei Fortführg. d. Infus. soll d. Infus.-geschwindigkeit. reduz. werd.; z. Prävent. v. verzögert. IRRs sollen b. allen Pat. am erst. u. zweit. Tag nach allen Infus. orale Kortikoide angew. werd., b. Pat. m. obstrukt. Lungenerkr. i. d. Anamn. soll nach d. Infusion e. entspr. Medikat. in Erwäg. gezogen werden, um möglichenw. auftr. respirator. Komplikat. zu beherrschen. B. lebensbedrohl. IRRs Bhdlg. m. DARZALEX® dauerhaft absetzen. DARZALEX® kann zu e. positiven indirekten Coombs-Test führen.; Pat. sollt. v. Beginn d. Bhdlg. m. Daratumumab typis. u. gescreent werd. u. Bluttransfus.-zentren sind ü. Interferenz m. indir. Coombs-Test zu inform.. Arzneim. f. Kdr. unzugängl. aufbew.. DARZALEX® kann e. Bestimmg. d. vollständ. Ansprechens u. der Krankheitsprogress. b. einig. Pat. m. IgG-kappa-Myelomprotein beeinfl.. Nicht schütteln. **Nebenwirk.:** *Sehr häufig* (≥ 1/10), *Häufig* (≥ 1/100 bis < 1/10), *Sehr häufig:* Infus.-bedgt. Reakt. (u.a. verstopfte Nase, Husten, Schüttelfrost, allerg. Rhinitis, Rachenreiz., Dyspnoe, Übelk. (alle ≥ 5%), Bronchospasmus. (2,6%), Hypertonie (1,3%) u. Hypoxie (1,3%). **And. Nebenwirk.:** *Sehr häufig:* Pneumonie (einschl. Streptokokken- u. Lobärpneumonie), Infekt. d. ober. Atemwege, Nasopharyngitis, Anämie, Neutropenie, Thrombozytopenie, Appetitminderung, Kopfschm., Hypertonie, Husten, verstopfte Nase, Dyspnoe, Übelk., Diarrhö, Obstipation, Erbrechen, Rückenschmerz, Arthralgie, Gliederschmerzen, muskuloskeletale Schmerzen in d. Brust, Fatigue, Pyrexie, Schüttelfrost. **Häufig:** Lymphopenie. **Verschreibungspflichtig. Hinweise der Fachinformation beachten. Pharmazeut. Unternehmer:** Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B 2340 Beerse, Belgien. **Örtlicher Vertreter für Deutschland:** Janssen-Cilag GmbH, Johnson & Johnson Platz 1, D-41470 Neuss. **Stand d. Inform.:** 06/2016.

Janssen-Cilag GmbH · Infoservice: 02137 955-955

Janssen Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF **Johnson & Johnson**

12:00–12:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Janssen-Cilag GmbH

Antikörper – Neue Perspektiven im multiplen Myelom

Vorsitz: Einsele, Hermann (Würzburg, D)

Begrüßung

Einsele, Hermann (Würzburg, D)

Anwendung im Praxisalltag – Bilanz nach 100 Tagen

Salwender, Hans-Jürgen (Hamburg, D)

Bedeutung für die Therapiesequenz – ein Ausblick

Weisel, Katja (Tübingen, D)

Schlussworte

Einsele, Hermann (Würzburg, D)

13:00–13:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Pfizer Pharma GmbH

Chancen in der onkologischen Pipeline: Immunonkologie, CDK 4/6 und Antikörperkonjugate

Vorsitz: Harbeck, Nadia (München, D)

Einleitung

Harbeck, Nadia (München, D)

PD1/PDL1 Inhibition und darüber hinaus – was erwarten wir von der Immunonkologie?

Lüftner, Diana (Berlin, D)

Die Zukunft der CDK4/6 Inhibitoren beim metastasierten Mammakarzinom

Harbeck, Nadia (München, D)

Rolle von Immunkonjugaten bei der Behandlung akuter Leukämien

Schlenk, Richard F. (Ulm, D)

Fragen, Diskussion und abschließende Worte

Harbeck, Nadia (München, D)

Lüftner, Diana (Berlin, D)

Schlenk, Richard F. (Ulm, D)

14:00–14:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Roche Pharma AG

Lymphomtherapie heute: Einordnung neuer Therapieoptionen

Vorsitz: Pott, Christiane (Kiel, D)

Begrüßung

Pott, Christiane (Kiel, D)

Moderne Erstlinientherapie der Chronischen Lymphatischen Leukämie

Eichhorst, Barbara (Köln, D)

Therapie des progredienten Follikulären Lymphoms

Jäger, Ulrich (Wien, A)

Leipzig, 14.–18. Oktober 2016

193

Der nächste Meilenstein von Roche.



Die nächste Generation der Krebsimmuntherapie.¹

„Die letzten Jahre waren in der Krebsforschung und -behandlung unglaublich aufregend.“² So leitet die Präsidentin der ASCO den Jahresbericht 2016 über den Fortschritt gegen Krebs ein.

Roche hat diese aufregenden Jahre geprägt wie kaum ein anderes Unternehmen. Mit Avastin®, dem ersten VEGF-Antikörper zur Angiogenesehemmung in der Onkologie.³ Mit Herceptin®, das die Therapie des HER2-positiven Mammakarzinoms revolutioniert hat.⁴ Mit Tarceva®, dem ersten Tyrosinkinase-Inhibitor für Patienten mit Nicht-kleinzelligem Bronchialkarzinom in Europa⁵ – um nur drei Meilensteine der modernen Krebstherapie zu nennen. Sie alle haben einer Vielzahl von Patienten Lebenszeit und Lebensqualität geschenkt.

Jetzt setzt Roche erneut Akzente. Mit der Krebsimmuntherapie der nächsten Generation. Sie ist das Ergebnis eines tiefen Verständnisses für die komplexen immunologischen Abläufe auf zellulärer Ebene. Damit entwickelt Roche für Patienten eine neue wirksame und verträgliche Therapie.

„Doing now what patients need next.“ Mit dieser Vision gestaltet Roche seit mehr als 20 Jahren die Zukunft der Krebstherapie.

Weitere Informationen finden Sie unter <https://www.krebsimmuntherapie-pd1-signalweg.de>

1. Chen DS et al. Clin Cancer Res 2012; 18(24): 6580–6587.
 2. Clinical Cancer Advances 2016: Annual Report on Progress Against Cancer From the American Society of Clinical Oncology. In: Dizon DS et al. J Clin Oncol 2016; 34(9): 987–1011.
 3. Gordon MS and Cunningham D. Oncology 2005; 69 Suppl 3: 25–33.
 4. Brufsky A. Am J Clin Oncol 2010; 33(2): 186–195.
 5. Gridelli C et al. Expert Opin Pharmacother 2007; 8(15): 2579–2592.

15:00–15:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Der erste Verdacht kann täuschen – Differentialdiagnosen der Splenomegalie

Vorsitz: Massenkeil, Gero (Gütersloh, D), Westermann, Jörg (Berlin, D)

Falldiskussion: Splenomegalie und Thrombozytopenie – klarer Fall?
 Westermann, Jörg (Berlin, D)

Falldiskussion: Splenomegalie und Knochenschmerzen – Diagnostische Umwege und Abkürzungen
 Plöckinger, Ursula (Berlin, D)

Differentialdiagnosen der Splenomegalie – Seltenes ist häufiger als man denkt
 Massenkeil, Gero (Gütersloh, D)

16:00–17:30

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA

Die Geschichte in der Immunonkologie geht weiter – Therapie von hämatologischen und soliden Tumoren

Vorsitz: Engert, Andreas (Köln, D), Grünwald, Viktor (Hannover, D), Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D)

Therapie im Wandel: die Behandlung des Multiplen Myeloms
 Goldschmidt, Hartmut (Heidelberg, D)

Ist das der Durchbruch? I-O Therapie im Hodgkin Lymphom
 Engert, Andreas (Köln, D)

Von der Vergangenheit in die Gegenwart: I-O Therapie in soliden Tumoren
 Grünwald, Viktor (Hannover, D)

Von der Gegenwart in die Zukunft: neue Indikationen und weitere Ansätze in I-O
 Markert, Christoph (München, D)

19:00–19:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Roche Pharma AG

Die nächste Generation der Krebsimmuntherapie

Vorsitz: Wolf, Martin (Kassel, D)

Begrüßung
 Wolf, Martin (Kassel, D)

Neue Therapiestrategien bei urogenitalen Tumoren
 Grünwald, Viktor (Hannover, D)

PD-L1-Blockade – Innovation in der Behandlung des NSCLC
 Reinmuth, Niels (München, D)

Sonntag, 16.10.2016

08:00–09:30

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Basilea Pharmaceutica International Ltd.

Ist es Zeit für einen Paradigmenwechsel in der Behandlung der invasiven Aspergillose?

Vorsitz: Ostermann, Helmut (München, D)

Einführung

Ostermann, Helmut (München, D)

Aktuelle Trends in der Epidemiologie und Diagnostik invasiver Pilzkrankungen

Lass-Flörl, Cornelia (Innsbruck, A)

Medikamenteninteraktionen mit Antimykotika: Woran soll man denken

Ostermann, Helmut (München, D)

Klinische Fallpräsentationen

Vehreschild, Maria (Köln, D)

Finale Bemerkungen

Ostermann, Helmut (München, D)

12:00–12:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Novartis Pharma GmbH

Eingesetzt: Aktuelle Daten zu modernen zielgerichteten Therapieregimen in der Hämatologie

Vorsitz: Matzdorff, Axel (Schwedt, D)

Abgesetzt: Therapiefreiheit – ein neues Ziel in der CML-Behandlung

Sauße, Susanne (Mannheim, D)

Ausgesetzt: Pausieren – ein Luftholen in der MM-Therapie

Salwender, Hans-Jürgen (Hamburg, D)

Fortgesetzt: Langzeittherapie der ITP – Kontinuität über Jahre

Matzdorff, Axel (Schwedt, D)

13:00–13:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Celgene GmbH

Therapie des Multiplen Myeloms 2016: Neue Möglichkeiten – bewährte Strategien Statusupdate und interaktive Falldiskussionen aus der täglichen Praxis

Vorsitz: Bargetzi, Mario (Aarau, CH)

Begrüßung und Moderation

Bargetzi, Mario (Aarau, CH)

Der ältere Patient mit Multiplem Myelom – Standards und Perspektiven 2016

Ludwig, Heinz (Wien, A)

Interaktive Falldiskussion: Therapiesequenz gestern und heute

Einsele, Hermann (Würzburg, D)

Ludwig, Heinz (Wien, A)

14:00–14:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Baxalta Deutschland GmbH

Leitliniengerechte Therapie des Pankreaskarzinoms

Vorsitz: Heinemann, Volker (München, D), Herrmann, Richard (Basel, CH)

Begrüßung

Herrmann, Richard (Basel, CH)

Chirurgie

Uhl, Waldemar (Bochum, D)

Medikamentöse Therapie

Prager, Gerald (Wien, A)

Zusammenfassung/Schlusswort

Heinemann, Volker (München, D)

15:00–15:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Mundipharma Deutschland GmbH & Co.KG

ONKOLOGIEplus LEBENSqualität – Was braucht Ihr Tumorpatient?

Vorsitz: Horneber, Markus (Nürnberg, D)

Welche Rolle spielt die Komplementärmedizin in der supportiven Therapie?

Horneber, Markus (Nürnberg, D)

Die Mistel als supportive Therapie in der Onkologie

Voß, Petra (Essen, D)

16:00–17:30

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

AMGEN GmbH

Was bleibt, was kommt – wohin geht die Entwicklung beim multiplen Myelom?

Vorsitz: Einsele, Hermann (Würzburg, D), Ludwig, Heinz (Wien, A)

„Die Qual der Wahl“ – Aktuelle Therapieoptionen beim RRMM

Scheid, Christof (Köln, D)

„Therapie mit Carfilzomib konkret“ – Fragen und Antworten aus dem Praxisalltag

Knauf, Wolfgang Ulrich (Frankfurt/M., D)

„Vom Rezidiv in die erste Linie“ – was bringt die Zukunft?

Röllig, Christoph (Dresden, D)

19:00–19:45

Mehrzweckfläche 3/4, Ebene o

Roche Pharma AG

Zukunft der zielgerichteten Lungenkarzinom-Therapie

Vorsitz: Wolf, Jürgen (Köln, D)

ALK-positives Lungenkarzinom: das Challenge Hirnmetastasen

Griesinger, Frank (Oldenburg, D)

Doppeltes Targeting des EGFR-positiven Lungenkarzinoms

Reinmuth, Niels (München, D)

Stand: 05. Septembver 2016. Irrtum und Änderungen vorbehalten

Plan Halle 2



Stand: 28. August 2016

Quelle: Mit freundlicher Genehmigung des Congress Center Leipzig

Ausstellerliste – alphabetisch

Firma	Stand Nr.
AbbVie Deutschland GmbH & Co.KG	74
Acime GmbH	89
Alexion Pharma Germany GmbH	78
Amgen GmbH	62
AOP Orphan Pharmaceuticals AG	24
Astellas Pharma GmbH	71
AstraZeneca GmbH	69
axios Pharma GmbH	43
Basilea Pharmaceutica International Ltd.	9
Baxalta Deutschland GmbH	68
Bayer Vital GmbH	11
Becton Dickinson Austria GmbH	96
Berlin Chemie AG	75
Bildsysteme HORN	98
Bionic Medizintechnik GmbH	7
Biotest AG	58
Biotype Diagnostic GmbH	91
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	48
Bristol Myers-Squibb GmbH & Co. KGaA	47 a und 47 b
Celgene GmbH	61
Chugai Pharma Europe Ltd.	53
Clovis Oncology Inc	101
CSL Behring GmbH	12
Delcath Systems Limited	94
Eisai GmbH	52
embemed GmbH	3
ewimed	6
Fresenius Kabi Deutschland GmbH	100
GATC Biotech AG	85
Genomic Health Deutschland GmbH	27
Gilead Sciences GmbH	70
Grifols Deutschland GmbH	81
Hexal AG	51
Incyte Biosciences Germany GmbH	77
Instand e.V.	104
Invivoscribe Technologies, Inc	4
IPSEN Pharma GmbH	92
iQone Healthcare Europe GmbH	16
IT-Choice Software AG	57

Firma	Stand Nr.	Verlage/Buchhandlungen	
Janssen-Cilag GmbH	21	ELSEVIER GmbH	65
Jazz Pharmaceuticals Germany GmbH	17	Lehmanns Media GmbH	64b
Kedrion International GmbH	19	LUKON Verlagsgesellschaft mbH	63
L+F Medizin Produkte GmbH	95	Mediengruppe Oberfranken	67
LEO Pharma GmbH	33	Schattauer Verlag	87
LFB GmbH	86	Springer Verlag	84
Lilly Deutschland GmbH	46	Thieme Verlag	66
Lipomed GmbH	93		
medac GmbH	55	Vereine / Organisationen / Universitäten	
Medipolis Produktion GmbH & Co. KG	13	Aplastische Anämie e. V.	42
Merck Serono GmbH	50	BNGO e.V.	36
MPS-Medizinische Planungssysteme GmbH	56	Deutsche Hirntumorhilfe e.V.	28/1
MSD Sharp und Dohme GmbH	59 und 102	Deutsche Leukämie- & Lymphom-Hilfe e. V.	37
Mundipharma Deutschland GmbH & Co. KG	54	Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs	29
NanoString Technologies Germany GmbH	88	ESO European School of Oncology	76
Neovii Biotech GmbH	1	European Society for Medical Oncology (ESMO)	103
Novartis Pharma GmbH	51	IQUO e.V.	35
octapharma GmbH	72	Kompetenznetz Maligne Lymphome e.V.	34
omnicare Pharma GmbH	80	Leukämiehilfe RHEIN-MAIN e.V.	39
OMT GmbH & Co. KG	8	Multiples Myelom Selbsthilfe Österreich	41
Otsuka Pharma GmbH	22	Myelom Deutschland e.V.	40
PakuMed medical products gmbh	25	Onkologie-Hilfe-Verein-Landshut	32
Peter Pflugbeil GmbH	5	Stiftung Deutsche Leukämie- & Lymphom-Hilfe	38
Pfizer Pharma GmbH	20	Universität Ulm / Studiengang Advanced Oncology	90
PharmaMar GmbH	44	Universitätsklinikum Jena	28
Pierre Fabre Pharma GmbH	45	ZKRD Zentrales Knochenmarkspender-Register für die Bundesrepublik Deutschland	30
Prothena Therapeutics Ltd.	105		
ribosepharm division Hikma Pharma GmbH	82	Sonderfläche	
RIEMSER Pharma GmbH	14	KulturKarree	64a & 64b
Roche Pharma AG	10	DGHO Geschichtsausstellung	64a & 64b
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	60		
Saratiba	15		
seca GmbH	97		
SERVIER Deutschland GmbH	18		
Shire Deutschland GmbH	49		
Sirtex Medical Europe GmbH	23		
Sunesis Pharmaceuticals, Inc.	106		
Symedis GmbH & Co. KG	13		
Sysmex Deutschland GmbH	73		
Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG	79		
TAURO-IMPLANT GmbH	26		
Teleflex Medical GmbH	31		
Teva GmbH	83		
The Binding Site GmbH	2		

Angaben ohne Gewähr/Änderungen vorbehalten.

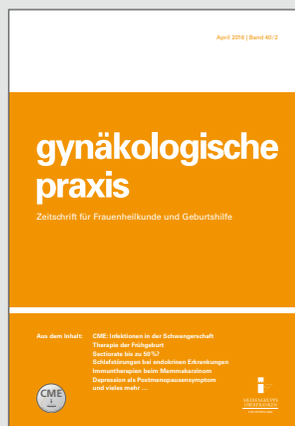
**Die DGHO Service GmbH hat die Industrieausstellung
in eigenem Namen und auf eigene Rechnung organisiert.**

Fachwissen für Mediziner

CME-Punkte sammeln mit jedem Heft!



Ab sofort können Sie unser neues CME-Portal cme.mgo-fachverlage.de nutzen. Sie können online zeit- und ortsungebunden pro Artikel bis zu 4 CME-Punkte erwerben, die Ihnen von der Bundesärztekammer angerechnet werden.



Besuchen Sie uns an Stand Nr. 67!

Offenlegung der kommerziellen Unterstützung*

Firma	Betrag in Euro	Gegenleistung
Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG	46.200,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige Programmheft
Alexion Pharma Germany GmbH	31.500,00 €	Standfläche
Amgen GmbH	146.500,00 €	Standfläche, 2 Satellitensymposien, Anzeige Programmheft, Teilnehmerlanyards, Teilaufgabe Abstract-USB-Sticks
Astellas Pharma GmbH	22.500,00 €	Standfläche
AstraZeneca GmbH	77.700,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige Programmheft
Baxalta Deutschland GmbH	87.500,00 €	Standfläche, 2 Satellitensymposien, Anzeige Programmheft, Säulenummantelungen
Bayer Vital GmbH	44.100,00 €	Standfläche
Berlin Chemie AG	2.700,00 €	Standfläche
Biotest AG	15.000,00 €	Standfläche, Anzeige Programmheft, Logo Orientierungsplan
Bristol Myers-Squibb GmbH & Co. KGaA	155.100,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige Programmheft, Hostessen-Shirts
Celgene GmbH	92.700,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige Programmheft
Chugai Pharma Marketing Ltd.	52.400,00 €	Standfläche, Satellitensymposium
Eisai GmbH	11.025,00 €	Standfläche
Fresenius Kabi Deutschland	6.750,00 €	Standfläche
Gilead Sciences GmbH	78.700,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige Programmheft
Grifols Deutschland GmbH	13.500,00 €	Standfläche
IPSEN Pharma GmbH	22.600,00 €	Standfläche, Anzeige Programmheft, Säulenummantelungen
Jazz Pharmaceuticals Germany GmbH	14.400,00 €	Standfläche
Kedrion International GmbH	5.400,00 €	Standfläche
LEO Pharma GmbH	14.400,00 €	Standfläche
LFB GmbH	2.700,00 €	Standfläche
Lilly Deutschland GmbH	149.700,00 €	Standfläche, 3 Satellitensymposien, Anzeige Programmheft
medac GmbH	18.000,00 €	Standfläche
Merck Serono GmbH	39.700,00 €	Standfläche, Anzeige Programmheft
MSD Sharp und Dohme GmbH	88.650,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeigen Programmhefte
Mundipharma Deutschland GmbH & Co. KG	57.500,00 €	Standfläche, Satellitensymposium
Novartis Pharma GmbH	121.250,00 €	Standfläche, 2 Satellitensymposien
octapharma GmbH	6.750,00 €	Standfläche
Otsuka Pharma GmbH	2.700,00 €	Standfläche
Pfizer Pharma GmbH	79.200,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige Programmheft
RIEMSER Pharma GmbH	13.500,00 €	Standfläche
Roche Pharma AG	170.875,00 €	Standfläche, 4 Satellitensymposien, Lesezeichen und Anzeige Programmheft
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	101.000,00 €	Standfläche, 2 Satellitensymposien
SERVIER Deutschland GmbH	36.500,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Einleger Programmheft, Logo Orientierungsplan, Blöcke zur Auslage
Shire Deutschland GmbH	18.900,00 €	Standfläche
Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG	99.600,00 €	Standfläche, Satellitensymposium, Anzeige und Banderole Programmheft, Velotaxen
TEVA GmbH	34.700,00 €	Standfläche, Anzeige Programmheft

* Transparenzvorgabe durch FSA-Transparenzkodex, AKG-Transparenzregel, PHARMIG-Verhaltenskodex oder Pro Generika-Verhaltenskodex. Einige Firmen wünschen keine Veröffentlichung.

Stand: 05. September 2016; Irrtum und Änderungen vorbehalten.

Die aktuelle Übersicht der Unterstützung finden Sie unter www.haematologie-onkologie-2016.de.

Leipzig, 14.–18. Oktober 2016

Informieren. Fortbilden. Wissen.



Entdecken Sie die kostenlose Onko-Community – dabei sein zahlt sich aus!

Ihre Leistung ist uns wichtig, Ihren Zeitmangel nehmen wir ernst.

Speziell für Ihr Fachgebiet stehen rund um die Uhr Informationen zur Verfügung, die Sie schnell im Arbeitsalltag weiterbringen:

- Lesen Sie tagesaktuelle News aus Wissenschaft und Forschung
- Profitieren Sie von Zytostatika-Steckbriefen
- Orientieren Sie sich an Leitlinien, Arzneimittel-Steckbriefen und Rote-Hand-Briefen
- Behalten Sie Termine und Kongressberichte im Blick
- Tauschen Sie sich mit Ihren Kollegen aus und stellen Sie Ihre Fragen

Zytostatika-
Steckbriefe
inklusive

Werden Sie jetzt Mitglied:
www.thieme.de/onko-community



KulturKarree

GESCHICHTE, KULTUR, LITERARISCHES UND
KULINARISCHES FINDEN SIE AUF DER
AUSSTELLUNGSFLÄCHE 64A/B, HALLE 2

KULTUR
KARREE

Die DGHO Geschichtsausstellung
mit Fotogalerie und Filmschau

Die Geschichte der Hämatologen und Onkologen in Deutschland ist geprägt von den historischen Ereignissen des vergangenen Jahrhunderts. Da waren zum einen die Wirrungen und Wendungen in der Politik und zum anderen die überragenden Leistungen unserer wissenschaftlichen Vorväter, die auch die Geschichte der Fachgesellschaft beeinflusst haben. Auch die dunklen Seiten werden deutlich: jüdische Kollegen werden von der Mitgliedschaft ausgeschlossen und die Mehrheit der Ärzte setzt dem Nationalsozialismus nichts entgegen. Ebenso wird die Spaltung Deutschlands und ihre Überwindung in der Geschichte der DGHO im Kleinen sichtbar.

Neu in der Geschichtsausstellung ist die Ausstellungssäule „Von Goldmann zu Goldman“. Sie präsentiert auf vier Tafeln die Leipziger Wurzeln des Hämatologen Prof. John M. Goldman (1938–2013), in dessen Labor im Hammersmith-Hospital in London Kongresspräsident Hochhaus 1993/94 visitieren konnte. Bereits Goldmans Vater und Großvater wirkten bis 1939 als Ärzte in Leipzig. Zusätzlich wird eine Film-Dokumentation über Leben und Werk dieses verdienten CML-Forschers vorgeführt.



Daneben präsentieren sich auf einer großen Fotowand u. a. drei Gründerväter der Krebsmedizin: Dr. Paul Gottlieb Werlhof, Prof. Dr. Vincenz Czerny und Prof. Ernst Viktor von Leyden. Hier gibt es Überraschendes und Kurioses zu entdecken, denn der Bach-Zeitgenosse Werlhof war nicht nur ein begnadeter Arzt, sondern auch ein hervorragender Poet. Er schrieb Gedichte und Hymnen.

Am Geschichtsstand der DGHO auf dem KulturKarree wird Ihnen der Medizinhistoriker und DGHO-Archivar Prof. Peter Voswinckel für Fragen zur Verfügung stehen.

Ebenfalls auf der Fläche des KulturKarrees präsentiert  medizinische Fachliteratur und medizinisches Zubehör sowie Leipzig-Stadtführer und -Literatur. Und wer dem Motto der Jahrestagung „Blut ist ein ganz besonderer Saft“ noch einmal auf den Grund gehen möchte, kann hier auch ein Exemplar von Goethes Faust erwerben.

Am Schokobrunnen schließlich können Sie vor Ihrem nächsten Programmpunkt noch eine süße Pause einlegen.

Informationen für Teilnehmer

REGISTRIERUNGSCOUNTER

Der Registrierungscounter befindet sich im Eingangsbereich des Congress Center Leipzig, Ebene -1.

Tel.: +49 (0) 341 / 678 4570

E-Mail: jahrestagung2016@eventlab.org

ÖFFNUNGSZEITEN

Freitag, 14.10.2016	08:30–20:30 Uhr
Samstag, 15.10.2016	07:00–19:00 Uhr
Sonntag, 16.10.2016	07:00–19:00 Uhr
Montag, 17.10.2016	07:00–19:00 Uhr
Dienstag, 18.10.2016	07:00–13:00 Uhr

VORREGISTRIERTE TEILNEHMER MIT BEREITS BEZAHLTEN GEBÜHREN

Wenn Sie die von Ihnen gebuchten Leistungen bereits bezahlt haben, wurden Ihnen die Kongressunterlagen (Namensschild und ggf. gebuchte Tickets) ca. 14 Tage vor Kongressbeginn von der Firma event lab. GmbH per Post zugesandt. Wir bitten Sie, diese Unterlagen zu Veranstaltungsbeginn mitzubringen, da ein erneutes Ausdrucken der Unterlagen mit einer Gebühr in Höhe von 30,00 € berechnet wird.

VORREGISTRIERTE TEILNEHMER MIT ZAHLUNG NACH DEM 27.09.2016

Sie haben nach Eingang Ihrer Zahlung eine Bestätigung mit QR-Code per E-Mail erhalten. Bitte bringen Sie dieses Dokument ausgedruckt oder elektronisch zum Kongress mit und drucken sich Ihr Kongress-Namensschild und ggf. gebuchte Tickets bequem an einer der Self-Print-Stationen im Eingangsbereich aus.

VORREGISTRIERTE TEILNEHMER MIT OFFENEN GEBÜHREN

Sollten Sie sich bereits für den Kongress registriert, aber Ihre Gebühren noch nicht beglichen haben, möchten wir Sie bitten, sich an einen der Registrierungscounter zu wenden. Der zu zahlende Betrag kann vor Ort in bar, per EC- oder per Kreditkarte (Amex, Visa oder Mastercard) entrichtet werden.

Die weltweit wichtigsten Fach-Kongresse.

Dabei sein ist für unsere Redakteure alles. Denn nur wer die international relevanten Fach-Kongresse persönlich miterlebt, kann kompetent und ausführlich darüber berichten.

Im Journal **LEADING OPINIONS**
für Mediziner in der Schweiz,
im **JATROS Journal**
für Mediziner in Österreich
und auf www.universimed.com



NEU Der mobile **Leitfaden** durch die Welt der **Onkologie!**



Aktuelle Trends aus Ihrem Fachgebiet. Nur für Ärzte – DocCheck geschützt!

- Aktuelle Trends aus Ihrem Fachgebiet
- Spannende Kongressberichte – weltweit
- Up to date: Bahnbrechende Entwicklungen der Supportivtherapie
- Nichts mehr vergessen: Der Veranstaltungskalender
- Experten im Interview
- **Das Highlight:** Praktische Suchfunktion und unbegrenzter Zugriff auf aktuelle Ausgaben unserer Zeitschrift „Onkologische Welt“

Nehmen Sie Platz in unserer **ExpertenLounge**.
 Direkt. Informativ. Unkompliziert.



TEILNAHMEGEBÜHREN

	Frühbucher bis 30.06.2016	Normaltarif bis 14.09.2016	Spätbucher ab 15.09.2016
Mitglied DGHO, OeGHO, SGMÖ, SGH	180,00 €	230,00 €	280,00 €
Nichtmitglied	380,00 €	430,00 €	480,00 €
Pflegekraft*	120,00 €	135,00 €	150,00 €
med. Assistenzberuf*	120,00 €	135,00 €	150,00 €
Student*	kostenfrei	kostenfrei	kostenfrei
Expertenseminar**	25,00 €	25,00 €	25,00 €

* Ein Nachweis des Arbeitgebers/Institution über die tatsächliche Anstellung als Pflegekraft, med. Assistenzberuf, Student ist erforderlich.

** Separate Anmeldung erforderlich. Die ermäßigte Gebühr für medizinische Assistenzberufe und Studenten beträgt 10,00 €.

Die Gebühren enthalten die derzeit gültige MwSt. von 19 %. Bitte beachten Sie, dass das Zahlungsdatum und nicht das Datum der Registrierung ausschlaggebend für die Frühbuchergebühr war.

In den Teilnahmegebühren sind enthalten:

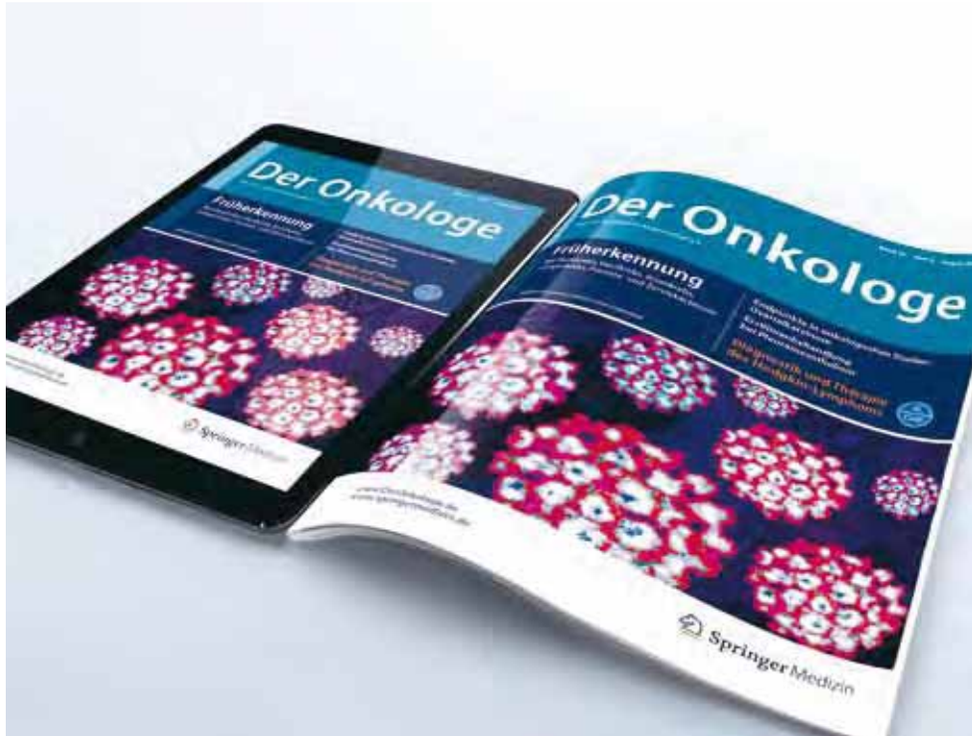
- Zugang zu allen wissenschaftlichen Veranstaltungen vom 14.-18.10.2016
- Namensschild
- Allgemeine Teilnahmebestätigung
- Eröffnung, Welcome Reception und Farewell Lunch
- Abstract-USB-Stick
- ÖPNV-Ticket der Leipziger Verkehrsbetriebe (LVB). (Die Fahrtberechtigung gilt in der Zone 110 sowie zur An- und Abreise vom Flughafen Leipzig/Halle.)
- Zugang zur Industrieausstellung

NAMENSSCHILD

Bitte tragen Sie Ihr Namensschild während der Jahrestagung gut sichtbar. Beachten Sie, dass ein erneutes Ausdrucken des Tickets z. B. bei Verlust oder Vergessen mit einer Gebühr in Höhe von 30,00 € berechnet wird.

NEUREGISTRIERUNGEN

Anmeldungen vor Ort sind möglich. Bitte wenden Sie sich an die Stationen „Neuanmeldung“. Bitte denken Sie daran, einen entsprechenden Nachweis vorzulegen, wenn Sie sich als Pflegekraft, med. Assistenzberuf oder Student registrieren möchten.



So oder so – das lesen Onkologen

- Ausgewählte Schwerpunktthemen umfassend dargestellt
- Therapiealgorithmen: Leitlinien-konforme Empfehlungen für die Praxis
- Hochqualifiziertes Fachwissen unter Berücksichtigung aller onkologischer Disziplinen

Jetzt kostenlos testen

Jetzt gratis testen unter SpringerMedizin.de/der-onkologe

www.SpringerMedizin.de/der-onkologe



TAGESKARTEN (nur vor Ort erhältlich)

TAGESKARTEN	Freitag, 14.10.2016 Dienstag, 18.10.2016	Samstag, 15.10.2016 Sonntag, 16.10.2016 Montag, 17.10.2016
Mitglied DGHO, OeGHO, SGMO, SGH	110,00 €	180,00 €
Nichtmitglied	200,00 €	290,00 €
ermäßigt* (Pflegerkraft, med. Assistenzberuf)	90,00 €	140,00 €

* Ein Nachweis des Arbeitgebers/Institution über die tatsächliche Anstellung als Pflegerkraft, med. Assistenzberuf, Student ist erforderlich.

EXPERTENSEMINARE

Der Besuch der Expertenseminare ist kostenpflichtig und kann im Rahmen der Online-Registrierung gebucht werden. Sofern die Expertenseminare nicht ausgebucht sind, haben Sie die Möglichkeit, Tickets während der Jahrestagung über die Online-Registrierung oder an den Registrierungscountern zu erwerben. Die Teilnehmerzahl ist auf max. 30 Personen begrenzt. Die Gebühr für die Teilnahme an einem Expertenseminar beträgt 25,00 € (ermäßigt 10,00 €).

GRUPPENBUCHUNGEN

Haben Sie eine Registrierung im Rahmen einer Gruppe vorgenommen, so kontaktieren Sie bitte Ihren Gruppenkoordinator zur Abholung der Unterlagen.

TEILNAHME- UND STORNOBEDINGUNGEN.

Registrierte Teilnehmer, die am Kongress nicht teilnehmen können, teilen dies bitte der event lab. GmbH schriftlich per E-Mail an jahrestagung2016@eventlab.org mit. Bei einer Stornierung der Teilnahme bis zum 31.08.2016 wurde die Teilnahmegebühr abzüglich einer Bearbeitungsgebühr in Höhe von 25 % erstattet. Nach dem 31.08.2016 war leider keine Erstattung mehr möglich und die Teilnahmegebühr muss entrichtet werden. Die volle Teilnahmegebühr ist auch zu zahlen, wenn ein angemeldeter Teilnehmer nicht zum Kongress erscheint. Bitte beachten Sie, dass nach dem 31.08.2016 für Umbuchungen und Namensänderungen eine Bearbeitungsgebühr von 20,00 € erhoben wird.

Die vollständigen Teilnehmer-AGB finden Sie auf der Kongresswebseite www.haematologie-onkologie-2016.com

Zertifizierung

Ihr Namensschild ist mit einem Barcode versehen. Dieser dient der Erfassung der Fortbildungspunkte. Bitte tragen Sie Ihr Namensschild so, dass die Erfassung Ihres Barcodes zügig erfolgen kann. Wir bitten Sie, einmalig pro Veranstaltungstag den Barcode Ihres Namensschildes an den dafür vorgesehenen Terminals zu scannen.

FORTBILDUNGSPUNKTE DER ÄRZTEKAMMER

Die Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie ist von der Sächsischen Landesärztekammer mit folgenden CME-Punkten anerkannt:

14.10.2016 mit 3 Punkten
15.10.2016 08:00–13:30 Uhr mit 3 Punkten/14:00–19:00 Uhr mit 3 Punkten
16.10.2016 08:00–13:30 Uhr mit 3 Punkten/14:00–19:00 Uhr mit 3 Punkten
17.10.2016 08:00–13:30 Uhr mit 3 Punkten/14:00–19:00 Uhr mit 3 Punkten
18.10.2016 mit 3 Punkten

Wenn Sie Ihre EFN-Nummer bei Ihrer Registrierung angegeben haben, erfolgt die Übermittlung an die Landesärztekammern elektronisch. Gern können Sie Ihre EFN-Nummer auch im Laufe der Jahrestagung am Registrierungscounter scannen lassen.

Sollten Sie Ihre EFN-Nummer nicht angegeben haben, ist die elektronische Übermittlung nicht möglich.

FORTBILDUNGSPUNKTE DER ÖSTERREICHISCHEN AKADEMIE DER ÄRZTE

Teilnehmer aus Österreich reichen für die Anerkennung der Fortbildungspunkte bitte ihre Teilnahmebescheinigung bei der Österreichischen Akademie der Ärzte ein.

FORTBILDUNGSPUNKTE SGMO UND SGH

SGMO und SGH Fortbildungscredits
14./18.10.2016: jeweils 4 Credits
15./16./17.10.2016: jeweils 8 Credits

FORTBILDUNGSPUNKTE DER 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.

FORTBILDUNGSPUNKTE FÜR PFLEGEKRÄFTE DER RBP

15.10.2016 mit 6 Punkten (1 Tag); 16.10.2016 mit 6 Punkten (1 Tag);
15./16.10.2016 mit 10 Punkten (beide Tage)
Die Teilnahmebescheinigungen erhalten Sie am Registrierungscounter.

TEILNAHMEBESCHEINIGUNG

Die Teilnahmebescheinigung mit CME-Punkten können Sie sich an den dafür vorgesehenen Selbstbedienungs-Terminals im Eingangsbereich des Congress Centers ausdrucken. Es werden alle registrierten Tage aufgelistet. Ein Ausdruck der Bescheinigung nach jedem Veranstaltungstag ist nicht nötig.

Teilnahmebescheinigungen sind nur vor Ort erhältlich. Bescheinigungen nach der Jahrestagung können leider nicht mehr ausgestellt werden.

Informationen für Referenten und Vorsitzende

EINGELADENE REFERENTEN UND VORSITZENDE

Die Kongressunterlagen wurden Ihnen ca. 14 Tage vor Kongressbeginn von der Firma event lab. GmbH per Post zugesandt. Sollten Ihnen diese noch nicht vorliegen, so wenden Sie sich an den entsprechenden Schalter am Registrierungscounter.

MEDIENANNAHME

Die Medienannahme befindet sich im Eingangsfoyer, Ebene -1 des Congress Centers. Alle Präsentationen müssen über die Medienannahme eingereicht werden. Der Anschluss eigener Notebooks sowie das Aufspielen von Daten in den Vortragsräumen ist NICHT möglich.

ÖFFNUNGSZEITEN MEDIENANNAHME

Freitag, 14.10.2016	08:30–20:30 Uhr
Samstag, 15.10.2016	07:00–19:00 Uhr
Sonntag, 16.10.2016	07:00–19:00 Uhr
Montag, 17.10.2016	07:00–19:00 Uhr
Dienstag, 18.10.2016	07:00–13:00 Uhr

VORTRAGSDATEN-UPLOAD IN DER MEDIENANNAHME

Während des Kongresses werden alle Vortragenden gebeten, ihre Präsentationen **spätestens 2 Stunden** vor Beginn der entsprechenden Sitzung in der Medienannahme Eingangsfoyer, Ebene -1, einzureichen. Präsentationstechniker helfen gern.

Bitte beachten Sie die Technischen Hinweise auf der Kongresswebseite.

NO-SHOW-POLITIK FÜR VORTRAGSAUTOREN

Wird ein Vortrag unentschuldig nicht auf der Jahrestagung gehalten, wird der Erstautor des eingereichten Abstracts für die nächste Jahrestagung für die Anmeldung von Beiträgen gesperrt.

OFFENLEGUNG DER INTERESSENSKONFLIKTE

Bitte fügen Sie an Ihrem Vortrag die Angaben zur „Offenlegung der Interessenskonflikte“ an. Eine entsprechende Musterdatei und weitere Informationen finden Sie auf der Kongresswebseite unter www.haematologie-onkologie-2016.com



memo – call for papers

- Peer-reviewed: original reports, reviews, case reports, consensus updates, congress reports
- Editorial Board: 71 experts from 19 nations
- Official Journal of the Austrian Society of Haematology and Medical Oncology (OeGHO) and the Central European Cooperative Oncology Group (CECOG)
- Since 2008, published 4 times a year

Submit your
research now!

www.springer.com/12254



Submit online! www.editorialmanager.com/memo/

Informationen für Posterreferenten

Bitte bringen Sie Ihr Poster bis 9:00 Uhr des Tages Ihrer Posterdiskussion an und entfernen es nach dem Ende der Veranstaltung um 19:00 Uhr wieder. Die Posterausstellung wird betreut, gern ist man Ihnen hier behilflich. Poster, die nach Ablauf der oben genannten Zeiten nicht abgenommen wurden, werden entsorgt.

Für jedes Poster ist eine eigene Posterwand vorgesehen. Ihre Posternummer entnehmen Sie bitte dem Programm. Material für das Anbringen der Poster wird vor Ort zur Verfügung stehen. Die Postermaße betragen 84 cm hoch x 118,8 cm breit (DIN A0 quer).

Die Posterautoren werden gebeten, sich während der Zeit der Posterdiskussion bei ihrem Poster aufzuhalten und einen dreiminütigen Vortrag (mit anschließender Diskussion) vorzubereiten.

Die Posterdiskussionen finden im Foyer Saal 1 im Congress Center Leipzig statt.

Samstag, 15.10.2016	17:30–19:00 Uhr
Sonntag, 16.10.2016	17:30–19:00 Uhr
Montag, 17.10.2016	17:30–19:00 Uhr

POSTERPREISE

Unter allen Postern werden pro Posterkategorie besonders herausragende Arbeiten mit einem Preisgeld von 300,00 € ausgezeichnet. Die Bewertungen und Auszeichnungen der Poster erfolgt während der jeweiligen Posterdiskussion. Die prämierten Poster werden bis zum Ende der dreitägigen Posterpräsentation ausgestellt.

NO-SHOW-POLITIK

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 an Ihrem Poster die Angaben zur „Offenlegung der Interessenskonflikte“ an. Eine entsprechende Musterdatei und weitere Informationen finden Sie auf der Webseite der Jahrestagung unter www.haematologie-onkologie-2016.com

Als Medienvertreter wurden Sie gebeten, sich im Vorfeld für die Jahrestagung und die Pressekonferenz zu akkreditieren. Akkreditierungen sind auch vor Ort am Presseschalter möglich. Die Akkreditierung zur Jahrestagung ist kostenfrei und erfolgt nach Vorlage eines gültigen Presseausweises. Pressevertreter erhalten Ihre Tagungsunterlagen vor Ort am Presseschalter. Das Pressebüro befindet sich Eingangsfoyer, Ebene -1.

DREHGENEHMIGUNGEN

Foto- und Filmaufnahmen in den Vortragssälen und in der Industrieausstellung sind nicht erlaubt. Ausnahme: Eine Drehgenehmigung kann nach Angabe eines Sachgrundes erteilt werden. Anträge über den Pressekontakt.

PRESSEKONTAKT

DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V.
Alexanderplatz 1, 10178 Berlin
Tel.: +49 (0)30/27 87 60 89 27
Ulrike Feldhusen, E-Mail: feldhusen@dgho.de
Michael Oldenburg, E-Mail: oldenburg@dgho.de

PRESSEKONFERENZ

Die Pressekonferenz zur Jahrestagung findet am Samstag, 15.10.2016 von 12:00 bis 13:30 Uhr im Vortragsraum 11 statt.

Leitlinien auf den Punkt gebracht. Onkologie und Hämatologie

kurz gefasst und aktuell
übersichtlich und verständlich
für jeden zugänglich

onkopedia leitlinien

- Allgemeines – Grundlagen
- Hämatologische Erkrankungen, nicht-maligne
- Hämatologische Neoplasien
- Solide Tumore
- Allogene Stammzelltransplantation
- Supportive Therapie
- Komplementäre und alternative Therapieverfahren
- Pädiatrische Onkologie und Hämatologie

Die Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie 2016 ist eine klimafreundliche Veranstaltung. Machen Sie mit und nutzen Sie unsere klimaschonenden Angebote:

KLIMAFREUNDLICHES REISEN

- Bahnreise mit 100 % Ökostrom – mit dem Veranstaltungsticket im Rahmen der Kooperation zwischen DGHO Service GmbH und Deutscher Bahn
- ÖPNV-Ticket – Lassen Sie Ihr Auto stehen! In allen Teilnehmertickets ist für die Dauer der Jahrestagung ein Ticket für den öffentlichen Nahverkehr enthalten.
- Velo-Taxis – klimafreundlicher geht's nicht. Für den Shuttle zum Congress Center stehen am Parkplatz und am Bahnhof Messe Leipzig Velo-Taxis* für Sie bereit. **sponsored by Takeda Pharma Vertrieb GmbH & Co. KG*

RECYCLING & MÜLL VERMEIDEN

Recycling und noch besser Müllvermeidung ist der sinnvollste Weg für eine klimafreundliche Veranstaltung. Deshalb:

- verwenden wir Teppich, der nach der Veranstaltung mit einer hochwertigen und umweltschonenden Reinigungstechnik gesäubert und wieder verwendet werden kann
- verzichten wir erneut auf Kongresstaschen
- verwenden wir Namensschilder ohne Plastikhüllen
- wirken wir achtsamem Wegwerfen von Müll entgegen und stellen in der Ausstellungshalle Vierkammerbehälter für die Mülltrennung bereit.

KLIMAFREUNDLICHER DRUCK

- Für alle Druckmaterialien verwenden wir FSC-zertifiziertes Papier.
- Der Abstractband wird ebenfalls auf FSC-zertifiziertem Papier gedruckt und vor Ort ressourcenschonend auf einem USB-Stick zur Verfügung gestellt.

KLIMAFREUNDLICHER VERANSTALTUNGSORT

Die Leipziger Messe besitzt seit Februar 2010 das Green Globe Siegel, das weltweit anerkannte Nachhaltigkeitszertifikat der Veranstaltungs- und Tourismusbranche. Im Sommer 2012 war das Congress Center Leipzig auch Mitunterzeichner des 'Nachhaltigkeitskodex' der Veranstaltungswirtschaft mit dem Titel fairpflichtet, einer Initiative des German Convention Bureau GCB und des Europäischen Verbandes der Veranstaltungs-Centren EVVC.

KLIMAFREUNDLICHES CATERING

Unser Cateringpartner Fairgourmet setzt auf die kontinuierliche Zusammenarbeit mit Produzenten und Lieferanten aus der Region. So werden regionale Unternehmen gestärkt und lange Transportwege vermieden. Für die hausgemachte Feinkost verarbeitet fairgourmet vor allem Früchte aus der Region. Beim Einkauf von Produkten, die nicht regional angeboten werden, wird auf fairen Handel geachtet.

Eröffnung und Welcome Reception

FREITAG, 14.10.2016, 18:15–22:00 UHR

Bei der Auftaktveranstaltung am Freitag, 14.10.2016 begrüßen Sie der Tagungspräsident, die Präsidenten der Fachgesellschaften und prominente Gäste.



Prof. Dr. Thorsten Stumpf (Foto) wird den Eröffnungsvortrag „Nukleare Entsorgung - was vererben wir unseren Kindern?“, halten. Prof. Stumpf ist Inhaber der Professur für Radiochemie/Radioökologie an der Technischen Universität Dresden und leitet seit Oktober 2013 das Institut für Ressourcenökologie am Helmholtz-Zentrum Dresden Rossendorf e.V. „Die vom Deutschen Bundestag eingesetzte Kommission zur Lagerung hoch radioaktiver Abfallstoffe wird dieses Jahr ihren Abschlussbericht vorlegen. Damit wird der Weg frei für ein Gesetz zur Standortsuche. Es ist zu erwarten, dass daher in näherer Zukunft die standortspezifische Endlagerforschung an Fahrt gewinnt. Welche Kriterien zur Standortauswahl sollten berücksichtigt werden? Welches sind die potentiellen Standorte? Gibt es Alternativen zur Endlagerung in tiefen geologischen Formationen? Diese Fragen werden im Vortrag „Nukleare Entsorgung – was vererben wir unseren Kindern?“, diskutiert. Zudem wird der wissenschaftliche Hintergrund zu der Entstehung, Konditionierung und Entsorgung hochradioaktiver Abfälle erläutert.“

ENSEMBLE NOBILES (LEIPZIG)



*Lukas Lomtscher (Bass),
Felix Hübner (Bariton),
Christian Pohlers (Tenor),
Paul Heller (Tenor),
Lucas Heller (Bass)*

Das im Januar 2006 gegründete Ensemble Nobiles besteht aus fünf ehemaligen Mitgliedern des Thomanerchores Leipzig. Das Repertoire reicht von der spätmittelalterlichen Messe bis zur Moderne. Schwerpunkte sind sowohl weltliche Männerchöre der Romantik, insbesondere Werke von Mendelssohn Bartholdy, Schumann und Reger, als auch ein umfangreiches kirchenmusikalisches Werkgut. Erfolgreiche Zusammenarbeit verbindet das Ensemble mit zeitgenössischen Komponisten und befreundeten Musikern, u. a. Manfred Schlenker, Volker Bräutigam, Fredo Jung, Jeremy Rawson, Daniel Hope, Sjaella und New York Polyphony. Bei nationalen und internationalen Wettbewerben wurde Ensemble Nobiles ausgezeichnet, unter anderem mit einem ersten Preis beim 9. Deutschen Chorwettbewerb in Weimar, als bestes Vokalensemble bei der 13th International Choral Competition Gallus Maribor 2015 und dem Ward-Swingle-Award bei vokal.total in Graz 2016.

Die jungen Sänger sind Stipendiaten des Deutschen Musikrates, der Deutschen Stiftung Musikleben sowie der Marie-Luise-Imbusch-Stiftung.

Neben zahlreichen Konzerten in Deutschland, darunter bei renommierten Festivals wie dem Bachfest Leipzig, dem Kultursommer Rheinland-Pfalz, den Festspielen Mecklenburg-Vorpommern, dem Mosel Musikfestival und dem Schleswig-Holstein Musikfestival war Ensemble Nobiles bereits in den Niederlanden, Frankreich, Norwegen, Slowenien, der Schweiz, Italien sowie Australien, Neuseeland und Singapur zu Gast. Ensemble Nobiles ist Botschafter des musikalischen Bildungscampus forum thomanum Leipzig.

Anschließend laden wir Sie herzlich zur Welcome Reception ein. Der Eintritt ist kostenfrei.

JONAS TIMM TRIO



*Jonas Timm,
Paul Lapp,
Philipp Scholz*

Wenn der Pianist der Band seinen Namen gibt, ist das eher altmodisch und deutet darauf hin, dass er viele der Stücke der Band selber schreibt. Bei diesen Dreien ist das ein wenig anders. Sie spielen Bearbeitungen von Standards sowie Originals sowohl der Bandmitglieder als auch von alten Bekannten. Dabei können sich Lyrik und Hektik genauso gegenüberstehen wie Ohrfeigen und Blues. Mit dem Leipziger Bassisten Paul Lapp und Hans Otto am Schlagzeug und weiteren kleinen Dingen hat Jonas Timm eine Rhythmusgruppe ins Leben gerufen, die ihn von Druck bis Leere mit Allem überraschen kann.

Die Eröffnung und die Welcome Reception finden mit freundlicher Unterstützung der DGHO Service GmbH statt.

Youngsters-unlimited-Party im Kunstkraftwerk

SAMSTAG, 15.10.2016, 20:00 UHR

Mit dem Kunstkraftwerk besitzt Leipzig einen neuen außergewöhnlichen Kulturstandort. Das ehemalige Heizkraftwerk im Stadtteil Lindenau/Plagwitz hat sich in eine experimentelle Fabrik, ein Zentrum für zeitgenössische Kunst und Kultur, zeitgenössisches Design und Kommunikation verwandelt. Diverse Hallen und Räume im Kunstkraftwerk sorgen dafür, dass auf rund 2.300 Quadratmetern Nutzfläche für jeden Anlass der passende Rahmen geschaffen werden kann. Das Kunstkraftwerk macht mit seiner Raumgeometrie und dem besonderen Industriecharme



jedes Event zu einem Erlebnis! Eine Party für Youngsters jeden Alters!
Wir freuen uns auf die Band „suspension culture“ in prominenter ärztlicher Besetzung: guitar: Eberhard Schleyer, drums: Martin Bornhaeuser, bass: Uwe Platzbecker, Sax/guitar: Peter Neidel, keyboard: Thomas Illmer



Adresse:
Kunstkraftwerk Leipzig
Saalfelder Strasse 8b, 04179
Leipzig

www.kunstkraftwerk-leipzig.com

Preis p.P.: 30 €
(inkl. kleinem Snack)

Anfahrt: Haltestelle S-Bahnhof Plagwitz: S1, Tram 14 oder Bus 60
Haltestelle Lindenau Bushof: Tram 8 oder 15 bzw. Bus 60 oder 80
dann jeweils 200 m Fußweg

„Suspension culture“ verzichten auf ein Honorar. Die Party wird unterstützt von der Abteilung Hämatologie/Onkologie des Universitätsklinikums Jena.

Leipzig



Fotos: Andreas Schmidt

In Leipzig trifft Geschichte auf Zeitgeist, hier befinden sich Kunstgenuss und Naturerlebnis nur wenige Schritte voneinander entfernt. Die sächsische Metropole hat im Laufe ihrer 1000-jährigen Geschichte viele Beinamen erworben: als Musik- und Messestadt, Heldenstadt und Ort der Friedlichen Revolution, Klein-Paris, Pleiß-Athen oder Venedig des Nordens.

Was Sie auch suchen, in Leipzig liegt alles Gute nah: Kulturhighlights für Musik- und Kunstfreunde, Kaffeehauskultur und Traditionsgaststätten, Shopping in historischen Handelshöfen und Passagen, Erholungs- und Freizeiterlebnisse der besonderen Art und nicht zuletzt ein buntes vielseitiges Nachtleben.

In Kooperation mit der Leipzig Tourismus und Marketing GmbH sind für Sie als Kongressteilnehmer Karten für einige ausgewählte Veranstaltungen im Zeitraum der Jahrestagung reserviert. Buchen Sie über www.leipzig.travel/DGHO2016 oder besuchen Sie den Stand von Leipzig Tourismus im Eingangsbereich des Congress Centers.

SAVE THE DATE

29.9.–3.10.2017 STUTTGART

Kongresspräsident

Prof. Dr. med. Lothar Kanz
Universitätsklinikum Tübingen

Kongressort

ICS Internationales Congresscenter Stuttgart
Messepiazza 1 · 70629 Stuttgart

Kongressorganisation

DGHO Service GmbH
Alexanderplatz 1 · 10178 Berlin
E-Mail: jahrestagung2017@dgho-service.de

Hinweise A –Z

ABSTRACTBAND

Alle akzeptierten Abstracts sind in einem Supplement der Zeitschrift *Oncology Research and Treatment* des S. Karger Verlages für Medizin und Naturwissenschaften GmbH publiziert (ISBN: 978-3-318-05959-5). Die Abstracts stehen auf der Kongressseite www.haematologie-onkologie-2017.com und auf der Webseite des S. Karger Verlages www.karger.com/ORT_39_S3_2016 zum Download zur Verfügung.

Alle Mitglieder der DGHO sowie die Abonnenten der OeGHO, SGMO und SGH haben den gedruckten Band bereits vor der Jahrestagung erhalten.

Mitglieder können den Abstractband kostenfrei beim S. Karger Verlag (aboservice@karger.com) bestellen, solange der Vorrat reicht.

Eine reguläre kostenpflichtige Bestellung ist möglich über die Webseite www.karger.com/ORT_39_S3_2016 oder über den Buchhandel.

ABSTRACT-USB-STICK

Sie erhalten den Abstract USB-Stick auf dem Stand der Firma Amgen GmbH (Stand Nr. 62) sowie auf dem KulturKarree (Stand Nr. 64a/b) in der Industrieausstellung.

ANREISE

Das Messegelände erreichen Sie gut mit der Tramlinie 16 aus der Innenstadt und vom Hauptbahnhof. Zum/vom nahegelegenen Bahnhof Leipzig Messe fahren Regional- und S-Bahnen.

FOTO- UND FILMAUFNAHMEN

Foto- und Filmaufnahmen in den Vortragssälen und in der Industrieausstellung sind nicht erlaubt (Ausnahmeregelung für Drehgenehmigungen: s. unter Presse).

DGHO-STAND

Der DGHO-Stand befindet sich im Eingangsfoyer des CCL, Ebene -1.

GARDEROBE

Eine kostenpflichtige Garderobe befindet sich im Eingangsfoyer der Ebene -1.

INTERNET

Während der gesamten Kongresszeit steht Ihnen kostenfreies W-Lan zur Verfügung. Das W-Lan-Netz heißt: CCL, Benutzername: dgho 2016, Passwort: leipzig

INDUSTRIEAUSSTELLUNG

Von Samstag, 15.10.2016 bis Montag, 17.10.2016, jeweils von 9:00–17:30 Uhr, findet eine kongressbegleitende Industrieausstellung in der Halle 2 statt.

KIDSClub

Zu den Kongresszeiten steht Ihnen eine kostenlose Kinderbetreuung zur Verfügung (Glashalle, Ebene -1). Um eine Registrierung bei der Kongressanmeldung wird gebeten. Öffnungszeiten:

Freitag	14.10.2016	12:00–18:00 Uhr
Samstag	15.10. bis Montag 17.10.	jeweils 07:30–18:00 Uhr
Dienstag	18.10.2016	07:30–13:00 Uhr



KONGRESS-APP

Die Kongress-App bietet ausführliche Informationen zum wissenschaftlichen Programm, mit Abstract, Referenteninfos und Raumnamen sowie zur Jahrestagung. Bitte öffnen Sie den App Store (iPhone, iPad)/Google Play Store (Android)/Windows Phone Store (Windows Phone) auf Ihrem mobilen Gerät. Geben Sie in die Suchmaske „DGHO 2016“ ein. In der App können Sie sich auch Ihr persönliches Tagesprogramm zusammenstellen.

Weitere Informationen auf www.haematologie-onkologie-2016.com, unter „Programm“.

NAMENSSCHILD

Bitte tragen Sie Ihr Namensschild gut sichtbar während der Kongressdauer. Anschließend mit Ihrem Namensschild haben Sie Zugang zu den wissenschaftlichen Sitzungen, zur Posterausstellung und zur Industrieausstellung. Weiterhin erhalten Sie mit Ihrem Namensschild den Zugang zur Eröffnungsveranstaltung, der anschließenden Welcome Reception und dem Farewell Lunch am Dienstag, dem 18.10.2016. Außerdem gilt das Namensschild als ÖPNV-Ticket (14.–18.10.2016, Zone 110) sowie zur An- und Abreise vom Flughafen Leipzig/Halle. Die Namensschilder sind nicht übertragbar!

NOTFALL

Notruf: 112

Sanitäter: 0341/678 678 9115

PARKEN

Es stehen ausreichend Parkplätze am Congress Center und der Messe Leipzig (P2/Handelsring) zur Verfügung (Kosten pro Tag 8,00 €). Bei der Parkplatzsuche ist Ihnen das Parkleitsystem behilflich, das Sie schnell zu freien Besucherparkplätzen führt.

Parkplatz CCL: GPS-Koordinaten Zufahrt: 51°23'56"N, 12°23'54"E

Besucherparkplatz P2: GPS-Koordinaten Zufahrt: 51°23'53"N, 12°24'47"E

POSTERAUSSTELLUNG

Die Posterausstellung befindet sich im Foyer Saal 1 des Congress Centers.

RAUCHVERBOT

Bitte beachten Sie, dass in dem gesamten Congress Center ein strenges Rauchverbot gilt.

REGISTRIERUNGSCOUNTER

Der Registrierungscounter befindet sich im Foyer der Ebene 1 des Congress Centers.

TAGUNGSSPRACHEN

Deutsch und Englisch (keine Übersetzung).

ZERTIFIZIERUNG

Die Teilnahmebescheinigung mit CME-Punkten können Sie sich an den dafür vorgesehenen Selbstbedienungs-Terminals im Eingangsbereich des Congress Centers ausdrucken.

Teilnahmebescheinigungen sind nur vor Ort erhältlich. Bescheinigungen nach der Jahrestagung können leider nicht mehr ausgestellt werden.

Eine allgemeine Teilnahmebescheinigung befindet sich in den Kongressunterlagen. Beachten Sie das Kapitel „Zertifizierung“ (siehe Seite 212).

Verzeichnis der Vorsitzenden

Name	Seite	Name	Seite
A		Freiberg-Richter, Jens	61
Al-Ali, Haifa Kathrin	101	Freund, Mathias	79
Al-Batran, Salah-Eddin	93, 187	Frickhofen, Norbert	142
Alt-Epping, Bernd	111	Fridrik, Michael	93
Arnold, Renate	49	Fröhling, Stefan	146
Aulitzky, Walter	89	Fuchs, Roland	114
B		G	
Bacher, Ulrike	90	Ganser, Arnold	79
Baldus, Claudia	145	Gassmann, Winfried	129
Bargetzi, Mario	196	Gastl, Günther	125, 136
Basara, Nadezda	68	Gattermann, Norbert	90
Bassermann, Florian	141	Gehbauer, Gerald	152
Bauernfeind, Franz-Georg	69	Gisslinger, Heinz	138
Beelen, Dietrich Wilhelm	49	Glaß, Bertram	93, 105
Behre, Gerhard	169	Gleixner, Karoline	60
Bektic, Jasmin	91	Glossmann, Jan-Peter	57
Bentz, Martin	164	Gökbuget, Nicola	30
Berdel, Wolfgang	125	Goldschmidt, Hartmut	84, 183, 195
Beutel, Gernot	54	Gomolzig, Peter	100
Beyer, Jörg	171	Götze, Katharina	143
Blasczyk, Rainer	137	Graf La Rosée, Paul	30, 135, 165
Blau, Igor Wolfgang	39	Gregor, Michael	78
Böhmer, Frank	148	Greinix, Hildegard	168
Bokemeyer, Carsten	42, 50, 59, 121	Griesinger, Frank	54, 189
Böll, Boris	56	Grießhammer, Martin	103, 185
Bornhäuser, Martin	120	Gruhn, Bernd	44
Brandts, Christian H.	102	Grünwald, Viktor	167, 195
Braulke, Friederike	63	Gschwend, Jürgen	190
Brioli, Annamaria	133	H	
Brossart, Peter	48, 145	Haase, Detlef	78
Brucker, Sara Yvonne	128	Haas, Rainer	122
Brüggemann, Monika	44	Hacker, Ulrich	171
Bullinger, Lars	102	Hadzizijusovic, Emir	132
Burchert, Andreas	94	Hahnfeld, Sabine	51
Buske, Christian	91	Hallek, Michael	59, 168
C		Harbeck, Nadia	193
Cantoni, Nathan	36	Hartmann, Michael	158
Claus, Rainer	130	Hastka, Jan	98
Clement, Joachim	154	Hauswirth, Alexander	130
Cornely, Oliver A.	45	Hegewisch-Becker, Susanna	80
Crysandt, Martina	165	Hehlmann, Rüdiger	164
D		Heidel, Florian	47
Dauelsberg, Timm	40	Heine, Annkristin	170
de Wit, Maïke	98	Heinemann, Volker	181, 197
Dietrich, Sascha	130	Henschler, Reinhard	144
Döhner, Konstanze	135	Herling, Marco	41
Dörken, Bernd	148	Herold, Michael	88
Drach, Johannes	143	Herrmann, Richard	197
Drexler, Beatrice	63	Herr, Wolfgang	43
Dreyling, Martin	66	Hertenstein, Bernd	39
Dührsen, Ulrich	141	Heß, Georg	88, 185
E		Heußner, Pia	144
Eberhardt, Wilfried	129	Heyll, Axel	49
Eder, Matthias	144	Hilbe, Wolfgang	71
Ehninger, Gerhard	96, 119	Hilgendorf, Inken	145
Eichhorst, Barbara	148	Hindenburg, Hans-Joachim	87
Eigendorff, Ekkehard	98	Hirt, Carsten	132
Einsele, Hermann	123, 193, 197	Hitz, Felicitas	42
Eisterer, Wolfgang	85, 93	Hochhaus, Andreas	85, 91, 172
Engel, Erik	135	Höchsman, Britta	89, 118
Engert, Andreas	195	Hoelzer, Dieter	144, 164
Ernst, Thomas	126	Hofer, Silvia	49
F		Hofheinz, Ralf-Dieter	190
Fetscher, Sebastian	37	Hofmann, Wolf-Karsten	134
Feyer, Petra	97	Hohenberger, Peter	191
Finke, Jürgen	136	Hohloch, Karin	118
Fischer, Thomas	127	Holler, Ernst	94
Fix, Peter	51	Horneber, Markus	111, 197
Franke, Georg-Nikolaus	99	Hübner, Jutta	45

Name	Seite	Name	Seite	Name	Seite	Name	Seite
I		N		Spiekermann, Karsten	99	Vinzent, Karl-Theo	56
Ivanyi, Philipp	152	Nätscher, Andrea	47	Staber, Philipp	187	Vogel, Arndt	150
J		Naumann, Ralph	30, 64	Stahl, Michael	39, 43	von Amsberg, Gunhild	80
Jäger, Ulrich	78	Nebe, Carl Thomas	142	Staib, Peter	98	von Bergwelt-Baildon, Michael	136
Jahn, Franziska	158	Neubauer, Andreas	36	Stauch, Martina	112	von Bubnoff, Nikolas	124
Jordan, Karin	97	Niederwieser, Dietger	128	Stauder, Reinhard	78	von Haehling, Stephan	180
Junghanß, Christian	142	Novak, Urban	56	Stegemann, Frank	61	von Lilienfeld-Toal, Marie	84
K		Nowak, Daniel	143	Steger, Günther	48	von Tresckow, Bastian	96
Kaatz, Martin	79	O		Stein, Alexander	171	W	
Kahl, Christoph	159	Oechsle, Karin	37	Steinmetz, Tilman	138	Waller, Cornelius	36
Kalusche-Bontemps, Eva-Maria	144	Oettle, Helmut	85	Stilgenbauer, Stephan	41, 187	Wedding, Ulrich	53
Kanz, Lothar	145, 172	Oppliger Leibundgut, Elisabeth	56	Stintzing, Sebastian	73	Weisel, Katja	143
Kasper, Stefan	161, 187	Ostermann, Helmut	159, 196	Stinzing, Sebastian	84	Weißer, Andreas	73
Kaufmann, Johann	120	Ottinger, Hellmut	68	Stöger, Herbert	43	Weißinger, Florian	86
Keil, Felix	38	Overbeck, Tobias	92	Strasser, Florian	86	Welt, Anja	36
Keller, Ulrich	118	Overkamp, Friedrich	93, 185	Stuhler, Gernot	69	Weltermann, Ansgar	96
Kern, Wolfgang	119	P		Südhoff, Thomas	105	Wendtner, Clemens-Martin	53, 177
Khandanpour, Cyrus	146	Passweg, Jakob	43, 179	Suttorp, Meinolf	137	Wernli, Martin	30
Kiani, Alexander	55	Peschel, Christian	130	T		Westermann, Jörg	195
Kiehl, Michael	54	Petermann-Meyer, Andrea	129	Tesch, Hans	91, 128	Wilhelm, Martin	37
Klein, Stefan A	169	Petzer, Andreas	96	Theobald, Matthias	170	Wilhelm, Stefan	109
Knauf, Wolfgang Ulrich	149	Pezzutto, Antonio	37	Thomas, Simone	97	Winkler, Eva	95
Kneba, Michael	55	Pfreundschuh, Michael	95	Thuss-Patience, Peter	156	Witzens-Harig, Mathias	64
Knödler, Maren	38	Pirker, Robert	36	Tiemann, Markus	119	Wolff, Daniel	137
Knop, Stefan	106	Plass, Christoph	134	Topp, Max	97	Wolf, Jürgen	80, 197
Köberle, Dieter	43, 80	Pönisch, Wolfram	106	Trarbach, Tanja	120	Wölfler, Albert	118
Köhler, Michael	86	Pott, Christiane	56, 193	Trepel, Martin	44	Wolf, Martin	54, 195
Korfel, Agnieszka	49	Q		Trümper, Lorenz	168	Wöll, Ewald	43, 50
Kornek, Gabriela	145	Quidde, Julia	137	V		Wörmann, Bernhard	85, 175
Koschmieder, Steffen	126, 185	R		Valent, Peter	51	Wulf, Gerald	109
Krainer, Michael	121	Raab, Marc-Steffen	133	Vanhoefer, Udo	156	Z	
Krämer, Alwin	154	Rachow, Tobias	127, 175	Vehreschild, Maria	92	Zahner, Johannes	40
Krammer-Steiner, Beate	119	Ratei, Richard	119				
Krause, Stefan	57	Reichardt, Peter	78, 191				
Krauter, Jürgen	165	Reinhardt, Hans Christian	135				
Krauth, Maria-Theresa	47	Reiter, Andreas	103				
Kreil, Sebastian	155	Riedner, Carola	129				
Kröger, Nicolaus	128	Rieger, Christina	155				
Krug, Utz	60	Riess, Hanno	44				
Kubin, Thomas	122	Röllig, Christoph	83				
Kunitz, Annegret	78	Röth, Alexander	118				
Küppers, Ralf	139	Rummel, Mathias J.	42				
L		S					
Langer, Florian	119	Samonigg, Hellmut	42				
Lengfelder, Eva	96	Saußebe, Susanne	50				
Lenz, Georg	130	Sayer, Herbert Gottfried	83				
Letsch, Anne	56	Schäfer, Reinhold M	91				
Lindig, Udo	150	Schanz, Urs	130				
Löffler, Markus	120, 139	Schenk, Michael	66				
Loges, Sonja	118	Schenk, Tino	124				
Lorch, Anja	171	Schetelig, Johannes	135				
Lordick, Florian	168, 179, 185	Schildmann, Jan	95				
Lorenzen, Sylvie	39	Schilling, Georgia	145				
Löser, Christian	166	Schilling, Kristina	44				
Lübbert, Michael	134	Schmalenberg, Harald	167				
Ludwig, Heinz	143, 197	Schmidinger, Manuela	80				
Lüftner, Diana	48, 59, 180, 189	Schmid, Mathias	53				
M		Schmidt, Christian Andreas	45				
Mackensen, Andreas	79	Schmitt, Clemens A	164				
Mahlknecht, Ulrich	81	Schmitz, Stephan	100				
Mamot, Christoph	53	Schmoll, Hans-Joachim	84, 181				
Mantovani-Löffler, Luisa	166	Schneider, Claus-Peter	71				
Marschner, Norbert	50, 87	Scholl, Sebastian	58				
Martens, Uwe	51	Schorb, Elisabeth	44				
Maschmeyer, Georg	92	Schrappé, Martin	179				
Massenkeil, Gero	195	Schrenk, Karin	86				
Matzdorff, Axel	196	Schubert, Jörg	165				
Mayer, Karin	140	Schuler, Martin	136				
Meran, Johannes	86	Schultheis, Beate	114				
Mergenthaler, Hans-Günther	112	Schumann, Christian	129				
Metzelder, Stephan	58	Schütte, Wolfgang	92				
Metzeler, Klaus	81	Schwarzer, Andreas	161				
Miller, Kurt	86	Sebastian, Martin	181				
Mlineritsch, Brigitte	36	Seggwiß-Bernhardt, Ruth	48				
Möhle, Robert	45	Serve, Hubert	144				
Mougiakakos, Dimitrios	80	Sill, Heinz	135				
Mügge, Lars-Olof	123	Späth-Schwalbe, Ernst	47				
Mughal, Tariq	190	Sperr, Wolfgang	140				
Müller, Martin	149						
Müller-Tidow, Carsten	96						

Verzeichnis der Autoren/ Referenten

Name	Vortrags-Nr., Seite Poster-Nr.	Name	Vortrags-Nr., Seite Poster-Nr.
A		Andre M.	V465 97
Abd Kadi S.S.S.	V485 100	Andreß S.	V764 137
Abdulla D.	V134, P300, 51, 72, P568 110	Anell Rendon D.	P894 154
Abendroth A.	V997 167	Angelillo-Scherrer A.	V85 44
Abenhardt W.	V394, P283, 70, 88, P 602, V693 113, 128	Anhuf J.	P212 63
Abken H.	V1018 170	Antes G.	V123 50
Abolfathi M.	P217 63	Antlanger M.	P240 66
Abreu D.R.	V676 126	Antonia S.J.	V135 52
Abu-Jawad J.	V997 167	Apanovich N.V.	P877 152
Acker F.	V715 130	Apostolou P.	P902 155
Ackermann A.	P919 156	Apostolova P.	V74 43
Acker-Palmer A.	P288 71	Appel T.	P962 161
Adamski J.	V716 130	Araghi M.	V669 124
Adès L.	P517 104	Aranda Lopez P.C.	P274 69
Adjallé R.	V45 39	Aranyossy T.	V485 100
Advani A.S.	V658 123	Arasteh K.	P256 67
Agis H.	P235, P240 65, 66	Arat P.	P537 106
Ahlborn M.	V792, V1022 142, 171	Arends J.	V992 166
Ahmadova G.	V769 138	Arlt W.	P248 67
Ahmed F.	P199 61	Armbruster N.	P954 160
Ahn J.	P578 111	Armstrong S.A.	V349 82
Aigner A.	P301, P312, 73, 74, P873, P895 151, 154	Arnold V.	V132, P885 51, 153
Ajib S.	P558, V1015 108, 169	Arnold D.	V72, V365 43, 85
Akyüz N.	V146, V985 54, 165	Arnold R.	P232, P266, 65, 69, P282, V483, 70, 99, P564, P850, 109, 149, V1011, V1017 169, 170
Alakel N.	V180, V756 58, 136	Arock M.	V103 47
Al-Ali H.K.	V29, V106, 37, 48, V178, V403, 58, 90, V467, V491; 97, 101, P561, V770 109, 138	Arriaga Y.E.	P304 73
Alashkar F.	P222 64	Arrieta O.	V135 52
Alavi S.	P884 153	Arsenic R.	V593 112
Al-Baldawi Y.	V717 131	Arteaga M.-F.	V987 166
Al-Batran S.-E.	V136, P864, 52, 151, V1023 171, 187	Asadi K.	P282 70
Alberich-Jorda M.	V660, V831 123, 146	Aschauer G.	V358 84
Albers C.	V723, V787 132, 141	Ascherfeld L.	V796 142
Albers N.	P202, V358 62, 84	Asemissen A.M.	P281, V985 70, 165
Albrecht S.	P219 63	Assenov Y.	V809 144
Alchalby H.	V30, V773 37, 139	Aßmann M.	P566 109
Aldaoud A.	P855, P864, 149, 151, 171 V1026	Assouline S.	V1007 168
Alghamdi M.	P513 104	Atunes E.	V667 124
Alghisi E.	V405 90	Augsberger C.	P280, V464 70, 97
Alimov A.	P912 156	Augstein P.	V339 80
Al-Maarri M.	V59, P209, 42, 62, 131 V717	Aul C.	V313, V738, 78, 134, P935 158
Alsadeq A.	V659 123	Aulitzky W.E.	P525, P546 105, 107
Al-Sawaf O.	V685, P855 127, 149	Aulwurm S.	V354 83
Alsdorf W.H.	V687 127	Aumann K.	V143 53
Alshehri N.	P209 62	Aurich K.	P904 155
Alsohaibani L.	P209, P513 62, 104	Austein T.	P255, P615 67
Altahan R.	P209, P513 62, 104	Austein T.	P615 114
Alt A.	P287, P903 71, 155	Autenrieth S.E.	P954 160
Alt J.	P287 71	Avigdor A.	V141 53
Altdoerfer V.	P285 70	Ayuk F.A.	V30, V45, 37, 39, P234, V485, 65, 100, V773, P934 139, 158
Alt-Epping B.	V376, V792 86, 142	Azeh I.	P212, P530 63, 105
Althaus K.	P904 155	Azrilevich A.	P888 153
Althoff S.	V1017 170	B	
Altmann T.	P280, V464 70, 97	Baccarani M.	P201 61
Amann E.	V667 124	Bach C.	P229 65
Ambarkhane S.	P246 67	Bacher U.	P218, V403, 63, 90, V404, V779, 90, 140 V781 140
Ambrosch P.	P573 110	Bachhuber P.	P511 103
Amillano K.	P597 112	Bacigalupo A.	V1015 169
Amler S.	V356 83	Backert L.	V145, P551 54, 108
Andrade-Navarro M.A.	V840 148	Badbaran A.	V485 100
Andrea M.	V665 124		

Name	Vortrags-Nr., Seite Poster-Nr.	Name	Vortrags-Nr., Seite Poster-Nr.
Baerlocher G.M.	V17, V155, 36, 55, P201, V681, 61, 126, V725, V728 132, 133 P908 155	Behringer J.	P214 63
Baertsch M.-A.	V33, V395, 38, 89, V685, P855, 127, 149, P860 150	Beier C.P.	P926 157
Bahlo J.	P862, P866 150, 151	Beier D.	P926 157
Bahra M.	P537 106	Beier F.	P229, P563, 65, 109, P573, P926 110, 157
Baier J.	V1028 171	Beier M.	P581 111
Baig M.	V34 38	Belanger B.	P863 150
Bairey O.	P507 103	Belka C.	P566 109
Bajrami Saipi M.	P514 104	Belleville E.	P212 63
Bakchoul T.	V618 118	Bellos F.	P520 104
Balabanov S.	V78, V141 44, 53	Ben Batalla I.	P604, V838 113, 148
Balasubramanian G.P.	V157 55	Benediktter J.	V134 51
Baldauf M.	V7, V32, V76, 30, 37, 44, P281, V347, 70, 82, V358, V401, 84, 90, V483, P578 99, 111	Benkisser-Petersen M.	V60 42
Baldus C.	V339, P566 80, 109	Bennett B.	V341, P879 81, 152
Balermipas P.	V344 81	Bennett J.M.	V738 134
Ballinger M.	P229 65	Benser J.	P603 113
Balzer H.	V354 83	Bentz M.	P965 161
Bamopoulos S.A.	P526 105	Berdel W.	V32, V181, 37, 59, P194, P197, 60, 61, P198, P536, 106, 148, V840, V987 166
Bangerter M.	V771 138	Berenstein R.	V483 V731, 99, 133 V732
Bankstahl U.S.	V1023 171	Bergelt C.	V796 142
Baraldi A.	P239 66	Bergert A.	V1018 170
Barbui T.	185	Berger D.	P601, V668 113, 124
Barcellini W.	V476 99	Berger K.	P522, P523 104
Bargou R.C.	V111, P231 48, 65	Berger R.	190
Barile M.	V639 120	Berghorn E.	P879 152
Barlesi F.	V135 52	Bergmann A.	V786 141
Barriuso J.	V670 125	Bergmann L.	P880, P881, 152, 153 P882
Barr P.M.	V34 38	Bergmann M.	V33, V685 38, 127
Barth J.	V390 88	Bergmann S.	V756 136
Bartlett N.L.	V34 38	Bergmann T.	P566 109
Bartolomäus A.	P872 151	Bergmann U.	V783 141
Basara N.	V355, V358 83, 84	Berg T.	P558, V1015 108, 169
Bäsecke J.	V404 90	Bergwelt M.	P860 150
Baselga J.	P597 112	Berking S.	P261 68
Bashari M.H.	V387 87	Berlin C.	V1020 170
Bassermann F.	V718, V729 131, 133	Berner J.	V386 87
Bastian L.	V347, P534 82, 106	Bernhard R.	V88, V89 45
Basu O.	P557 108	Berry S.	P879 152
Batereau C.	P963 161	Bertoni F.	P527 105
Bauer R.	V838 148	Bertram M.	V394, P603, 88, 113, P938 158
Baues C.	V342 81	Bertz H.	V173, P556, 57, 108, V801 143
Baumann F.T.	V51 40	Bethge W.A.	P263, P264, 68, P271, V354, 69, 83, P551, P552, 108, P553, P559, 108, P560 109
Baumann R.	V39 39	Bettelheim P.	V167, V798 56, 142
Baumann U.	V718, P956 131, 160	Betz B.	V484 100
Baumann W.	V125, V172, 50, 57, P603 113	Beuschlein F.	P248 67
Baumgardt H.	P615 114	Beutel G.	V678, V755 126, 136
Bäumel E.	P583 111	Beutner D.	P566 109
Baum V.	P289 71	Bewarder M.	P245, V720, 66, 131, V734 134
Bechmann I.	P312 74	Beyer F.	V403 90
Bechstein W.O.	V436 93	Beyer J.	V649 121
Becker C.	P204, P205, 62, 150 P863	Bezhanova S.	V717 131
Becker H.J.	P893 154	Bianchi P.	V476 99
Becker H.	V182 59	Bianconi D.	P890 154
Becker K.	P198, P938 61, 158	Biehl L.M.	V44 39
Becker K.-P.	P605 114	Biersack H.	V358 84
Becker S.	P282 70	Bigalke I.	V464 97
Beckert J.	P508 103	Bileck A.	P853 149
Beck J.	V665, P848 124, 149	Bilich T.	V683 127
Beelen D.W.	P557, P559, 108, V1014 169	Billig C.	V90 45
Behlendorf T.	P962 161	Bill M.	P190, V348, 60, 82, V481, P561, 99, 109, P559, V660, 108, V783, V831, 123, 141, V834, V1012, 146, 169 V1013 169
Behre G.	P190, V348, 60, 82, V481, P495, 99, 102, P559, V660, 108, V783, V831, 123, 141, V834, V1012, 146, 169 V1013 169	Bilmes R.	V158 55
Behrenbeck F.	V483 99	Bilotti E.	V391 88
Behrend M.	P938 158		

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Binder C.	P595	112	Bolenz C.	V1032	172	Brendel C.	V91, V156	45, 55	Buske C.	V183, P246,	59, 67,
Binder M.	V55, V146,	41, 54,	Bolkun L.	V392	88	Brenner B.	V644	121		P292, V391,	72, 88,
	V442, V743,	94, 135,	Böll B.	V454	96	Brenner M.K.	V466	97		V392, V411,	88, 91,
	V985, V996	165, 167	Boller E.	V385	87	Brettschneider J.	P273	69		V830, V835,	146, 147,
Binnering A.	V986	166	Bommer M.	V475, P517,	98, 104,	Breyer M.	V477	99		V971	164
Birghan C.	V632	119		P600	113	Brinkmann F.	P292, V384	72, 87	Buß E.	P210	62
Birkmann J.	V75	43	Bommhardt U.	P847	149	Brioli A.	P239, P542	66, 106	Busse A.	P281	70
Birndt S.	V474	98	Bonekamp D.	P600	113	Brittain D.	V770	138	Busse M.	P937	158
Bischoff H.	P287	71	Bongartz H.	P510	103	Brockhoff H.	P236	65	Büttner B.	V180	58
Bischoff M.	V170, V175,	57, 65	Bonifacio E.	P516	104	Brocks D.	V809	144	Büttner M.	P229	65
	P237		Bonifacio L.	P190, V348	60, 82	Brodhun M.	V674	125	Büttner R.	V59, V134,	42, 51,
Bischoff S.	P862, P866	150, 151	Bönig H.	V666	124	Broglio K.	P879	152		P286, P300,	71, 72,
Bisht S.	P229	65	Bono P.	P888	153	Broich K.	V372	85		P568, P569,	110,
Bittenbring J.T.	P229, V715	65, 130	Bonzheim I.	P187	60	Bron D.	V1007	168		V676, V717,	126, 131,
Bittrich M.	P545	107	Boos J.	179		Brossart P.	V81, V86,	44, 45,		V843, V988	148, 166
Blagitko-Dorfs N.	V350	82	Bootz F.	V340	81		V108, P193,	48, 60,	Buxhofer-Ausch V.	V442	94
Bläker H.	P862	150	Boquoi A.	P537	106		P229, P257,	65, 68,	Byrd J.	V809	144
Blanc J.-F.	P863, P865	150, 151	Borchert K.	P582, P876	111, 152		V340, P543,	81, 107,	Bystrykh L.	V677	126
Blankenstein T.	P284, V1017	70, 170	Borchmann P.	V112, V160,	48, 56,		V721, P925	131, 157	Bystry V.	P262	68
Bläß M.F.	V345	81		V455, V1004	96, 168		V178	58			
Blatt K.	V668	50, 124	Borchmann S.	P253	67	Brosteanu O.	V689	128	C		
Blau I.W.	P230, P232,	65,	Borges jr. U.	V172	57	Brucker S.Y.	P269, P518,	69, 104,	Cabron A.S.	P249	67
	P233, P235,	65,	Borggreffe J.	V342	81	Brückner F.	P609	114	Caca K.	V644	121
	P281, V483,	70, 99,	Borghaei H.	V135	52	Bruckner T.	P908	155	Calvo E.	P888	153
	P564, V731,	109, 133	Borgmann-Staudt A.	V778, V819	140, 145	Brück P.	P875	152	Cameron S.	P924	157
	V732	133	Borkhardt A.	V78	44	Brüggemann M.	V77, P262,	44, 68,	Campo E.	P525	105
Blau O.	P230, P232,	65,	Bornfeld N.	P613	114		V347, V393,	82, 88,	Candido S.	V842	148
	P233, V483,	65, 99,	Bornhäuser M.	V180, V181,	58, 59,		V464, V480,	97, 99,	Canepa L.	P239	66
	P564, V731,	109, 133		P194, P258,	60, 68,		V684, V975	127, 164	Cantor H.	P257	68
	V732	133		V358, V402,	84, 90,		V18, V134,	36, 51,	Capper D.	V78	44
Blay J.-Y.	V990	166		P498, P516,	102, 104,	Brümmendorf T. H.	V153, V155,	55,	Carcereny E.	V676	126
Blazek T.	P539	106		P559, V694,	108, 128,		V156, P194,	55, 60,	Cardone M.H.	V387	87
Bleckmann A.	P595	112		V756, V780	136, 140		V358, V403,	84, 90,	Cario G.	V659	123
Bleckmann D.	V60	42	Borozdin W.	V759	137		P563, P573,	109, 110,	Cario H.	V396	89
Bleeke M.	P919	156	Börries M.	P913	156		V624, V675,	118, 126,	Carles J.	P887, V1031	153, 172
Blessing F.	P515	104	Borte M.	P956	160		V683, V779,	127, 140,	Castaños-Vélez E.	V840	148
Bleul S.	V182	59	Bose T.	P847	149		P926, V1020	157, 170	Castillo J.J.	V391	88
Bloch W.	V51	40	Bosse R.	P906	155			175	Catalano L.	P239	66
Blumenstengel K.	V390, P530,	88, 105,	Böttcher M.	V144, P188,	53, 60,	Brummer T.	P913	156	Cavo M.	P239	66
	P856	150		P229	65	Brunkhorst F.M.	V474	98	Cebulla S.	P590	112
Blumenstock G.	P506, P507	103	Böttcher S.	V395	89	Bruns H.	V144, P229	53, 65	Cella D.	P544, P879	107, 152
Blum H.	V32, V347,	37, 82,	Botteman M.	P865	151	Buchheidt D.	V92	45	Cerny T.	V6, V373	30, 85
	V686	127	Böttner A.	V780	140	Buchhold B.	V795	142	Chakupurakal G.	P307, P857,	73, 150,
Blum K. A.	P246	67	Bouabdallah K.	V1007	168	Buchholz D.	V763	137		P951	160
Blum P.	V664	124	Bouillon A.-S.	P563, P573,	109, 110,	Büchner T.	P197, P198,	61, 146		V1024	171
Boccardo M.	P239	66		P926	157		V832		Chamnitzer O.	V1024	171
Bochtler T.	P217, V358	63, 84		P235	65	Buchtele N.	V151	54	Chan E.	P888	153
Boch T.	V92, P219,	45, 63,	Boxhammer R.	V833	146	Bücklein V.L.	P261, V464	68, 97	Chanak-Khan A.	V141	53
	V401, V686	90, 127	Bradley A.	V349	82	Budach V.	V339, V1000	80, 168	Chase A.	V345	81
Bock C.	P852	149	Bradner J.E.	V662	123	Budczies J.	P600	113	Chatterjee M.	P231, P235,	65,
Böck S.	V367	85	Bradwell J.	P197, V356,	61, 83,	Buech T.	P873	151		P288	71
Bock T.	V842	148	Braess J.	V474	98	Bueckner U.	P219	63	Chawla S.	V990	166
Boden K.	V674	125		P877	152	Buettner R.	P288	71	Chayahara N.	V998	167
Bode S.	P260	68	Braga E.A.	V340	81	Bug G.	P558, V779,	108, 140,	Chemnitz J.	P267	69
Boehm A.	V103, V792	47, 142	Brägelmann J.	V135	52		V1015	169	Chen C.-W.	V349	82
Boese S.	V101	47	Brahmer J.R.	V593	112	Bugl S.	V56, P503	41, 102	Chen L.-T.	P863, P865	150, 151
Bogatyrova O.	V809	144	Braicu E.	V996	167	Bühning H.-J.	V354, V465	83, 97	Cheng M.	V34, V392	38, 88
Bogdanova A.	V476	99	Braig F.	P515	104	Buisman S.	V677	126	Childs B.H.	V1007	168
Bögeholz J.	P265, P612	68, 114	Bramhoff A.	V134, P300,	51, 72,	Bujor L.-V.	V1014	169	Chitic A.P.	P311	74
Bogner C.	P854	149	Brandes V.	P568, P569,	126,	Bullinger L.	P292, V810,	72, 144,	Chmielewski M.	V1018	170
Bohlander S.K.	V356	83		V676, V843,	110, 148,		V830, V1021	146, 170	Chortis V.	P248	67
Bohle R.-M.	V720	131		V988	166	Bulycheva E.	V402, V686,	90, 127,	Christian A.	P581	111
Böhm A.	V442	94	Brandt A.	V985	165		V784	141	Christopheit M.	V30, V45,	37, 39,
Böhme C.	V90	45	Brandt J.	P528	105	Bunjes D.W.	V93, V1011	46, 169		V485, P495,	100, 102,
Böhmer F.-D.	P202	62	Brandt K.	P258	68	Burchert A.	V155, V156,	55,		P559, V773	108, 139
Bohnenberger H.	V719	131	Brandts C.	V170	57		V355, V493,	83, 101,	Christopoulos P.	P289	71
Bohnet S.	P287	71	Brass V.	P913	156		V675	126	Chudziak D.	V417	92
Bohn J.-P.	P858	150	Bräuer-Hartmann D.	P495, V660,	102, 123,	Burger J.	V34	38	Ciardello F.	P304	73
Boix O.	P941, P942	159		V831, V834	146	Burkhard O.	P214, P868	63, 151	Clark K.	P954	160
Bojunga J.	P920, P921,	156, 157	Braulke F.	V779	140	Burmeister T.	V357	83	Clark R.	P195	61
	P922		Bräundl K.	V356	83	Burmeister Y.	V659	123	Clausen J.	V442	94
Bokemeyer C.	V146, V409,	54, 91,	Brauneck F.	P280	70	Busch C.-J.	V996	167	Claus R.	V60, V143,	42, 53,
	P604, V651,	113, 122,	Brauner M.	V759	137		P913	156		V182, P913	59, 156
	V687, V763,	127, 137,	Braun M.	V388	87	Busch H.	V639	120	Cleary M.L.	P497	102
	V796, V838,	142, 148,	Braun S.	V756	136	Busch K.	P229	65	Clemens J.	V768	138
	P933, V985,	158, 165,	Breccia M.	V770	138	Busch L.	P203	62	Clement J.H.	P204, P205,	62,
	V996	167	Brecht P.	P309	74	Busch M.	P514, V795	104, 142		P206, P899,	62, 154
Bolder U.	P311	74	Breese E.H.	P497	102	Busemann C.				P900, P911	154, 155
									Clow F.	V34	38

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Ernst M.	P848	149	Feuring-Buske M.	V183, V830,	59, 146,	Freitag J.	V140, P916	53, 156	Gattermann N.	V153, P248,	55, 67,
Ernst T.	V31, V157,	37, 55,	Fey M.	V835	147	Freitag S.	V50, P268,	40, 69,	Gaudio E.	V313, V403	78, 90
	V179, P202,	58, 62,	Fey S.	V355	83		P269, P518,	69, 104,	Gauler T.C.	P527	105
	P203, P207,	62,	Feyerabend T.	V686	127		P575, P607,	110, 114,	Gawlitza A.	V997	167
	V345, V346,	81,	Fichtner I.	V639	120		P609, P961,	114, 161,	Geer T.	V346	81
	V474, V726,	98, 132,	Ficker J.H.	V840	148		P964, P999	161, 167	Geier B.	P511	103
	P910	155	Fiechtner N.	V134	51	Frenzel L.P.	V717	131	Geismar D.	V1022	171
Escherich G.	V763	137	Fiedler E.	P561	109	Freund A.	V999	167	Geissler J.	V323	79
Escudier B.	P878	152	Fiedler M.	V101	47	Freund M.	P898	154	Geissler S.	V16, V419	36, 92
Escuriola-Ettinghausen C.	P522	104	Fiegl M.	V1014	169	Freunek G.	P269, P932	69, 158	Gelbenegger G.	V724	132
Eshraghi P.	V183	59	Fiesel P.	V356	83	Frey B.M.	V156, V675	55, 126	Gellert K.	V151	54
Estenfelder S.	P243	66	Fietkau R.	V78	44	Frey M.	P259	68	Gelß P.	P924	157
Ethell M.E.	P517	104	Fietz T.	P566, P573	109, 110	Fricke S.	V672	125	Gencer D.	V686	127
Eugster A.	P516	104	Fifer L.	P212, V394,	63, 88,	Frickhofen N.	P495, V831	102, 146	Gensch V.	P605	114
Eulenburg zu C.	P604	113	Finck A.	P950, P952	160	Friday D.	V474, P546	98, 107	Gentner E.	P604, V838	113, 148
Evans T.R.	V670	125	Finke J.	V662	123	Fridrik M.A.	P521	104	Geörg C.	V835	147
Ewerth D.	V87	45	Finkernagel F.	V355	83	Friedrich M.	P221, P966	64, 161	George S.	P600	113
Exner A.-K.	V52	40	Fink G.	V33, V395,	38, 89,	Friedrich S.	P205	62	Georgi J.-A.	P878	152
Eyb V.	P553	108	Finzsch M.	V685, P855	127, 149	Friesen C.	V761	137	Gerhardt A.	V181	59
F			Fischer B.	V355, P556	83, 108	Friesenhahn V.	V132, P885	51, 153	Gerigk M.	P530, V841	105, 148
Fabarius A.	V104, V105,	47, 48,	Fischer D.	V156	55		P903	155	Gerisch M.	V988	166
	P201, P216,	61, 63,	Fischer J.	P906	155		P307, P857,	73, 150,	Gerlach L.	P941, P942	159
	V686, V728,	127, 133,	Fischer K.	P566	109		P951	160	Gerloff D.	P294	72
	V768, V769	138	Fischer-Maranta A.	P933	158	Frille A.	P298, P567	72, 109		V1033	172
Fabisch C.	V2, V155	30, 55	Fischer M.	P602	113	Fritsch K.	P867, P913	151, 156		P494, P495,	102,
Fabri M.	V342	81	Fischer R.	P287, P515	71, 104	Fritsch R.	P261	68		P501, P502,	102,
Fadle N.	P245, V720	66, 131	Fischer T.	V33, V395,	38, 89,	Fritsch S.	V717	131		V660, V831,	123, 146,
Fahldieck C.	V107	48	Fischer von	V685, P855	127, 149	Fritz C.	V91	45		V834	146
Falcone A.	P304	73	Weikerthal T.	P534	106	Fritz L.	P600	113	Germing U.	P220, V313,	64, 78,
Faldum A.	V356	83	Fishman M.	V94, P899	46, 154	Fröhlich M.	P571	110		V403, V404,	90,
Falge C.	V728	133	Flach J.	V134, P290,	51, 71,	Fröhling K.-P.	P600, V754	113, 136		V484, V697,	100, 129,
Falk M.	V133, P296	51, 72	Flath B.	P300, P568,	72, 110,	Fröhling S.	P301	73		V729, V738,	133, 134,
Fan F.	V387	87	Fleischhauer K.	P569, V676,	110, 126,	Frömberg A.	P959	160		V779, V781	140
Färber J.	V44	39	Fleischmann M.	V843, V988	148, 166	Frosinski J.	P959	160	Gern U.	V466	97
Farlik M.	P852	149	Fleitz A.	V29, V44,	37, 39,	Fröstl C.	P581	111	Gerner C.	P914, P853	149, 156
Farnoud N.R.	V349	82	Flieser-Hartl M.	V107, P509,	48, 103,	Frost N.	P949	159	Gerngroß C.	P927	157
Farshi P.	P558	108	Flörcken A.	P510, P546,	107, 149,	Fruth A.	V469	98	Gerrard G.	V726	132
Farsijani N.M.	P223	64	Florin A.	P847, P917,	156, 160	Fuchs A.R.	V56, V58	41, 42	Gerrlich C.	P537	106
Fasan A.	V637, V657	120, 123	Florschütz A.	P957	175	Fuchs D.	P221, V724,	64, 132,	Gerth U.	P197, P198,	61,
Fasching P.A.	P604	113	Follo M.	P530, V1022	105, 171		P966	161		P536	106
Fasshauer M.	P956	160	Folprecht G.			Fuchs F.		181	Geßner D.	P957	160
Fassnacht M.	P248	67	Foltz L.	V1028	171	Fuchs N.	V477	99	Geue K.	V761	137
Fassunke J.	V988	166	Ford C.	P218, V404	63, 90	Fuchst C.S.	P875	152	Geyh S.	V484	100
Fatho M.	P273	69	Forget F.	V177	58	Fuellen G.	P848	149	Gezer D.	P229	65
Faude O.	V51	40	Förster S.	V1014	169	Fujino K.	V998	167	Ghadjar P.	P866	151
Faul C.	P263, P264,	68,	Francke S.	V196	61	Füllgrabe M.	V684	127	Ghia P.	V34	38
	P271, P551,	69, 108,	Franke G.-N.	V171	57	Fürst D.	V1011	169	Ghibelli L.	P914	156
	P552, P553	108		P284, P850	70, 149	Fuxius S.	V1022	171	Ghosh J.	V770	138
Faust M.	P555	108		P286, P288	71				Giagounidis A.	V313, V315,	78,
Fauth F.W.B.	V644	121		V29, P617,	37, 115,					V355, V779	83, 140
Fayette J.	V135	52		V643	120	Gaber T.	P190	60	Gianoukakis A.G.	V995	167
Feder K.	V183	59		V639	120	Gaidano G.	V34, P246	38, 67	Giebel B.	V765	137
Fehm T.	V388, P604,	87, 113,		V60	42	Gaiger A.	V816	144	Giers G.	P515	104
	V691	128		P859	150	Gaksch L.	V482	99	Gieseler F.	P898	154
Fehrenbacher L.	V344	81		V175	57	Gale R.P.	V774, V776,	139,	Giessen-Jung C.	V647	121
Fehse B.	P234, V485	65, 100		P228, V327,	64, 79,		V812	144	Giles F.	V153, V157,	55,
Feiten S.	P214, P307,	63, 73,		P512, V723,	103, 132,	Galfetti E.	P612	114		V724	132
	P857, P868,	150, 151,		V733, P867	133, 151	Galic M.	P283	70	Gillessen S.	P887, V1031	153, 172
	P951, P967	160, 161		V68, V334,	43, 80,	Gallego J.	P302	73	Giraldo P.	V770	138
	P918	156		V362, V1025	84, 171	Galvan P.	P597	112	Gisslinger H.	P240, V452	66, 96,
Felices M.	V135, V676	52, 126		V770	138	Gamper E.-M.	V124	50		185	
Felip E.	P244, P252	66, 67		V146, V985	54, 165	Gand C.	P249	67	Gjertsen B.-T.	V157	55
Fellas G.	V87, P891	45, 154		P303	73	Ganser A.	V678, V779,	126, 140,	Glade J.	P917	156
Felthaus J.	P283	70		P570	110		V977, V1029	164, 172	Glade J.	P968	161
Fenichel K.	P589	112		P258	68		V56, P225	41, 64	Glag S.	P269, P579,	69, 111,
Feng Y.	V349	82		V106, P190,	48, 60,		P218, V403,	63, 90,		P584, P594,	111, 112,
Feng Z.	P537	106		V348, V481,	82, 99,		V404, V781,	90, 140,		V665, V791,	124, 142,
Fenk R.	V476	99		P561, V727,	109, 132,		V782	140		P872, P961,	151, 161,
Fermo E.	V391	88		V783, V1012,	141, 169,		P304	73		P964, V999	161, 167
Fernández de Larrea C.	V729	133		V1013	169		V342, P893	81, 154	Gläser H.	P269, P585,	69, 111,
Fernández-Sáiz V.	P239	66		V32, 483	37, 99		V391, V392	88		V793, P964	142, 161
Ferrara F.	P563, P926	109, 157		V141	53		V1007	168		P268	69
Ferreira M.V.	P875	152		V141	53		V643	120	Glaß B.	V121, V403,	49, 90,
Ferry D.	P235	65		P592	112		P293	72		V404, V781	90, 140
Ferstl B.	P545	107		P309, P550,	74, 107,		V406, V729	90, 133	Gleich S.	P934	158
Fette G.	P550, P861	107, 150		P861,	150		V166, V814	56, 144	Gleiss A.	P890	154
Feuerbach M.				V78	44		P259	68	Gleixner K.V.	V668	124
							V157, V724	55, 132	Glitsch A.	P969	161

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Gloeckner C.	P291	71	Greiner J.	V93, V358, V1021	46, 84, 170	Haas R.	P217, P248, V484, P537, V779	63, 67, 100, 106, 140	Harich H.-D.	P880, P881, P882	152, 153, 153
Glossmann J.P.	V170, V175, P237, P290, V988	57, 65, 71, 166	Greinix H.	V762, P934	137, 158	Haase D.	P218, V403, V404, V779, V781, V782	63, 90, 90, 140, 140	Häring M.-F.	P560	109
Gockel I.	V40, P312, V1024, V1027	39, 74, 171	Greul R.	P221	64	Haase J.	P204	62	Hartmann A.-K.	P274	69
Goebeler M.E.	V156, V675	55, 126	Greve G.	V350	82	Haase M.	P248	67	Hartmann A.	V1032	172
Goebell P.J.	P880, P881, P882, P883	152, 153	Greystoke A.	V670	125	Haastert B.	P220	64	Hartmann B.	V759	137
Goede V.	V33	38	Griesinger F.	V20, V133, P287, P295, P296, V343	36, 51, 71, 72, 72, 81, 189, 197	Habra M.A.	P248	67	Hartmann J.-U.	P495, V660, V831, V834	102, 123, 146
Goerner M.	V390	88	Griesshammer M.	P519, V451, V770, V771	96, 104, 138,	Habringer S.	V688, P927	127, 157	Hartmann K.	V129	51
Gogishvili T.	V1016	170	Grignani G.	V990	166	Hacker U.	V647	121	Hartmann S.	V720	131
Göhler T.	P305, P308, P310, P566, P602, V643, P856, P880, P881, P882	73, 74, 74, 109, 113, 120, 150, 152, 153	Grigoleit G.U.	V666, V688	124, 127	Hackstein H.	V91, V766	45, 138	Hartung S.	P892, P901	154, 155
Göhring G.	V105	48	Grimm J.	V190, V348, V481, V783, V1012, V1013	60, 82, 99, 141, 169	Hackstein B.	P886	153	Hartung T.	V32	37
Gökbuget N.	V13, V347, V480, V658, V684, V707, V1015	32, 82, 99, 123, 127, 130, 169, 179	Grimm M.-O.	V165, V472	56, 98	Hadzichik B.	P886	153	Hartwig U.F.	V672, V1018	125, 170
Gökkurt E.	V985	165	Grischke E.-M.	V693	128	Hadzijosufovic E.	V668	124	Hasenbank C.	P573	110
Gold R.	P956	160	Grob T.	V996	167	Haeberle L.	P212	63	Hasenclever D.	V642	120
Goldschmidt H.	P235, P237, P238, P540, P544, V663, V800, V801, P908	65, 66, 106, 107, 124, 143, 155, 195	Grobe N.	P250	67	Haegeman G.	P914	156	Hasford J.	V155, P201, V725	55, 61, 132
Golfmann K.	P286, V389	71, 87	Grohé C.	P289, V343, V676	71, 81, 126	Haehnel S.	P312	74	Hass H.	P601, P870, P871	113, 151, 151
Gollhofer A.	V173	57	Gröschel A.	V704	129	Haen S.P.	P264, P285, V465, P551, P552, P553	68, 70, 97, 108, 108	Hastka J.	P605, P612	114
Gonzales R.	P597	112	Gröschel S.	P600	113	Haertel N.	P864	151	Hauenstein K.	V478	99
Göpel W.	P851	149	Gröschel B.	P511	103	Haferlach C.	V105, V142, P191, P201, V345, V353, P520, V637, V657, V686, V769, P965	48, 53, 60, 61, 81, 83, 104, 120, 123, 127, 138, 161	Haug N.	P505	103
Gorantla S.P.	V723	132	Grosicki S.	V34, V141	38, 53	Haferlach T.	V104, P191, V142, V168, V353, P520, V630, V637, V657, V698,V769	47, 53, 56, 60, 83, 104, 119, 120, 123, 129, 138	Hauptrock B.	P554	108
Gorbatschevsky I.	V1007	168	Grosse-Hovest L.	V354, V465, V1019	83, 97, 170	Haffner I.	P941, P942, V1022	159, 171	Hausmann A.	P261, P559	68, 108
Görlich D.	P197, P198, V356, P536	61, 83, 106	Große-Thie C.	P268, P269, V478, P518, P575, P579, P585, P588, P589, P607, P609, P610, V791, V793, P964, V999	69, 99, 104, 110, 111, 111, 112, 112, 114, 114, 142, 161, 167	Hagedorn S.	P884	153	Hausmann D.	V768	138
Görner M.	V358	84	Grothey A.	P304	73	Hagmaier V.	P271	69	Hausmann J.	V687	127
Göttel R.	P297, P856	72, 150	Grugel R.	V394	88	Hähling D.	V29	37	Häusser L.	P186	60
Götz M.	V93, V1021	46, 170	Gruhn B.	P203	62	Hahn D.	P566	109	Haustermans K.	V644	121
Götze K.S.	V355, V358, V406, V688, V729, V779, V839	83, 84, 90, 127, 133, 140, 148	Grüllich C.	P883, P886, P888	153	Hahn M.	V61	42	Hautmann M.G.	V1000	168
Götze T.-O.	P864	151	Grundeis M.	P306	73	Hahn-Ast C.	P543	107	Haverkamp C.	P943	159
Götzel K.	V1024	171	Grundheber M.	P214	63	Haier J.	P933	158	Haverkamp T.	P215	63
Gourri E.	P259	68	Grünebach F.	P285	70	Hain S.-A.	V61	42	Healey D.	V135	52
Goy A.	V141, P246	53, 67, 88	Grunert J.	V1007	168	Haitel A.	V336	80	Hebart H.	P219, P546, V771	63, 107, 138
Grab A.L.	V673	125	Grunewald R.	P210	62	Hajek R.	V392	88	Hecht A.	P555, V832	108, 146
Grabarczyk P.	P249	67	Grünwald V.	V337, P572, P878, P879, P883, V1029	80, 110, 152, 153, 172, 189, 195	Hallas C.	V133, P296	51, 72	Hecht J.	V347	82
Graef T.	V391, V392	88	Gschwend J.	V809	144	Hallek M.	V33, V59, V141, P197, P288, P290, V317, V395, V413, V685, V750, V828, P855, P860, V1006	38, 42, 53, 61, 71, 78, 89, 91, 127, 135, 146, 149, 150, 168	Hecht M.	P566	109
Graeven U.	V333	80	Gu L.	P303	73	Haltaufderheide J.	V982	165	Heemskerk M.H.M.	V464	97
Graf A.	V32, V347	37, 82	Guan X.	P969	161	Halter J.	P934	158	Heffner L.T.	V391	88
Graf E.	V327	79	Gudzuhn A.	V1015	169	Hamel T.	P292	72	Hegenbart U.	V29, V61, V661, V664	37, 42, 123, 124
Graf La Rosée P.	V150, V155, P204, P205, P206, V474, P535, P959	54, 55, 62, 62, 98, 106, 160, 187	Gueller S.	V156, V675	55, 126	Hamm D.	P869, V1026	151, 171	Hegewisch-Becker S.	V174, P869, P938, V1026	57, 151, 158, 171, 175
Graf T.	V764	137	Guilhot J.	P606	114	Hammers C.M.	P859	150	Hehlmann R.	V155, V156, P201, V725, V728	55, 61, 132, 133
Gräfe C.	V94, P900, P911	46, 154, 155	Gündel D.	P608	114	Hammers H.J.	P878	152	Heidel F.H.	V107, V771, V772, P847, P917, V1003	48, 138, 139, 149, 156, 168
Gramatzki M.	P235, V659, V671, V1011	65, 123, 125, 169	Güngör T.	P954	160	Hammer J.	V46, P204	39, 62	Heidel K.	P498	102
Granell M.	V391	88	Günter M.	V990	166	Handgretinger R.	P551, V710	108, 130	Heidemann E.	V384	87
Grassinger J.	P608, P612	114	Guo M.	V730	133	Hänel M.	V178, V358, P530, V728	58, 84, 105, 133	Heidenreich A.	V407, V650, P887	91, 121, 153
Grath S.	V406	90	Gupta M.	V770	138	Hänggi P.	V476	99	Heidenreich D.	P555	108
Gratt J.	P887, V1031	153, 172	Gupta V.	P953	160	Hänig J.	P213	63	Heidenreich F.	P516	104
Grebhardt S.	P598, P950	113, 160	Guth D.	P548	107	Hannig C.	P241, V643, V644	66, 120, 121	Heider A.	V792	142
Greger N.	V50	40	Guthoff R.	P289, V705	71, 129	Hansen R.	P212, P214, P598	63, 113	Heider M.	V729	133
Gregor M.	V32, V347	37, 82	Gütz S.	P238	66	Hansmann M.-L.	V720	131	Heidrich K.	P258	68
Greif P.A.	P891, P906	154, 155	Haack K.	V664	124	Hapke G.	P530	105	Heidsieck T.	V1023	171
Greil C.	V162, P213, V412, V456	56, 63, 91, 96	Haack L.	P584	111	Harbeck N.	V113, P597	48, 112, 180, 193	Heil G.	P215	63
Greil R.	P514, P904	104, 155	Haag C.	V985	165	Harbison C.	P888	153	Heilmann V.	P953	160
Greinacher A.			Haalck T.	V985	165	Harde J.	P598	113	Heilmeier B.	P197	61

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Heißner K.	P503, V989	102, 166	Heydenreich M.	V49, V53	40	Hoermann G.	V103	47	Hubmann M.	P224, P261,	64, 68,
Heitmann J.S.	V56, V58	41, 42	Heydrich B.	V728	133	Hofbauer L.C.	V402, V784	90, 141		V669, V790	124, 141
Heitzer E.	V482	99	Heydt C.	V843, V988	148, 166	Hofer S.	V482	99	Hübner A.	P283	70
Helas S.	V780	140	Heymanns J.	P307, P857,	73, 150,	Höfer T.	V639	120	Hübner J.	V377, V654	86, 122
Heller S.	P577	111		P951, P967	160, 161	Höffken G.	V756	136	Hübner J.		50
Hellmann A.	V34	38	Heyn C.	V484	100	Höffkes H.-G.	P530, P864	105, 151	Hubner R.	P863, P865	150, 151
Hellmann M.	V135	52	Heyn S.	V29, V665	37, 124	Hoffmann C.M.	V648	121	Hübschmann D.	P600	113
Hellmich M.	P569	110	Heyne N.	V662	123	Hoffmann C.	P576	110	Hückelhoven A.	V93, V466	46, 97
Hellmich U.	P221	64	Hiddemann W.	V138, V183,	53,	Hoffmann F.-A.	V665	124	Hudecek M.	P272, V1016	69, 170
Hemmati P.	P232, P266,	65, 69,		P197, P261,	59, 61,	Hoffmann J.-M.	V466	97	Hug M.J.	P227, P943,	64, 158,
	P564, V762	109, 137		P280, V356,	68, 70	Hoffmann M.	V342, P958	81, 160		P939	159
Hempel D.	P602	113		V393, V464,	83, 88,	Hoffmann T.	P573	110	Hughes D.	P226	64
Heni M.	P553	108		P524, P526,	97,	Hoffmeister A.	P312	74	Hummel M.	V339, V712	80, 130
Henke D.	V384	87		V760, V794,	105, 137,	Hofheinz R.-D.	P304, V363,	73, 85,	Hundemer M.	V673, P907,	125,
Henke R.-P.	P296	72		V973, V979,	142, 164,		V644, V648,	121,		P908	155
Henkenius K.	V91	45		V980, V981	165		P864, P875	151, 152,	Huober J.	V764	137
Hennig L.	P312	74	Hielscher C.	P602	113			190	Huppa J.B.	P272	69
Henrich F.	P895	154	Hiemer S.	P617	115	Höfler G.	V482	99	Hurtz H.-J.	P530, P550,	105, 107,
Henschler R.	P523	104	Hiemeyer F.	V1007	168	Hofmann M.	V354	83		P861, P950	150, 160
Hensel M.	V331, P530,	79, 105,	Hilbe W.	V149	54	Hofmann S.	V93, V1021	46, 170	Huscher D.	P956	160
	P956	160	Hildebrandt B.	V484, V643	100, 120	Hofmann W.-K.	V92, V104,	45, 47,	Hüsch T.	V379	86
Henrich M.	V44, P546,	39, 107,	Hildebrandt G.	V999	167		V105, P216,	48, 63,	Hussung, Saskia.	P867	151
	V1033	172,	Hildenbeutel S.	P906	155		P219, V401,	63, 90,	Huster A.	P560	109
		187	Hilgarth M.	V669, V790	124, 141		P517, P555,	104, 108,	Hutchison C.	V662	123
Hentschel L.	P916	156	Hilgendorf I.	V46, V50,	39, 40,		P605, P612,	114,	Huth A.	V44	39
Henze L.	P268, P269,	69,		P196, P269,	61, 69,		V686, V728,	127, 133,	Hutson T.E.	V1028	171
	V478, P518,	99, 104,		V441, P611,	94, 114,		V739, V768,	134, 138,	Hüttelmaier S.	P501, P502	102
	P575, P585,	110, 111,		V762, P892,	137, 154,		V769, V779,	138, 140,	Hutter B.	P600	113
	P588, P589,	112,		P909, P910,	155,		V832	146	Hutter G.	P524, P526	105
	P607, P609,	114,		P934	158	Hogge D.	P195	61	Hüttmann A.	V475	98
	P610, V793	114, 142	Hilger N.	P495, V831	102, 146	Hohenfellner M.	P886	153	Hutton E.	V670	125
Henzler T.	V768	138	Hillemanns P.	V824	145	Hohloch K.	P534	106	Huttschenreuter U.	P297, P602	72, 113
Herac M.	P890	154	Hillengass J.	P238, V663	66, 124	Holderried T.A.W.	P257	68			
Herbig A.	V1034	172	Hillmen P.	V34	38	Hölig K.	P516	104	I		
Herbst R.	V156, V178,	55, 58,	Hilser T.	V997	167	Höllein A.	V716	130	Ihle M.	V134, V843	51, 148
	V675	126	Hindahl H.	P311, V780	74, 140	Hollerbach S.	V644	121	Ihme S.	V183, V830	59, 146
Herda S.	V1017	170	Hinke A.	V390	88	Holler E.	P546, P559,	107, 108,	Ihorst G.	V123, P227,	50, 64,
Herget G.	P228	64	Hinterleitner C.	P503	102		V762	137		P538, V801	106, 143
Herhaus P.	V688, P927	127, 157	Hipper A.	P295	72	Höllner K.	P267	69	Illerhaus G.	P247, V352,	67, 82,
Herich-Terhürne D.	P222, V475	64, 98	Hipp J.	P867	151	Holmberg C.	V490	100		P566, V1009	109, 168
Hering-Schubert C.	P305, P308,	73, 74	Hirsch F.R.	V131	51	Holms F.	P604	113	Illert A.-L.	V87, V723,	45, 132,
	P310		Hirt C.	V29, P249	37, 67	Holstein K.	P522	104		V733, V787,	133, 141,
Herling M.	P267	69	Hlawa W.	V791	142	Holtick U.	P267	69		V833	146
Herlyn P.	P610	114	Ho A.D.	V43, V61,	39, 42,	Holtmann L.	P948	159	Illmer T.	V153, V156,	55,
Hermann B.	V674	125		V93, P262,	46, 68,	Holzner B.	V124	50		V675, P855	126, 149
Hermann E.	V1016	170		V437, V466,	94, 97,	Honecker F.	V687	127	Ilyas A.	P199	61
Hermann S.	V132, P885	51, 153		P528, P532,	105,	Hopfer O.	P244, P252	66, 67	Imamura Y.	V998	167
Hermes-Moll K.	P603	113		V661, V663,	123,	Hopfinger G.	V685	127	Inagaki L.	V998	167
Herndlhofer S.	P213	63		V664, P907,	124, 155,	Horger M.	P533	105	Innig G.	P297	72
Herold S.	V181, V780	59, 140		P908, V1010	155, 169	Höring E.	P525	105	Insa A.	V676	126
Herrmann D.	P262, V393	68, 88	Hochhaus A.			Hörl R.	V656	123	Inselmann S.	V156	55
Herrmann E.	P880, P881,	152, 153		V29, V31,	37,	Horneber M.	V95, P590	46, 112,	Irger M.	P526	105
	P882	153		V46, V94,	39, 46,			197	Isaakidis K.	V32	37
Herrmann H.	V103	47		V153, V155,	55,	Horn L.	V135	52	Istvanffy R.	V688, V839	127, 148
Herr W.	P200, V468,	61, 98,		V156, V157,	55,	Horn M.	V341	81	Itykowska K.	P249	67
	V672, V753,	125, 136,		V158, V179,	55, 58,	Horn P.A.	V477	99	Ivanyi P.	V1029	172
	P914	156		P196, P201,	61,	Hornemann B.	P916	156,	Ivics Z.	V1016	170
Hertenstein B.	V390, P546	88, 107		P202, P203,	62,			180			
Hertz L.	V476	99		P204, P205,	62,	Horny H.-P.	V104, V105,	47, 48,	J		
Herzberg P.Y.	V762	137		P206, P207,	62,		V768	138	Jabbour E.J.	V658	123
Herzog A.	V393	88		P239, V345,	66, 81,	Hörsch D.	V426, P920,	92, 156,	Jacobasch L.	P511	103
Heß A.-K.	V339	80		V346, V358,	81, 84,		P921, P922	157	Jacob C.	V178	58
Heß G.	V65, P531,	42, 105		V370, V415,	85, 91,	Horst H.-A.	P195, P576,	61, 110,	Jacobi A.	P498	102
	P546	107,		V417, V441,	92, 94,		V797	142	Jacobs L.	V716, V729	130, 133
		185		V474, P517,	98, 104,		P519	104	Jacobs S.	V793	142
Hessenkemper W.	P510	103		P542, P611,	106, 114,	Hose D.	V673, V807	125, 143	Jäger D.	V387, P600,	87, 113,
Heßling J.	P530	105		V674, V675,	125, 126,	Hoshii T.	V349	82		P886, P888	153
Hettmer S.	P913	156		V724, V725,	132,	Hoster E.	V393, V973	88, 164	Jäger E.	V138, V326,	53, 79,
Hetzl M.	P292	72		V726, V728,	132, 133,	Howes A.	V141	53		V794, V979,	142, 165,
Heuckmann J.M.	P291, V343	71, 81		V762, V771,	137, 138,	Hoya V.	P613	114		V980, V981,	162,
Heukamp L.C.	V133, P288,	51, 71,		P851, P892,	149, 154,	Hozak R.R.	V131, P875	51, 152	Jäger U.	V5, V669,	30, 124,
	P291, V343	71, 81		P899, P900,	154,	Hübel K.	V836	147		V685, V788,	127, 141,
Heuser M.	P195, V358,	61, 84,		P901, P909,	155,	Huber J.	P944	159		V790	141,
	V737, V803	134, 143		P910, P911,	155,	Huber M.	V156	55			177, 185, 193
	V138, V139,	53,		P934, P959	158, 160	Huber R.M.		180	Jahn F.	V96, V97,	46,
	V382, V760,	86, 137,	Höchsmann B.	V351, V625	82, 118	Huber T.	V723	132		V461, P549,	97, 107,
	V762, V794,	137, 142,	Höckendorf U.	P499	102	Hubert K.	V106, V178	48, 58		P946	159
	V979, V980,	165,	Hoeffkes H.-G.	V643	120				Jahn-Kuch D.	V28	37
	V981	165	Hoelzer D.	V347	82						
			Hoepfer M.M.	V678	126						

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Jahreis S.	P892, P901	154, 155	Just M.	P604, V693	113, 128	Katz J.	V730	133	Kleboth K.	P307, P857,	73, 150,
Jahwar M.	V769	138	Jutz S.	P272	69	Katzerke C.	P495, V660,	102, 123,	P951	160	
Jäkel N.	V106, V178,	48, 58,				V831, V834	146		Kleih M.	P525	105
	V467	97	K			V390	88		Klein C.	P228, V686,	64, 127,
Jakob A.	V358	84	Kaatz M.	V325	79	Kauff F.	V646	121	V733	133	
Jakob C.	V29	37	Kaestner L.	V476	99	Kechter A.	V830	146	P866	151	
James D.F.	V34	38	Kahl C.	V29, P582,	37, 111,	Keil F.		185	Klein I.	P960	160
Jänicke M.	V174, P295,	57, 72,	Kahl M.	V792, P876	142, 152	Keilholz U.	V37, P281,	38, 70,	Klein M.	V991	166
	V986	166	Kahlert L.	P500	102		V324, V339,	79, 80,	Klein S.	P555, P559	108
Janka G.	V474	98	Kahnert H.	V672	125		P565, P572,	109, 110,	Klein-Hitpass L.	V786	141
Jann J.C.	V401, V686	90, 127	Kaiser F.	V52	40		V593	112	P268	69	
Janni W.	V114, V693,	48, 128,	Kaiser M.	P581, P583,	111,	Keizman D.	V1031	172	P216	63	
	V764	137	Kaiser N.	P940	158	Keller A.	V123	50	V466	97	
Janning M.	P604	113	Kaiser R.	P506	103	Keller L.	P599	113	P954	160	
Jansen J.H.M.	P276	70	Kaiser S.	P312	74	Keller P.	V769	138	P516	104	
Jansen M.	P960	160	Kaiser U.	P267	69	Keller U.	V688, V716,	127, 130,	Klimenkova O.	P915	156
Jansen-Winkeln B.	P312	74	Kalanovic D.	P602, P939,	113, 158,		V718, V729,	131, 133,	Klimiankou M.	P192	60
Janssen C.	P299, V675	72, 126		P943	159	Kellermann L.	P927	157	Klingeberg C.	V787, V833	141, 146
Janssen J.	V157, P211,	55, 62,	Kalantari P.	V54, V643	41, 120	Kellner C.	P540	106	P565	109	
	P212, P305,	63, 73,	Kalbacher H.	P531, P880,	105, 152,	Kelly A.	V659, V671	123, 125	V46, V441,	39, 94,	
	P308, P310,	74,	Kalias S.	P881, P882	153	Kemele M.	P941	159	P611, P909	114, 155	
	V724	132	Kalipciyan M.	V995	167	Kemkes-Matthes B.	P245, V720	66, 131	V488	100	
Janssens A.	V34, V141	38, 53	Kalisch A.	P954	160	Kenner L.	V84	44	Klinkhammer-Schalke M.	P200	61
Janssens J.	V644	121	Kalkreuth J.	P612	114	Kerkmann M.	V788	141	P190, V481	60, 99	
Janz M.	P578	111	Kallendrusch S.	P896	154	Kern W.	P948	159	V1027	171	
Janzen V.	P543, V675,	107, 126,	Kalmanti L.	V95	46		V142, P191,	53, 60,	Klug J.	P943	159
	P925	157	Kalmus J.	V46	39		V353, P520,	83, 104,	Kluge A.	P296	72
Jarutat T.	P235	65	Kalupa M.	P312	74		V637, V657	120, 123	V104	47	
Jaschonek K.	V628	119	Kambartel K.	P201	61	Kerstan H.	P255	67	V685, P855	127, 149	
Jauch A.	P217	63	Kaminsky B.	P304	73	Kersten A.	P563	109	V390, V394,	88,	
Jawhar M.	V104, V105,	47, 48,	Kämmerer D.	V438, V439	94	Keßler C.	P944	159	P540, V846	106, 148,	
	V130, P555,	51, 108,	Kampf D.	P568	110	Keßler T.	V989	166,	197		
	V768	138	Kandabarau S.	V134	51			191	P238	66	
Jedlickova Z.	P558, V1015	108, 169	Kantarijan H.M.	P294, P923	72, 157	Khaled N.	V105, V728	48, 133	Kneba M.	P262, V393,	68, 88,
Jehn C.	P230, P266	65, 69	Kanz L.	P877	152	Khandanpour C.	V402	90	V480, V684,	99, 127,	
Jenke R.	P873	151		P186, P187,	60,	Khan R.	P508	103	V685, V845	127, 148,	
Jentsch-Ullrich K.	V772	139	Kämpfe D.	P504, P505,	103,	Khan S.A.	V672, V1018	125, 170		177	
Jentzsch M.	P190, V348,	60, 82,	Kandabarau S.	P505, P506,	103,	Khodamoradi Y.	P849	149	Knecht H.	P262, V393,	68, 88,
	V481, P561,	99, 109,	Kanji A.	P507	103	Khoja O.T.	P513	104	V684, V996	127, 167	
	V665, V783,	124, 141,	Kantarjian H.M.	P215	63	Kiani A.	V11, V675	31, 126	P262, V393,	68, 88,	
	V1012, V1013	169	Kanzler S.	P192	60	Kiefer-Trendelenburg T.	V48	40	V684, V996	127, 167	
	P961	161	Kappeler C.	P248	67	Kiehl M.G.	V44, P244,	39, 66,	V173	57	
Jenzen D.	P497	102	Karatatas A.	V658	123		P252, V685	67, 127	V717	131	
Jeong J.	V688	127	Karatas A.	V57, V58,	41, 42,		V678	126	P206	62	
Jeremias I.	V142, P520	53, 104	Karawajew L.	V88, V89,	45,	Kielstein J.T.	P947	159	V151	54	
Jeromin S.	V670	125	Karch H.	V145, P186,	54, 60,	Kiesel M.	P564	109	P270	69	
Jia Y.	V144	53	Karcher A.	P187, P192,	60,	Kiewe P.	V91	45	V759	137	
Jiřtschin R.	V339	80	Kardořov M.	P225, P263,	64, 68,	Killer M.	V91	45	V146, P538,	54, 106,	
Joehrens K.	V786	141	Karn T.	P264, P271,	68, 69,	Killing B.	P924	157	P545, P546,	107,	
Johansson P.	P219	63	Karpukhin A.	P279, P285,	70,	Kim H.-J.	P257, P888	68, 153	P606, V666,	114, 124,	
Johrs C.	V386, P599	87, 113	Kartal-Kaess M.	V354, V388,	83, 87,	Kim Y.-J.	V720	131	V729, V808	133, 143	
Jones D.T.W.	V78	44	Kaschkar H.	V465, P497,	97, 102,	Kimmel B.	V75	43	V417	92	
Jordan K.	V96, V97,	46, 107,	Kashofer K.	P505, P533,	103, 105,	Kimmich C.	V661, V664	123, 124	V180	58	
	V101, P549,	47, 107,	Kasper B.	P546, P551,	107, 108,	Kimmich M.	P293	72	P848, P849	149	
	P946	159	Kasper S.	P552, P553,	108,	Kimmig R.	V23	36	V348, V481,	82, 99,	
Jost E.	P194, P563	60, 109	Kastritis E.	P560, V683,	109, 127,	Kiote-Schmidt C.	P906, V801	143, 155	V783, V1012,	141, 169,	
Jost P.J.	P208, V675,	62, 126,	Katus H.	V728, P915,	133, 156,	Kipps T.	V34	38	V1013	169	
	V769	138		P968, V1019,	161, 170,	Kirfel J.	P884	153	P537, P559,	100, 106,	
Jühling A.	P862, P866	150, 151		V1020	170	Kirschbaum R.	V771	138	V484	108	
Jülich A.	V795	142		V643	120	Kirsten N.	V830	146	50		
Jung G.	V354, V465,	83, 97,		P304	73	Kirste T.	V394	88	P197, V674	61, 125	
	V1019	170		P295	72	Kischel R.	P280	70	P933, V763	137, 158	
Jung J.	V677	126		V634	119	Kischka T.	V840	148	P606	114	
Jung M.	V101, P227,	47, 64,		P198	61	Kisro J.	P208	62	V349	82	
	P939	158		V171	57	Kissel S.	V143, V733,	53, 133,	V703	129	
Jung W.	P546	107		V660, V831	123, 146		V785	141	V342	81	
Junghanss C.	V26, V29,	37,		P604	113	Kittel K.	P604	113	V772	139	
	V50, P268,	40, 69,		P912, P877	152, 156	Kiyota N.	V998	167	V736	134	
	P269, V478,	99, 104,		P217	63	Klaas O.	V840	148	V678	126	
	P518, P548,	107, 110,			181	Klamroth R.	P522	104	P312	74	
	P575, P579,	110, 111,		V717	131	Klank D.	P958	160	V44	39	
	P580, P585,	111,		V482	99	Klaproth H.	V395	89	V987	166	
	P588, P589,	112,		V321, V989	78, 166,	Klatt A.R.	V717	131	P867	151	
	P607, P609,	114,			191	Klauke K.	V677	126	P549	107	
	P610, V643,	114, 120,		P304, P572,	73, 110,	Klauschen F.	P565	109	V42	39	
	V791, V793,	142,		P613, V997	114, 167,	Klausmann M.	P855, V675	126, 149	V759	137	
	P848, P849,	149,			181, 187	Klausz K.	V659	123	P291	71	
	P964, V999	161, 167		V392	88	Kleber F.	V634	119	P540	106	
Jurczak W.	P246	67		V664	124						

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Köhnke T.	P261, P280, V464	68, 70, 97	Krause S.W.	V155, V358, V725, V728, V749, V750, P937, V984	55, 84, 132, 133, 135, 158, 165	Kuhn P.	P292	72	Langer C.	P538, P546,	106, 107,
Köhnlein T.	V706	129		V131	51	Kuhn T.	P602	113	V729	133	
Köhn M.	P501, P502	102	Krause T.	V1034	172	Kühn M.W.M.	V349	82	V395	89	
Köhrer S.	V656	123	Krause-Kyora B.	P572	110	Kühn R.-B.	P219	63	P241	66	
Koker M.	P288	71	Krauss J.	P240	66	Kühn T.	P604	113	P274	69	
Kolanus W.	V86	45	Krauth M.-T.	P545	107	Kühnel A.	P230, P232, P233	65, 65	P239	66	
Kolarich D.	P276	70	Krebs J.	V32, V170,	37, 57,	Kuhnt T.	V36	38	Lapa C.	V688	127
Kolatzki V.	P519	104	Krebs S.	V347	82	Kukla K.	P273	69	Laryionava K.	V138, V760, V794, V979, V980, V981	53, 137, 142, 165, 165
Kolb M.	V414, V417	91, 92	Kreibich U.	V29, V665	37, 124	Kuklik N.	V475	98	P245	66	
Koleczko S.	V134	51	Kreil S.	P219, P517, P555, V769	63, 104, 108, 138	Kullmer J.	V780	140	Laschke M.		
Koller E.	V358	84	Kreissl S.	V161	56	Kulozik A.E.	V78	44	Lass-Flörl C.		196
Koller M.	V488	100	Krejci A.	P262	68	Kümmel S.	V693	128	Lassmann S.	P913	156
Kollmeier J.	P289	71	Krekeler G.	P531, P880, P881, P882	105, 152, 153	Kümpers P.	P536	106	Lathan B.	P211, P220, P855	62, 64, 149
Konantz M.	V388, V405, P884	87, 90, 153	Kremer A.	P895	154	Kümpers S.	P603	113	Lauserker M.	P201, V725, V728	61, 132, 133
Kondacki M.	V484, P537	100, 106	Kremers S.	V358	84	Kündgen L.	P965	161	V728	133	
König J.	V442	94	Krenosz K.J.	P966	161	Kunert C.	P909, P910	155	V821	145	
Königs C.	P522	104	Kretschmer A.	P276	70	Kunitz A.	P230, P232, P233, V731, V732, V989	65, 65, 133, 133, 166	P962	161	
Konowski P.	V46	39	Kretschmer D.	P954	160	Kunz C.	P238, P944	66, 159	Lazare S.	V677	126
Konschak R.	V1000	168	Kretzschmar A.	V1022	171	Kunzmann V.	V75, V369	43, 85	Lazzaro A.	P239	66
Konstandin N.P.	V356	83	Kreuter A.	V342	81	Kuon J.	V792	142	Le D.	P888	153
Koopmann J.	V684	127	Kreutmair S.	V87, V787	45, 141	Küpper M.K.	P563	109	Leblond V.	V391	88
Kopp H.-G.	V56, V58, P225, P503, P533, P924, V989	41, 42, 64, 102, 105, 157, 166, 189	Kreutz M.	P188, P277, P895	60, 70, 154	Küppers R.	V776, V786, V809	139, 141, 144	Lechner D.	V442	94
Kopp J.	P284	70	Kreuzer K.-A.	P197, V395, V658	61, 89, 123	Kurbacher C.M.	P602, V693, P952	113, 128, 160	Le Coutre P.	V153, V154, V155, P210, P266, V770	55, 55, 62, 69, 138 68
Köppler H.	P307, P857, P951, P967	73, 150, 160, 161	Kreuzer M.	V815	144	Kurnik K.	P522	104	Ledderose G.	P293 V789, V841	72, 141, 148
Körbel C.	P245	66	Kriegs M.	V996	167	Kürschner D.	V358	84	Lee P.	P291	71
Körbel O.	P602	113	Kriegsmann M.	P528, P532	105	Kurze S.	V46	39	Leenders F.	V667	124
Korfel A.	V82	44	Kriesen U.	V478, P579, P580, P585, P588, P589, P607, V791, V793, V999	99, 111, 111, 112, 114, 142, 142, 167	Kuß A.W.	P249	67	Legscha K.J.	V51	40
Korfsmeier K.	P529	105	Krisper N.	V482	99	Küster B.	V729	133	Lehmann H.	V474	98
Korn A.	P264	68	Kristeleit R.	V670	125	Kuter D.	P544	107	Lehner K.	V43, V437, P528, V674	39, 94, 105, 125
Körner S.	V354, V465, V1019	83, 97, 170	Kristen A.	V661, V664	123, 124	Kutsch N.	V33	38	Leibbrand B.	V52	40
Korotaeva A.A.	P877, P912	152, 156	Kristensen B.W.	P926	157	Kuzevanova A.	P912	156	Leiblein S.	V467, V783	97, 141
Korovkina D.	V717	131	Kristiansen G.	P884, V340	81, 153	Kuznetsova I.	P915	156	Leibold J.	V465	97
Körper S.	V625	118	Krof-Santhen C.	P292	72	Kvalheim G.	V464	97	Leiser L.	P854	149
Koschmieder A.	P548	107	Krogel C.	P917	156	Kvasnicka H.-M.	V450	96	Leisher C.	P579	111
Koschmieder S.	P511, V629, V771	103, 119, 138	Kröger N.	V30, V45, P234, V453, V485, P559, V773, V781	37, 39, 65, 96, 100, 108, 139, 140	Kvint R.	P524	105	Leithäuser C.	P579, V643, V999	111, 120, 167
Koser S.	V809	144	Krohn S.	P964	161	Kyrle P.	P527	105	Leithäuser M.	V999	167
Kostenko A.	V134, P290, P860, V988	51, 71, 150, 166	Krohn-Grimberghe A.	V146	54	Kyrtsonis M.-C.	V83	44	Leitner J.	P272	69
Köster W.	P930	157	Kron F.	P290, P860, V988	71, 150, 166		V391	88	Leitold C.	V96	46
Koukakis R.	P302	73	Kröning H.	V648	121	L			Leitzke S.	P272	69
Kowalewski D.J.	V145, V683, V1020	54, 127, 170	Kropf-Santhen C.	P287, P289	71	Laack E.	P287	71	Leleu X.	V392	88
Kozich Z.	P189	60	Kropp K.	P285	70	Laban S.	V996	167	Lemeer S.	V729	133
Krabisch P.	P604	113	Kropp P.	V50	40	Lahner H.	P920, P921, P922	156, 157, 157	Lenard A.	P905	155
Krafft H.	V1	30	Kroschinsky F.	P577, V152, V756	54, 111, 136	Lakner J.	P291, V343 P518, P575, P609	71, 81, 104, 110, 114	Lenerke C.	P905	155
Kragl B.	P268, P269, V478, P518, P548, P588, P589, V665, V791, V999	69, 99, 104, 107, 112, 112, 124, 142, 167	Kruchen A.	P919	156	Lakner V.	P579	111	Leng C.	P529	105
Krahl R.	V29, V178	37, 58	Krüger T.	P258	68	La Meir F.	P612	114	Lenger D.	P221, P966 V388, V405, P496, V842, P884	64, 161 87, 90, 102, 148, 153
Krajinovic K.	P924	157	Krüger W.	V440, P270, P514, V795, P904	69, 94, 104, 142, 155	Lamm W.	P240	66	Lengfelder E.	V358, V832	84, 146
Kramer G.	V471	98	Krug U.	P197, P198, V744	61, 135	Lammer F.	P216	63	Lengfeld T.	V759	137
Kramer M.	V180, V181, P194, V358	58, 59, 60, 84	Krumm K.	P530	105	Lampe H.	P588, P589	112	Lennerz V.	P273	69
Krämer A.	V29, V67, V181, P217, V458	37, 43, 59, 63, 96	Krupka C.	P280, V464	70, 97	Lampe K.	V101	47	Lenz G.	P198, V448, V622	61, 95, 118
Krämer C.	V44	39	Ksienzyk B.	V356	83	Lamprecht A.-K.	V1024	171	Lenz V.	V475, V477	98, 99
Krämer I.	P944	159	Kuball J.	V93	46	Lancet J.E.	P195	61	Lech J.	P601	113
Krammer-Steiner B.	P521, P570, P579, P584, P594, P872, P961	104, 110, 111, 112, 151, 161	Kubin T.	V358, V792	84, 142	Landschulze J.	V31	37	Leichenmüller C.	P220, P287	64, 71
Kräter M.	P258	68	Kübler A.	V465	97	Lang A.	P213	63	Leser U.	V841	148
Kratz C.	V626	118	Kubuschok B.	V734	134	Lang F.	P558, V1015	108, 169	Lestin M.	P579, P594, P961	111, 112, 161
Krause D.S.	V460, V640	96, 120	Kuendgen A.	V805	143	Lang G.	P292	72	Letsch A.	V25, P281, P578, V779	36, 70, 111, 140
Krause J.	V1034	172	Kufer P.	P280	70	Lang K.	P516	104	Leung A.W.	P589	112
			Kühl A.A.	V593	112	Lang S.	V997	167	Leusen J.H.W.	P276	70
			Kuhn M.	P516, V756	104, 136	Lange E.	P211, V390, V685	62, 88, 127	Leuteritz K.	V761	137
						Lange F.	V781	140	Leutz A.	V840, P889	148, 154
						Lange S.	P268	69	Levin C.	P581	111
						Lange T.	V155, V156, V190, V207, V418, P561, V665, V726, V727, V976, V1012	55, 60, 62, 92, 109, 124, 132, 132, 164, 169	Li A.	V135	52
						Langebrake C.	V45	39	Li J.	V34, V391	38, 88
									Li L.	V158	55
									Liberati A.M.	V770	138

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Lichtenberger S.	P944	159	Lubking A.	P517	104	Marks R.	P556	108	Mellor-Heineke S.	P192	60
Lichtenegger F.S.	P280, V464	70, 97	Lück A.	P949, P964	159, 161	Marmé F.	V693	128	Melmann A.	P198	61
Lichter P.	V78, V809	44, 144	Lücke S.	P238	66	Marosi C.	V118	49	Mengwasser J.	V438, V439	94
Lieberwirth B.	P939, P943	158, 159	Luckhaupt H.	P311	74	Marquardt M.	P530	105	Menon R.	P291, V343	71, 81
Liebisch P.	P546	107	Ludwig H.P.	V359	84, 196	Marra A.	V987	166	Mensan A.	P282	70
Liebregts T.	V758	136				Marreaud S.	V644	121	Mentz K.	V188	60
Liedgens P.	V717	131	Ludwig W.-D.	V371	85	Marschner N.	V171, V174,	57,	Meran J.	V176	58
Liedtke C.	V428	93	Luebcke S.	P273	69		P295, V385,	72, 87,	Merino J.	V673	125
Liedtke M.	V658	123	Lueck C.	V678	126		P598, V693,	113, 128,	Merkel O.	V788	141
Liesenjohann S.	P537	106	Lüers A.	V133, P296	51, 72		P869, V986,	151, 166,	Merkelbach-Bruse S.	V134, P568,	51, 110,
Lietz C.	P960	160	Luft T.	V437, V1010	94, 169		V1026	171,		P569, V676,	110, 126,
Liewald F.	P292	72	Lüftner D.	V427, V690,	93, 128,			189		V843, V988	148, 166
Ligeti K.	P562	109		V829	146,	Martin P.	P517	104	Merker N.	V92	45
Lin C.-S.	P888	153			189, 193	Martin H.	P558, V1015	108, 169	Merki R.	V342	81
Lin T.	P941, P942	159	Lukas K.	P281	70	Martin R.	P218, V404,	63, 90,	Mertens D.	V809	144
Lindberg P.	V488	100	Lundberg P.	P496	102		V781, V782	140	Mertens T.	V93	46
Linde H.	P855, P856	149, 150	Lupp A.	P294, P923	72, 157	Martinelli G.	V658	123	Mertlitz S.	V438, V439	94
Lindl B.	P280	70	Lutschkin J.	P307, P857,	73, 150,	Martinez J.	P597	112	Merz F.	P312	74
Lindner A.	P256	67		P951	160	Martinkov V.	P189	60	Merz M.	P540	106,
Lindner B.	P934	158	Lutz L.	P913	156	Martino B.	V770	138			183
Lindner C.	V88	45	Lutz M.P.	V644	121	Martino S.	P248	67	Messner C.	V123	50
Lindner L.	V320, V989	78, 166	Lutz S.	V671	125	Marx G.	V796	142	Mesters R.M.	P198	61
Lindner S.	P558, V1015	108, 169	Lux C	P872	151	Marx J.	P198	61	Metzelder S.K.	V156, V355	55, 83
Link C.	P516, P577	104, 111	Lyros O.	V1024	171	Maschke A.	V769	138	Metzeler K.H.	V182, V183,	59, 83
Link H.	V328, V358,	79, 84,				Maschmeyer G.	V29, V178,	37, 58,		V356	
	P944, P948	159	M				V420, V474,	92, 98,	Metz K.	P613	114
Linnebacher M.	P301	73	Ma S.	V391	88		P546, P572,	107, 110,	Metzgeroth G.	V104, V105,	47,
Linné C.	P577	111	Maasberg M.	P214	63		V825	145		V127, V130,	48,
Linton K.	V1007	168	Maataoui V.	V586	111	Maslyak Z.	V34	38		P219, V401,	51, 63,
Lipka D.	V809	144	Maccari B.	V93	46	Mässenhausen A.V.	P884	153		V443, V686,	90, 94,
Lippert L.J.	V723, V787	132, 141	Macdonald D.	V391	88	Massenkeil G.		195		V768, P605,	114,
Lipp H.-P.	V463	97	Macherey S.	V97	46	Massuti B.	V676	126		P612, V769,	127, 138
Lipp R.	P309, P550,	74, 107,	Machherndl-Spandl S.	V358, V442	84, 94	Mastris K.	V1030	172	Metzner B.	P546	107
	P861	150	Mackensen A.	V109, V144,	48, 53,	Mateos M.-V.	V730	133	Meulenbroek L.A.P.M.	P276	70
Lipp S.	V673	125		P188, P229,	60, 65,	Mathas S.	V789	141	Meyer D.	V385	87
Lisenko K.	P528, P532,	105,		P895	154,	Mathias E.	V995	167	Meyer L.H.	V655, V656	122, 123
	V663, P907,	124, 155,			179	Matous J.V.	V391	88	Meyer L.	P576	110
	P908	155	Maddocks K.	P246	67	Matthas S.	P578	111	Meyer R.G.	V355	83
Liss B.	V42	39	Mader R.M.	P896	154	Matveev V. B.	P877	152	Meyer R.	P311	74
List C.	P258	68	Maertens J.	P195	61	Matzdorff A.	196		Meyer S.	P276	70
Liu Y.	P494	102	Mah N.	V840	148	Mauch C.	V342	81	Meyer zum Büschen-	P236	65
Llombart A.	P597	112	Mahler M.	V141	53	Mauer M.E.	V644	121	felde C.		
Lluch A.	P597	112	Mahler S.	V1025	171	Mau-Holzmann U.	P504	103	Mey U.	P534	106
Lodders S.	P581	111	Mahlmann S.	P944	159	Maurer C.	V865, P855	127, 149	Mezger J.	V131, V358	51, 84
Löffler M.W.	P551, V776	108, 139	Mahon F.-X.	V156, V675	55, 126	Maurer S.	V1019	170	Miao H.	P288	71
Loges S.	P604, V838,	113, 148,	Mährle T.	V146, V985	54, 165	Mayer J.	V34, V141	38, 53	Michalczyk S.	P867	151
	V985	165	Mai E.K.	P238	66	Mayer K.	P193, P543,	60, 107,	Michel C.	V47	40
Loghmani-Khouzani H.	P915	156	Mai R.	P923	157		V674, P925	125, 157	Michels B.	V93	46
Lohneis P.	P862	150	Maier B.	V646	121				Michels S.	V134, P290,	51, 71,
Lohse S.	P276	70	Maier D.	P224, V1022	64, 171	Mayer R.J.	V645	121		P300, P568,	72, 110,
Loibl S.	P604	113	Maier J.	V727	132	Mayer R.	P853	149		P569, V676,	110, 126,
Lonial S.	V730	133	Mairinger F.D.	V339	80	Mayer-Steinacker R.	V989	166		V843, V988	148, 166
Lopez C.	P504, V717	103, 131	Maixner F.	V1034	172	Mazieres J.	V344	81	Middeke J.M.	V180, P194,	58, 60,
Lopez J.	V670	125	Majidi F.	P248	67	Mccarthy H.	V34	38		P258	68
Lopez R.	P597	112	Makaowski W.	V840	148	McDermott D.F.	P878	152	Midic D.	V31	37
Löprrich M.	P238	66	Makhro A.	V476	99	McGearey A.	V439	94	Mielke S.	V119, V666	49, 124
Loquai C.	V792	142	Maki R.G.	V990	166	McGinnis C.	P905	155	Miething C.	P242, P508,	66, 103,
Lorch A.	V652	122	Maleike H.	P582	111	McIntosh S.	P287	71		V787, P913	141, 156
Lordick F.	V375, P312,	74, 86,	Malenke E.	P503	102	Meckel K.	V674	125	Miethke T.	V92	45
	V434, V647,	93, 121,	Mallmann P.	V24	36	Meder L.	P286, P288,	71,	Mi G.	V131	51
	V792, P873,	142, 151,	Malvestiti S.	V387	87		V389	87	Mihajlovi J.	P899	154
	V1022	171,	Mamlouk K.	P863	150	Medinger M.	P496	102	Mikesch J.-H.	P198, V987	61, 166
		179, 185	Mancuso K.	P239	66	Medyouf H.	V686	127	Milanovic M.	V841	148
Lorenz A.	P952	160	Mandic R.	V1000	168	Meggendorfer M.	V104, V105,	47, 48,	Miller J.S.	P918	156
Lorenzen S.	P875	152	Mansmann U.	V356	83		V637, V686	120, 127	Miller K.	V380, P887,	86, 153,
Lorenzen T.	P576	110	Manso L.	P597	112	Mehlis K.	V138, V760,	53, 137,		V1031	172
Lorenz J.	V134	51	Manz M.G.	P265, P608,	68, 114,		V794, V979,	142, 165	Miller M.	V693	128
Loscertales J.	V141	53		V751, V1001	136, 168	Mehnert A.	V980, V981	165	Miltner E.	P903	155
Losem C.	P211, V648,	62, 121,	Marc A.	P561	109	Meincke M.	V792, P931	142, 158	Minami H.	V998	167
	P949	159	Marcello A.P.	V476	99	Meinert F.	P210, P211	62	Minichsdorfer C.	P240	66
Löser C.	V993	167	Marienfeld R.	P292	72	Meisel R.	V643, V989	120, 166	Minnema M.C.	V392	88
Loskog A.	V466	97	Mariotti E.	P291, V343	71, 81	Meisner C.	V78	44	Mione M.	V405	90
Loth F.	P539	106	Markert C.		195	Meiss F.	V384, P546	87, 107	Mirbeth C.	V468	98
Lowinus T.	P847	149	Markhauser M.	P511	103	Meißner A.-M.	V327, P913	79, 156	Miriyala A.	P304	73
Lübbert M.	V182, V350,	59, 82,	Märklin M.	V56, V57,	41,	Meißner C.	V480	99	Mirra N.	V476	99
	V355, V746,	83, 135,		V58, P225	42, 64	Meled S.	P875	152	Mirza N.	P264, P553	68, 108
	V779	140	Markmann H.-U.	P870, P871	151	Melillo G.	P572	110	Misiak D.	P501, P502	102
Luber B.	V1022	171	Markova A.S.	P877	152	Melisi D.	P863, P865	150, 151	Miskey C.	V1016	170

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Mitschke J.	P508	103	Müller-Tidow C.	V96, P197,	46, 61,	Niederwieser D.	V29, V90,	37, 45	Opitz B.	V29	37
Mittlmeier T.	P610	114		P198, P494,	61, 102,		V106, V155,	48, 55,	Ordemann R.	P258	68
Möbus V.		180		P501, P502,	102,		V178, P190,	58, 60,	Oriol A.	V391	88
Moch H.	V388	87		P562, V834,	109, 146,		V348, V467,	82, 97,	Orlowski K.	P566	109
Mödder M.	V172	57		P946, V987,	159, 166,		V481, P495,	99, 102,	Ortega V.	P597	112
Möginger U.	P276	70		V1013	169		P559, P561,	108, 109,	Ortiz-Cuaran S.	P568, V843	110, 148
Möhle R.	V771	138	Mumm F.	P261, V762,	68, 137,		V660, V665,	123, 124,	Ortiz-Tanchez J.	V347	82
Mohr B.	P194, V780	60, 140		V794, V979,	142, 165,		V683, V727,	127, 132,	Ortiz T. J.	V32	37
Mohren M.	V665	124		V980, V981	165		V783, V831,	141, 146,	Ortmann M.	V717	131
Moi S.	P229	65	Mundhenke C.	V386	87		V834, V989,	166, 169,	Ortmann O.	V792	142
Molife L.R.	V670	125	Mundhenke C.	V386, P599	113		V1011, V1012,	170,	Ortner P.	P948	159
Möller M.	V123	50	Muranyi A.	V830	146	Niehr F.	V1013, V1020	170	Oscier D.	P852	149
Möller P.	P292, V717	72, 131	Murua Escobar H.	P548, P585,	107, 111,	Niemeier B.	V1000	168	Ostermann H.	P523, P546,	104, 107,
Monecke A.	P312, V467	74, 97		P588, P589,	112,	Niemöller C.	P952	160		V984	165,
Monjezi R.	V1016	170		V793, P848,	142, 149,	Nieschwitz D.	P941	159			196
Monsef I.	P587	111		P849, P964	161	Nilsson S.	P887, V1031	153, 172	O'Sullivan J.M.	P887, V1030,	153, 172
Montesinos-Rongen M.	V717	131	Müschen M.	V811, V1036	144, 172	Nimmagadda S.C.	V107	48		V1031	172
Montraveta A.	P525	105	Mustjoki S.	V157, V724	55, 132	Nimmrich I.	P289	71	Otte K.	V687, P919	127, 156
Moodley Y.	V1034	172	Musto P.	P239	66	Nimt-Talaska A.	P521	104	Otte P.	P939, P943	158, 159
Moosmann A.	V464	97	Mütherig A.	P258	68	Noack N.	V90	45	Ott G.	P292, P525,	72, 105,
Morales S.	P597	112	Mytilineos J.	V1011	169	Nobile F.	P239	66		P535, V621	106, 118
Morche M.	P255	67	N			Nogai A.	P230, P232,	65,	Otto G.P.	P956	160
Moreau P.	V730	133	Nachbaur D.	V442	94		P233, P564,	65, 109,	Otto S.	P959, V764	137, 160
Moreno L.	V673	125	Nachtkamp K.	V313, V484	78, 100		V731, V732	133	Ott P.A.	P888	153
Möricke A.		179	Nadine K.	P860	150	Nogova L.	V134, P290,	51, 71,	Ouyang H.	P875	152
Moriggl R.	V788	141	Naegele M.	V801	143		P300, P568,	72, 110,	Overkamp F.	P305, P308,	73,
Morishima T.	V88, V89	45	Nagel G.	P292	72		P569, V676,	110, 126,		P310, P604,	74, 113,
Morrison R.	V670	125	Nagy Z.	P246	67		V843, V988	148, 166		V693	128,
Morschhauser F.	V1007	168	Na I.-K.	P282, V1017	70, 170	Nold P.	V91	45	Owen C.	V34	38
Morse M.	P888	153	Nakano K.	V998	167	Nolte F.	P219, V358,	63, 84,	Özöncel O.	P578	111
Mossner M.	V401, V686	90, 127	Namasu C.Y.	P495	102		V401, P555,	90, 108,			
Motabi I.	P209	62	Nasri M.	V88	45		V686, V779	127, 140			
Mottok A.	P231	65	Nathan P.	P878, P879	152	Nolting J.	P229	65	P		
Motzer R.J.	P878, P879	152	Naumann N.	V104, V105,	47, 48,	Nordlinger B.	V644	121	Pabst C.	V1013	169
Mougiakakos D.	V144, P188,	53, 60,		V768, V769	138	Nörenberg D.	P850	149	Pabst T.	V355, P608	83, 114
	P229	65	Naumann R.	V358	84	Nowak D.	P216, V401,	63, 90,	Pacaud L.	P920, P921,	156, 157,
Muckel E.	V52	40	Nazeer Batcha A.M.	V356	83		V686, V832	127, 146		P922	157
Mueller M.	V788	141	Neagoie A.M.	P292	72	Nowak-Harnau S.	P560	109	Paccagnella M.L.	V658	123
Mueller N.	V103	47	Nebe C.T.	V636	119	Nowak V.	V401, V686,	90, 127,	Pachlopnik Schmid J.	P608	114
Muenchmeier N.	P213	63	Nebel A.	V1034	172		V832	146	Pachmann K.	P897	154
Muetzel E.	P555	108	Neef U.	P962	161	Nowe E.	V761	137	Pachmann U.	P897	154
Mügge L.-O.	P239, P538,	66, 106,	Neemann N.	V133	51	Nübling T.	V354	83	Paczulla A.	P496	102
	P542, P611,	106, 114,	Nelde A.	V145	54	Nuciforo P.	P597	112	Paganelli G.	V1031	172
	V665, P909,	124, 155,	Nelk I.	P617	115	Nusch A.	P211, P287,	62, 71,	Pagel S.	P273	69
	P910	155	Nemitz J.	P579	111		P598, V693	113, 128	Pahernik S.	P886	153
Mughal T.		190	Nerretter T.	P272	69	O			Paiva B.	V673	125
Mulaw M.A.	V183, V830,	59, 146,	Netchaeva M.	V133, P296	51, 72	Oakes C.	V809	144	Pajtlar K.	V78	44
	V835,	147	Neubauer A.	V91, V156,	45, 55,	Obländer J.	V401, V686,	90, 127,	Palandri F.	V770	138
Müller A.M.	P265, P608,	68, 114,		V355, P592,	83, 112,		V832	146	Pallasch C.P.	V59	42
	P612, V831	146		V728, V748,	133, 135,	O'Brien S.	V658	123	Pal M.	V59	42
Müller C.	P509, P510	103		V750	135	Ochsenreither S.	P281, P565,	70, 109,	Palme I.	V401, V686	90, 127
Müller D. J.	V57, P860	41, 150	Neubauer E.	P923	157		V593	112	Palumbo G.A.	V730, V770	133, 138
Müller F.	V42	39	Neuber B.	V673	125	Odenthal M.	V717	131	Pan K.-T.	V719	131
Müller H.	P253	67	Neuchel C.	V1011	169	O'Dwyer M.	V34	38	Pannenbeckers M.	V469	98
Müller I.	P919	156	Neuendorff N.R.	V357, V789	83, 141	Oechsle K.	V792, V796	142	Panse J.	V44, V126,	39, 50,
Müller J.	V94, V173,	46, 57,	Neuer A.	V999	167	Oehlke O.	P913	156		P287, V474,	71, 98,
	P291, V343,	71, 81,	Neuhof A.	P531	105	Oellerich T.	V719	131		P563, P573	109, 110
	V345, P950,	81, 160	Neukirchen J.	P537	106	Oelschlägel U.	P194, P258,	60, 68,	Pantel K.	P604, V711,	113, 130,
Müller K.	P258	68	Neumann F.	P229, P245,	65, 66,		P498	102		V838	148
Müller L.P.	P299, P559,	72, 108, 109		V715, V734	130, 134	Oergel T.	P904	155	Panzer I.	P284	70
	P562		Neumann M.	V32, V347,	37, 82,	Oertel R.	V180	58	Papan C.	V423	92
Müller M.C.	V156, P210,	55, 62,		V401	90	Oettle H.	P862	150	Papasotiriou I.	P902	155
	V675, V728	126, 133	Neumann S.	V1022	171	Offner F.	V34	38	Pardo Jimeno J.	V838	148
Müller M.	P225, P533	64, 105	Neumann T.	P270, V440,	69, 94,	Oh W.K.	V1030	172	Pareigis S.	P936	158
Müller M.R.	P256, V474	67, 98		V795	142	Ohly A.	P617	115	Pare L.	P597	112
	V56, V57,	41,	Neumann U.P.	P305, P308	73, 74	Ohtsu A.	V645	121	Park K.	V344	81
	V58, P503	42, 102	Neumeister W.	P571	110	Oing C.	V651	122	Parmentier S.	P535, P547	106, 107
Müller N.J.	P608, P612	114	Neves M.	V1007	168	Oldenburg J.	P522	104	Paschen A.	P273, P275,	69, 70,
Müller R.	P911	155	Nickel N.	V59	42	Oldenburg M.	P932	158		V469	98
Müller S.	P227, P228	64				Olfe L.	P282	70	Pasparakis M.	V717	131
Müller T.A.	V733, V833	133, 146				Oliverira M.	P597	112	Passay C.	V730	133
Müller T.	V340, V723	81, 132				Ölsner M.	P854	149	Passweg J.	V122, P496,	49, 102,
Müller V.	V31, P604	37, 113				Oltmanns A.	P567	109		V747	135,
Müller-Hagen S.	V385	87				Oostendorp R.	V406, V688,	90, 127,	Paul S.	P562	109
Müller-Werdan U.	V101	47					V839	148	Pauli C.	P494, P501,	102,
						Opeker K.	P939	158		P502	102
						Opferman J.T.	V387	87	Pauligk C.	P864	151

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Pavel M.	P920, P921, P922	156, 157, 157	Pink D.	V440, P514	94, 104, 191	Pukrop T.	V80, V400, P595	44, 89, 112	Reinacher-Schick A.	V982	165
Pavel P.	P907, P908	155	Pinotti G.	P239	66	Pulewka K.	V762	137	Reinartz S.	P592	112
Pavenstädt H.	P536	106	Piribauer M.	P251	67	Punke C.	V999	167	Reinel E.	P192	60
Paz-Ares L.G.	V135, P293	52, 72	Pittrow D.	P956	160	Puppe F.	P545	107	Reinel H.	V644	121
Pecher A.-C.	P533	105	Pizon M.	P897	154	Puthenparambil J.	V43	39	Reinhardt H.C.	P286, V717	71, 131
Pechtel S.	V484	100	Plass C.	V809	144	Pylypenko H.	V141	53	Reinhardt H.	P939, P943	158, 159
Peer Zada A.A.	P209, P513	62, 104	Plattfaut C.	P898	154				Reinhardt M.	P296	72
Peest D.	P546	107	Platzbecker U.	V180, V181, V314, V358, V402, V686,	58, 59, 78, 84, 90, 127,	Q			Rein M.	P873	151
Peeters M.	P303	73		V729, V745, V779, V780, V781, V784	133, 135, 140, 140, 141	Qorraj M.	V144	53	Reinmuth N.	P424	92, 179, 195, 197
Pei W.	V639	120	Platzer J.	P280	70	Quach H.	V34	38	Reiser M.	P868, P869, P956	151, 160
Peinert S.	P283	70	Plauth M.	P617	115	Quast T.	V86	45	Reiter A.	V104, V105, V130, P517, V740, V768, V769, V771,	47, 48, 51, 104, 134, 138, 138,
Peipp M.	V659, V671	123, 125	Pleß M.	V783	141	Quecke T.	P898	154		V978	164
Pellicci P.G.	V834	146	Plettenberg A.	P576	110	Queisser A.	P884	153	Reiter M.	V634, V669, V790	119, 124, 141
Pelz H.	P212	63	Pletz M.W.	P959	160	Quidde J.	V763, V820, P933, V985	137, 145, 158, 165		P240	66
Pelzer U.	P862, P865, P866	150, 151, 151	Plimack E.R.	P878	152	Quitzsich D.	P924	157		V1032	172
Pena, de la L.	P597	112	Plöckinger U.		195	Quintanilla-Fend L.	V835	147	Reiter T.	V1028	171
Penack O.	V438, V439	94	Podar K.	V387	87	R			Rempel E.	V1028	171
Penrod J.R.	V341	81	Pogorzelski M.	V997	167	Raab M.S.	P235, P540	65, 106	Ren M.	P852	149
Pereira E.	V676	126	Pohlen M.	P197, P198, P536	61, 106	Raake P.	V664	124	Rendimento A.F.	P214	63
Perez A.	P500	102	Polliack A.	V34	38	Raanani P.	V770	138	Rendenbach B.	P188	60
Perez-Hernandez D.	V439	94	Pompe T.	V90	45	Rabe M.	P301	73	Renner K.	V95	46
Perglerova K.	P191, V353	60, 83	Ponath E.	V669, V790	124, 141	Rabitsch W.	V151, P240	54, 66	Renner P.	P277	70
Perner S.	V340, V388, P884	81, 87, 153	Pönisch W.	V29, P190, V348, V481, P538, P540, P561, V665, V783, V1012, V1013	37, 60, 82, 99, 106, 109, 124, 141, 169, 169	Rachow T.	V46, V674	39, 125, 175	Renner-Sattler K.	P277	70
Pérol M.	P293	72	Popov S.	P544	107	Rack B.	P604	113	Rentsch A.	V1025	171
Persigehl T.	V717	131	Porkka K.	V157	55	Radloff J.	V985	165	Renziehausen L.	P566	109
Peschel C.	P235, V406, P546, V688, V718, V729, V839, P927	65, 90, 107, 127, 131, 133, 148, 157	Porpaczy E.	P240	66	Radsak M.	V47, P274, V358	40, 69, 84	Reschke D.	P938	158
Pester F.	V31	37	Porteus M.	P497	102	Radtke M.	P941, P942	159	Respondek-Dryba E.	P584	111
Peter B.	V668	124	Pöschel S.	P954	160	Radujkovic A.	V437, V1010	94, 169	Reuter S.	P893	154
Peter K.	P895	154	Posdzich P.	P267	69	Rammensee H.-G.	V145, P264, P553, V683, V1020	54, 68, 108, 127, 170	Reyderman L.	V670	125
Peter N.	V29	37	Poser I.	P205	62	Rani James A.	V347	82	Reyher-Klein S.	P254	67
Peters C.	P913	156	Postina P.	V92	45	Ranson M.	V670	125	Rezai M.	P604, P952	113, 160
Peters G.	P198	61	Postrach D.	V639	120	Rao A.	V56, V58	41, 42	Rhoda C.	P197	61
Peters J.	V477	99	Potenberg J.	P254	67	Rasche L.	V666	124	Riba J.	V182	59
Peters K.	P570, P961	110, 161	Pott C.	V8, P207, V393, V684, V720	30, 62, 88, 127, 131	Raspe M.	V826	145	Richardson J.	P954	160
Peters M.V.	P877	152	Potthoff K.	V174, P598, P949	57, 113, 159	Rassaf T.	V403	90	Richardson P.	V730	133
Petkova-Kirova P.	V476	99	Poyrkov S.V.	P877	152	Ratei R.	V840	148	Richter A.	P849	149
Petrides P.E.		185	Prager G.	V364, P890	85, 154 185, 197	Rathert P.	V459	96	Richter C.	P312	74
Petrie K.	P500	102	Prange-Krex G.	V675	126	Rattei T.	V1034	172	Richter D.	P600, P931	113, 158
Petti M.C.	P239	66	Prat A.	P597	112	Rau B.	V1022	171	Richter J.	V675	126
Petzer A.	P213	63	Prehn C.	V716	130	Rauchfuß F.	V70	43	Richter S.	P916	156
Peyn A.	P955	160	Preisler M.	P578	111	Rauh C.	P892	154	Rick O.	V701	129
Pezzi A.	P239	66	Prenzel R.	V133, P296	51, 72	Rauh J.	P953	160	Ridwelski K.	P876	152
Pezzutto A.	V9, P230, P232, P284, V483, P529, P564, P578, V731, V732	31, 65, 65, 70, 99, 105, 109, 111, 133	Pressler J.	V401, V686	90, 127	Rauner M.	V402, V784	90, 141	Riedel J.	P585	111
Pfaff E.	V78	44	Preuss K.-D.	P245, V720, V734	66, 131, 134	Rautenberg C.	V484	100	Riedel K.	P542	106
Pfarr N.	P600	113	Prevalsek D.	P261	68	Ravandi F.	P195	61	Riederer C.	P938	158
Pfeifer D.	V182, V327, V350	59, 79, 82	Price T.J.	V644	121	Rawat V.P.S.	V835	147	Rieger C.	V422, P523, V674	92, 104, 125
Pfeifer H.	V480, V709	99, 130	Prinzhorn W.	P216	63	Rawluk J.	P287	71	Rieger K.	P232, V762	65, 137
Pfeifer K.	P266	69	Přístupa A.	V141	53	Ready N.	V135	52	Rieger M.	V61, P262	42, 68
Pfeilstöcker M.	V316	78	Přitsch M.	P238	66	Rebmann U.	P880, P881, P882	152, 153, 153	Rieke D.	V339, P565	80, 109
Pfirrmann M.	V155, V156, P201, P202, V675, V725, V728, V775, V776	55, 61, 62, 126, 132, 133, 139, 139	Procopio G.	V1031	172	Reck M.	V131, V135, P293, V341, V676	51, 52, 72, 81, 126	Riemann J.	P558, V1015	108, 169
Pfister S.M.	V78	44	Proetel U.	V728	133	Regitz E.	P245, V720	66, 131	Riemekasten G.	P898	154
Pfisterer J.	V22	36	Pronina I.V.	P877	152	Rehklau S.	P580	111	Riemenschneider M.J.	V117	49
Pfreppe C.	P559	108	Proske A.	V785	141	Rehli M.	P229	65	Riera Knorrenschild J.	V1022	171
Pfreundschuh M.	P245, V447, V715, V720, V728, V734, V1005	66, 95, 130, 131, 133, 134, 168	Prosper F.	V673	125	Reich S.	V388	87	Riese C.	V172	57
Pfütze K.	P600	113	Provencio M.	P246	67	Reichardt P.	P924, V989	157, 166, 191	Riesenbeck D.	P946	159
Pham M.	P552	108	Prüfer S.	V47	40	Reichart A.	P864, V1023	151, 171	Ries I.	P554	108
Phelps C.	V141	53	Prümmer O.	V675	126	Reichert D.	P210, P283, P566, P950	62, 70, 109, 160	Riesner K.	V438, V439	94
Philipp U.	P512, P867	103, 151	Pruttsch N.	V788	141	Reichert J.	V179	58	Riess H.	V137, P862, P866	52, 150, 151
Pigneux A.	P195	61	Przekopowitz M.	V786, V809	141, 144	Reichle A.	P200, V358, P914	61, 84, 156	Rinaldetti S.	P201, V728, V1032	61, 133, 172
Pillai R.N.	P888	153	Przybylski G.	P249, P514	67, 104	Reifenrath K.	V29	37	Ringhoffer M.	V358, P965	84, 161
			Pucker F.M.	P232	65	Reigl T.	P262	68	Rinke J.	V31, V179, P203, V345, V346	37, 58, 62, 81, 81
			Pukhta I.A.	P513	104	Reimann M.	V717	131	Ripley A.V.	V1030	172
						Reimer P.	V12	32	Rister B.	V733	133
						Reimer T.	P594	112	Ritchie E.K.	P195	61
						Reim R.	V771	138	Ritter E.	P901	155
									Ritter M.	P530	105
									Ritthaler M.	V759	137

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Rittig S.M.	P285	70	Ruppert A.	V809	144	Schäfer H.S.	P247, P556	67, 108	Schlag R.	P511	103
Rittmeyer A.	P287	71	Rupprecht M.	P287, P572	71, 110	Schäfer S.	V59, P300, V717	42, 72, 131	Schlattmann P.	V674	125
Rittweger M.	P256	67	Rupprecht S.	P210, P211	62	Schäfer T.	V388, V842, P884, P943	87, 148, 153, 159	Schlee C.	V32, V347	37, 82
Rivera F.	P302, P303	73	Rüssel J.	V96, P572, V643, V989	46, 110, 120, 166	Schäfer V.	V179, P203, V345, V346, V726	58, 62, 81, 132	Schleef M.	V1016	170
Rizvi N.A.	V135, P287	52, 71	Russ J.	V1017	170	Schäffer M.	P870, P871	151	Schlegelberger B.	V105	48
Robak T.	V34, P246	38, 67	Rydzeck J.	P272	69	Schafhausen P.	V675, V779	126, 140	Schlegel U.	V486	100
Rocchi S.	P239	66	S			Schaich M.	P535, P547, P588, P589, P929	106, 107, 112, 157	Schlenk R.F.	P292, V358, V771, V779, V974	72, 84, 138, 140, 164, 193
Röcken C.	V386, P599	87, 113	Saad F.	P887, V1031	153, 172	Schalk E.	V44, V674, P957	39, 125, 160	Schleucher N.		187
Röder I.	V641	120	Sabranski M.	P576	110	Schaller G.	V646	121	Schleusener A.	P578	111
Rodewald H.-R.	V639	120	Sackmann A.	V1015	169	Schanz J.	V779	140	Schleußner E.	V383	86
Rodriguez A.	P500	102	Sack U.	V638	120	Schanz U.	P259, P265, P608, P612	68, 114	Schlichting A.	P306	73
Roedel C.	V339	80	Sadjadian P.	P519	104	Schaper F.	P510	103	Schliemann C.	P198, V987	61, 166
Roeper J.	V133, P296	51, 72	Sadullah S.	V392	88	Schäpers C.	V134	51	Schliesser G.C.	V390	88
Roessler J.	V639	120	Saglio G.	V158	55	Schardt C.	P210, P212	62, 63	Schlißke S.	V146, V985	54, 165
Roessner A.	P917	156	Sahlmann J.	P295	72	Schauwecker P.	V93	46	Schlimg G.	P197	61
Roggenhofer S.	P591	112	Sahm S.	P305, P308, P310	73, 74, 74	Scheel A.	P300, P568, V717, V843, V988	72, 110, 131, 148, 166	Schlitt M.	P262	68
Rohde C.	P494, P501, P502	102, 102	Salama A.	V479	99	Scheffler M.	V134, P290, P300, P568, P569, V676, V843, V988	148, 166	Schliwa T.	V665	124
Röhl H.	V686	127	Salat C.	P598, P952	113, 160	Scheffold A.	V656	123	Schlößer H.A.	P893	154
Rolfs F.	V1024, V1027	171	Salih H.R.	V145, P279, P285, V354, V355, V358, V465, P496, V683, V1019, V1020	54, 70, 70, 83, 84, 97, 102, 127, 170, 170	Scheibenbogen C.	P281, P282	70	Schlosser P.	V350	82
Roll C.	P582, V643	111, 120	Salman M.	V141	53	Scheid C.	P237, P267, V771	65, 69, 138, 197	Schlosser T.	P247	67
Röllig C.	V32, V180, V181, P194, P235, V358, V780	37, 58, 59, 60, 65, 84, 140, 197	Salwender H.	P236	65	Scheidegger C.	P283	70	Schmalbrock L.	P190, V348, V783, V1012	60, 82, 141, 169
Römmeler-Zehrer J.	P864	151	Samareh B.	V88, P915	45, 156	Scheiner-Sparma R.	P869, V1026	151, 171	Schmalenberg H.	V435	93
Ronco J.P.	V770	138	Sammt A.	V107	48	Scheithauer W.	V722, P890	132, 154	Schmalz P.	V676	126
Roof C.	P848, P849	149	Sanda T.	V788	141	Schellongowski P.	V151	54	Schmeer M.	V1016	170
Rösch K.	V642	120	Sändig I.	P298	72	Schem C.	P604	113	Schmeier-Jürchott A.	V674	125
Rosell R.	V676	126	Sandner J.	P578	111	Schemionek M.	V563, V620, V683, V1020	109, 118, 127, 170	Schmelzle B.	P292	72
Rosenberg J.	P888	153	Sandner R.	P950, V986	160, 166	Schemmel L.-K.	V666	124	Schmid B.	V729	133
Rosenwald A.	V63, P231	42, 65	Sänger J.	P294, P923	72, 157	Schemuth H.	P222	64	Schmid C.	P197, P559	61, 108
Rösinger S.	P896	154	San Miguel J.	V673	125	Schenke-Layland K.	P954	160	Schmid H.	P279	70
Roskos M.	V106	48	Santucci Silva R.	V141	53	Schenk T.	V155, V157, P207, V474, P500,	55, 62, 98, 102	Schmidinger M.	V98	46
Rösler W.	P559	108	Sasaki T.	V998	167	Schepers H.	V677	126	Schmid K.W.	V997	167
Rosmolen J.C.	P224	64	Sasse B.	P572	110	Schetelig J.	V180, V181, P194, P282, P516, P559, V694, V756	58, 59, 60, 70, 104, 108, 128, 136	Schmid C.	P852	149
Roßberg A.	P217	63	Sattler M.	V387	87	Schemm L.-K.	V666	124	Schmid S.	V442	94
Rossi D.		185	Sauer A.	V154, P210, P211, P220, V358, V780	55, 62, 62, 64 84, 140	Schemuth H.	P222	64	Schmid S.	V442	94
Rössig C.	V79	44	Sauer M.	V663	124	Schenke-Layland K.	P954	160	Schmid S.	P283, V842	70, 148
Roßkopf S.	V659, V671	123, 125	Sauer S.	V663	124	Schenk T.	V155, V157, P207, V474, P500,	55, 62, 98, 102	Schmid B.	P219	63
Rössle S.	V384	87	Sauerborn P.	P257	68	Schepers H.	V677	126	Schmid C.A.	P249, P514, P969	67, 104, 161
Rota P.	V634	119	Sauerland M.C.	V356	83	Schetelig J.	V180, V181, P194, P282, P516, P559, V694, V756	58, 59, 60, 70, 104, 108, 128, 136	Schmid C.	V973	164
Roth A.	V59	42	Sauerwein W.	P613	114	Schewer B.	P870, P871	151	Schmidt-Hieber M.	P230	65
Röth A.	P222, P223, P475, P477	64, 98, 99	Saul D.	V144	53	Scheurlen M.	V659	123	Schmidt H.	V101	47
Rothe M.	P280, V464	70, 97	Saur S.J.	V56, P225	41, 64	Schewe D.M.	P576	110	Schmidtke-Schrezen- meier G.	P292	72
Rothenberg-Thurley M.	V356	83	Saussele S.	V15, V153, V154, V155, V156, P201, P207, V675, V725, V726, V728	36, 55, 55, 55, 61, 62, 126, 132, 133, 196	Schewe K.	P602	113	Schmidt K.	V437	94
Rothfelder K.	P496	102	Sauteur L.	P905	155	Schichtl T.	P602	113	Schmidt L.H.	V987	166
Rothmann F.	V474	98	Savage P.	P279	70	Schieferdecker A.	P234, V996	65, 167	Schmidt N.	P582	111
Roth M.	V459	96	Savulsky C.	V670	125	Schierle K.	V1022	171	Schmidt P.	V644	121
Rothschild S.	V342, V676	81, 126	Sawall S.	V838	148	Schild H.	V47, P274	40, 69	Schmidt P.V.	V484	100
Rotter N.	V442	94	Sawyer M.B.	P941	159	Schildmann J.	V374, V446, V982	86, 95, 165	Schmidt R.	P903	155
Rottorf M.	P590	112	Sayer H.G.	V29, V441, P611, P909, P910	37, 94, 114, 155, 155	Schill C.	V342	81	Schmidts A.	V87	45
Rubanov O.	P219, P306	63, 73	Schaab R.	V781	140	Schiller M.	V43	39	Schmidt S.	P213, P610	63, 114
Rubio I.	P597	112	Schaaf L.	P525	105	Schilling A.	P916	156	Schmidt Supprian M.	V718	131
Ruch M.	P939, P943	158, 159	Schaaf S.	V356	83	Schilling G.	V699, V763	129, 137	Schmidt T.	V386, P599	87, 113
Rückler-Braun E.	P516	104	Schadendorf D.	P273	69	Schilling J.	P953	160	Schmidt T.	V342	81
Ruckser R.	P213	63	Schäd-Trcka S.	P575	110	Schilling K.	V441, V444, P611	94, 95, 114	Schmidt V.	P611, V795	114, 142
Rudelius M.	V729	133	Schaefer S.	V356	83	Schindl M.	P890	154	Schmidt-Wolf I.	V170	57
Rudolph J.	V86, V108	45, 48	Schadendorf D.	P273	69	Schinköthe T.	V489	100	Schmid B. J.	V465	97
Rudolph L.	V31, V1035	37, 172	Schäfer B.	P944	159	Schirmacher P.	V467, P600	97, 113, 189	Schmiedgen M.	P516	104
Rudolph R.	P241	66	Schäfer Eckart K.	V44, V75, V329, V358, P590	39, 43, 79, 84, 112	Schill C.	V342	81	Schmiedl N.	P231	65
Rudolph S.	P876	152	Schaab R.	V781	140	Schiller M.	V43	39	Schmiegel W.	V647	121
Rudolf A.	V833	146	Schaaf L.	P525	105	Schilling A.	P916	156	Schmier J.-W.	V663	124
Rudzki J.	P858	150	Schaaf S.	V356	83	Schilling G.	V699, V763	129, 137	Schmier M.	P965	161
Rüegg C.	P612	114	Schadendorf D.	P273	69	Schilling J.	P953	160	Schmitt A.	V93, V466, P907	46, 97, 155
Ruf F.	V839	148	Schäd-Trcka S.	P575	110	Schilling K.	V441, V444, P611	94, 95, 114	Schmitt C.A.	V631, V717, V789, V841, P850, P894	119, 131, 141, 148, 149, 154
Rugo H.S.	V115	48, 180	Schaefer S.	V356	83	Schindl M.	P890	154	Schmitt K.	P573	110
Ruhparwar A.	V664	124	Schadendorf D.	P273	69	Schinköthe T.	V489	100	Schmitt M.	V93, V466	46, 97
Rule S.	V141	53	Schäfer B.	P944	159	Schirmacher P.	V467, P600	97, 113, 189	Schmitt S.	V686	127
Rummel M.	V390	88	Schäfer Eckart K.	V44, V75, V329, V358, P590	39, 43, 79, 84, 112	Schittenhelm M.	P186, P187, P504, P505, P506, P507	60, 103, 103	Schmitt T.	P260, P544	68, 108
Rummeler S.	V330, P892, P901	79, 154, 155	Schaab R.	V781	140	Schlaak M.	V342	81	Schmitt W.	V982	165
Rumpold G.	V124	50	Schaaf L.	P525	105	Schlag P.M.	V840	148	Schmitz I.	P847	149
Ruppenthal S.	P216	63	Schaaf S.	V356	83				Schmitz M.	P258	68

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Schmitz N.	V449	95	Schubert B.	V777	139	Seeling A.	V180	58	Sipos B.	V425	92
Schmitz S.	P220, P574	64, 110	Schubert J.	V728	133	Seevers R.	P615	114	Sippenauer T.	V839	148
Schmohl J.U.	P918	156	Schubert K.	P190, V348, V481, V783, V1012	60, 82, 99, 141, 169	Seger M.	V1031	172	Sistermanns J.	V792	142
Schmoll H.-J.	V185, V643, V644, V989	59, 120, 121, 166, 181	Schubert M.-L.	V466	97	Seggewiß-Bernhardt R.	P287	71	Siveke J.T.	P863, P865	150, 151
Schmutz M.	P612	114	Schuh A.	V34	38	Sehouli J.	V593	112	Sklarz L.-M.	P848, P849, P964	149, 161
Schnabl S.	V669, V790	124, 141	Schuhmann L.	V1012	169	Seibold M.	P231	65	Skoda R.	V679	126
Schnappauf B.	P604	113	Schuldt P.	P286, V389	71, 87	Seidel C.	V1029	172	Skoetz N.	V97, V170, V175, P237, P549, P587	46, 57, 57, 65, 107, 111
Schneeweiss M.	V668	124	Schuler E.	V779	140	Seidel D.	V42	39	Skokowa J.	V88, V89, P192, P915	45, 60, 156
Schneidawind C.	P263, P271, P279, P497	68, 69, 70, 102	Schüler J.	V87, P891	45, 154	Seifarth W.	P216	63	Slabu I.	P911	155
Schneidawind D.	P263, P271, P279, P497	68, 69, 70, 102	Schüler M.	V148, P613, P916, V997	54, 114, 156, 167	Seifert U.	P847	149	Slany A.	P853	149
Schneider A.S.	V678	126	Schuler U.	P258, V777, P916	68, 139, 156	Seitz J.-F.	P304	73	Slawska J.	V716	130
Schneider C.P.	P287	71	Schuler U.S.	V140, P577	53, 111	Sekora A.	P848, P849	149	Sleight B.	V658	123
Schneider D.M.	P242, P508	66, 103	Schulte C.	V134, P215, P309, P550, P861	51, 63, 74, 107, 150	Selivanova G.	V655	122	Sliwa T.	P213	63
Schneider-Kramann R.	V802	143	Schulte E.	P311	74	Sell K.	V478	99	Slotta-Huspenina J.	P927	157
Schneider M.	V106	48	Schulze A.	P261, V344	68, 81	Sellner L.	P262, V466, V719	68, 97, 131	Smetak M.	V75	43
Schneider S.	V356	83	Schulze C.	P949, P950	159, 160	Sender A.	V761	137	Smith U.	P870, P871	151
Schneider V.	V1021	170	Schulze H.	V190, V348, V481, V783, V840, P889, V1013	60, 82, 99, 141, 148, 154, 169	Senger J.	P227	64	Smola S.	P270	69
Schneidewind L.	P270, V440	69, 94	Schulze J.	P932	158	Sengül B.	V593	112	Sobotzki C.	V815	144
Schnell R.	V171, V174	57	Schulze M.	P211, V440	62, 94	Serke M.	V134, P287, P289	51, 71	Sobrero A.	P303	73
Schnelzer M.	V815	144	Schulze Olden S.	V134	51	Serva A.	V809	144	Socinski M.A.	V131	51
Schnerch D.	P891	154	Schulze-Osthoff K.	V388	87	Serve H.	V32, V181, V194, V358, P558, V719, V1015	37, 59, 60, 84, 108, 131, 169, 175	Socket K.	V180	58
Schnetzke U.	V94, V179, P196, P851	46, 58, 61, 149	Schulze S.	V106, V178, V467	48, 58, 97	Seuffertlein T.	V366	85	Soekler M.	P187, P533	60, 105
Schnider A.	V116	49	Schulze T.J.	V401, V686	90, 127	Severin K.	P574	110	Soennichsen R.	P312	74
Schnitzler M.	V171, V394, V986	57, 88, 166	Schumacher H.	V50	40	Sewtz C.	V791	142	Solem C.T.	P865	151
Schnitzler P.	V43, V93	39, 46	Schumacher M.	P538	106	Seyfried F.	V656	123	Söling U.	V390, P598	88, 113
Schnöder T.	V107, P509, P510, P847	48, 103, 103, 149	Schumacher U.	V103	47	Sezer O.	P546	107	Sommer A.	V342	81
Schnorfeil F.M.	V464	97	Schumann C.	V131, P219, P293, V702	51, 63, 72, 129	Shah N.P.	V158	55	Sommer C.	P956	160
Schoenberg K.	V108	48	Schumann L.	V783, V1013	141, 169	Shah S.	P907	155	Sondermann P.	P276	70
Schoenberg S.O.	V768	138	Schumann U.	V764	137	Sharma P.	P878, P888	152, 153	Song E.	V349	82
Schöffski P.	V990	166	Schumm M.	P551	108	Shehata M.	V669, V790	124, 141	Sonke G.S.	V693	128
Scholl S.	V29, V94, V179, P196, V355, V358, P851, P910, P959	37, 46, 58, 61, 83, 84, 149, 155, 160	Schuon A.-K.	V639	120	Sheng J.	V730	133	Sopper S.	V157, V724	55, 132
Scholten F.	V648	121	Schüssler L.	P603	113	Shi Y.	V438, V439	94	Sørensen M.D.	P926	157
Scholtysik R.	V786	141	Schuster H.	V145, V1020	54, 170	Shipp M.A.	V62, V159	42, 56, 175	Sosman J.A.	P878	152
Scholz C.W.	V64	42	Schütte W.	P293, P962	72, 161, 181	Shirneshan K.	P218, V404, V779, V781	63, 90, 140	Sos M.L.	P568, V843	110, 148
Scholz M.	V642	120	Schütz C.	V156	55	Shlyakhto V.	V787	141	Sotlar K.	V104, V105, V128, P520, V768	47, 48, 51, 104, 138
Scholz U.	P522	104	Schütz E.	P848	149	Shore N.D.	V1030	172	Spath C.	P886	153
Schönberger B.	V769	138	Schwaab J.	V104, V105, V130, V768, V769	47, 48, 51, 138, 138	Shoshani O.	P234	65	Speith J.	V346	81
Schönborn U.	V107	48	Schwaiger M.	V688, P927	127, 157	Shoumariyeh K.	P508, P512	103	Sperr W.R.	V103, V151, P213	47, 54, 63
Schön C.	P965	161	Schwambach D.	V987	166	Shumilov E.	P218, V404	63, 90	Spiekermann K.	V183, P261, P280, V356, V728, V832	59, 68, 70, 83, 133, 146
Schönland S.	V661, V664	123, 124	Schwänen C.	P292	72	Shustik C.	V391	88	Spieß B.	V92	45
Schormann C.	V734	134	Schwäner I.	P309	74	Siddiqi T.	V34	38	Spies-Weisshart B.	V94	46
Schostak M.	V1030	172	Schwartz S.	V347	82	Siebert F.	P251	67	Spigel D.R.	V135, V341	52, 81
Schott D.	P897	154	Schwarzbach D.	V987	166	Siebert R.	V717, V786	131, 141	Spiliopoulou P.	P888	153
Schottelius M.	V688	127	Schwärzbich M.-A.	P532	105	Sieborger M.	V468	98	Spira A.I.	V344	81
Schöttle J.	P288	71	Schwarzer A.	P550, V665, P861	107, 124, 150	Sieder C.	P289	71	Spittau G.	V759	137
Schott M.	P248	67	Schwarzmeier J.	P853	149	Siedler D.	P221	64	Spitzweg C.	V38	38
Schramm W.	P522	104	Schwarz S.	P864	151	Sieghart W.	V669	124	Spoerl M.	P969	161
Schrappe M.	V659	123, 179	Schwind S.	V190, V348, V481, P495, V660, V665, V783, V831, V1012, V1013	60, 82, 99, 102, 123, 124, 141, 146, 169	Sievers B.	V404	90	Spohn C.	P856	150
Schraven B.	P847	149	Schwinger U.	P210	62	Sigler C.	V593	112	Sprey C.	P311	74
Schreck C.	V839	148	Schwittay M.	P305, P308, P310	73, 74, 74	Sillin A.	V189	60	Springer G.	P208	62
Schreder M.	P546, V666	107, 124	Scriba D.	V133, P296	51, 72	Sill H.	V482	99	Springfeld C.	P864	151
Schreiber A.	P969	161	Sebastian M.	V21, P295, V653, V676	36, 72, 122, 126	Silling G.	P563	109	Spring L.	P295	72
Schrell S.	P243	66	Seckinger A.	V673, V807	125, 143	Silva P.	V32	37	Spyroglou A.	P248	67
Schrenk K.G.	P196, P959	61, 160	Seeger J.M.	V717	131	Simeoni L.	P509	103	Sreter L.	P616	115
Schrezenmeier H.	V93, V475, V625, V767, V1011, V1021	46, 98, 118, 138, 169, 170				Simon-Becker S.	V404	90	Srinivas S.	P878	152
Schröck E.	V822	145				Simon C.	P264	68	Staber P.	V788	141
Schröck R.	P601	113				Simon-Gabriel C.-P.	V60	42	Stabla K.	P592	112
Schröder M.P.	V347	82				Simonis A.	P608	114	Stachs O.	P548	107
Schröder T.	P217, V355, V484, V813	63, 83, 100, 144				Simon S.	V27	37	Stadler M.	V678	126
Schroeder M.	V32, P935	37, 158				Simpson D.	V34	38	Stahlhut K.	V792	142
Schroers B.	P273, V474	69, 98				Singer J.		50	Stahl M.	P930	157
Schubert A.	P595, P945	112, 159				Singer K.	P277, P895	70, 154	Staib P.	P530	105

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Stathis A.	P527	105	Stropiep U.	V133	51	Thatcher N.	V131	51	Truckenmüller F.M.	V56, V58	41, 42
Stauch M.	P864	151	Struckmann S.	P848	149	Thavayogarajah T.	V827	146	Trümper L.	V779	140
Stauder R.	V164	56	Strunk D.	V406	90	Thelen M.	V342	81	Trumpp A.	V686	127
Staudinger T.	V151	54	Strupp C.	V314, V404,	78, 90,	Thellenberg Karlsson C.	V1031	172	Tsakiris D.	P496	102
Staudt L.M.	V717	131		V697	129	Thenhausen T.	V146	54	Tsamadou C.	V1011	169
Steckel N.K.	P557	108	Strycker Orsini L.	V341	81	Theobald M.	V47, P260,	40, 68,	Tschaika M.	P888	153
Stefan H.	V156	55	Stuart R.K.	P195	61		P273, P274,	69,	Tschechne B.	P960	160
Stefanzl G.	V103, V668	47, 124	Stubbe F.	P575, P607	110, 114		P275, P554,	70, 108,	Tucci M.	P887, V1031	153, 172
Stegelmann F.	V154, V158,	55,	Stübs P.	P924	157		V667, V672,	124, 125,	Tunn P.-U.	V840	148
	P210, P517,	62, 104,	Stuck B.	V997	167		V1018	170	Turaev D.	V1034	172
	V680, V728,	126, 133,	Stuhler G.	V666	124		V342, P893	81, 154	Turki A.T.	P557	108
	V771	138	Stuhlmann R.	V403, V404	90		V1007	168	Türken S.	V32	37
Steger G.G.	V429, P896	93, 154	Stühmer T.	P231	65	Thurich S.	V32, V181,	37, 59,	Turner S.	V788	141
Steidler A.	V1032	172	Stumpf T.	V14	32	Thieblemont C.	P194, V358,	60, 84,	Tykodi S.S.	P878	152
Steighardt J.	V643, V989	120, 166	Stupp C.	P574	110	Thiede C.	V633, V780	119, 140	Tzankov A.	V431	93
Stein A.	V643, V644,	120, 121,	Stuschke M.	P613, V997	114, 167	Thiel A.	P277	70			
	V763, P933,	137, 158,	Stüwe S.	V50	40	Thiel E.	P281	70	U		
	V985, V989	165, 166,	Styles L.	V34	38	Thieltges F.	P193	60	Udonta F.	V838	148
		181	Subklewe M.	V356, P280,	70, 83,	Thieme R.	V1024, V1027	171	Ueckerth F.	V134, V988	51, 166
Stein H.	P215	63		V464, V696	97, 128	Thill M.		179	Uenal M.	P192	60
Steinberg T.	P200	61	Südkamp N.P.	P228	64	Thilo N.	P955	160	Ufen M.-P.	P299	72
Steinbrunn T.	P231	65	Süptitz J.	V988	166	Thölking G.	P536	106	Uharek L.	P559	108
Steiner M.	P521	104	Suri D.	V34	38	Thomalla J.	P307, P857,	73, 150,	Uhl W.	V982	165,
Steiner T.	V470, P880,	98, 152,	Sutter U.	V771	138		P951, P967	160, 161		197	
	P881, P882,	153,	Suttorp M.	P915	156	Thomas M.	V131, V676,	51, 71,	Uhlig J.	P530, V665	105, 124
	P883	153	Suzuki T.	V998	167		V792, P289,	72, 126,	Ullrich A.	V796	142
Steinger B.	V488	100	Sweeting L.	V670	125		P295	142	Ullrich J.G.	V770	138
Steinmetz T.	P212, P220,	63, 64,	Swik B. D.	V4	30	Thomas R.K.	P288	71	Ullrich R.	P286, P288,	71,
	P309, P574	74, 110	Swords R.T.	P500	102	Thomas R.	P300	72		V389	87
Steins M.	V135	52	Sy O.	V730	133	Thomas S.	P200, V648	61, 98	Ulshöfer T.	P210, P211,	62, 113
Stelljes M.	V120, P197,	49, 61,	Symeonidis A.	V391	88	Thomssen A.	P227, P228	64		P602	
	P198, V658	61, 123	Sztankay M.	V124	50	Thomssen C.	V692	128	Unselm M.	P890	154
Stemmler H.-J.	P261	68	Szymaniak-Vits M.	P939, P943	158, 159	Thomssen H.	P955	160	Untch M.	P604	113
Stempelmann K.	V1014	169	Szyska M.	P282, V1017	70, 170	Thornton N.	V60	42	Unterhalt M.	V393, V973	88, 164
Stengel R.	V106	48				Thudium J.	P197	61	Unverzagt S.	V96, P946	46, 159
Stengel S.	P500	102	T			Thurat M.	V134, P300,	51, 72,	Uppenkamp M.	P958	160
Stenner-Liewen F.	V338	80	Tahara M.	V998	167		P569, V676	110, 126	Urlaub H.	V719	131
Stenzel K.G.	P305, P308,	73, 74	Tailor I.K.	P209	62	Thurner L.	P245, V720	66, 131			
	P310		Takahashi S.	V998	167	Thuß-Patience P.	V41, P875	39, 152	V		
Stenzinger A.	P600, V1000	113, 168	Takats A.	P616	115	Tibor V.	P927	157	Vach W.	V123	50
Stepien J.	P601	113	Tallo Parra M.	V781	140	Tichelli A.	V122, V837	49, 147	Valdix A.	P306	73
Steurer M.	V319, P858	78, 150	Tam C.S.	V34, V391	38, 88	Tiede A.	P522, V627	104, 119	Valentini L.	V763	137
Stevanovic S.	V145, V683,	54, 127,	Tameizi W.	V1023	171	Tiemann M.	V133, P296,	51, 72,	Valent P.	V103, V105,	47, 48,
	V1020	170	Tannir B.	V770	138		P309	74		V668, V768	124, 138
Stevens D.A.	V34	38	Tarantelli C.	P527	105	Tienken M.	V792	142	Valerius T.	P276, V659	70, 123
Stevens S.	V792	142	Targosz B.-S.	V729	133	Tietze-Bürger C.	P282	70	Valladares-Ayerbes M.	P302, P303	73
Stewart F.	V735	134	Tashkandi S.	P209, P513	62, 104	Tigges C.	V342	81	Vallera D.A.	P918	156
Stickel J.S.	V145, V683,	54, 127,	Taube F.	V181	59	Timmermann B.	P575, P607	110, 114	Vallet S.	V387, P886	87, 153
	V1020	170	Tauchert F.K..	V1023	171	Tinchon C.	V233	79	van Bebber F.	V729	133
Stiefel O.	V442	94	Tausch E.	P243, V395,	66, 89,	Ting S.	P213	63	Van Cutsem E.	P304, V644,	73,
Stilgenbauer S.	V33, P243,	38, 66,		V655	122	Tinhofer I.	V997	167		V645	121
	V395, V655,	89, 122,	Tavares R.	V770	138		V339, P565,	80, 109,	Vandendries E.	V658	123
	V656, V685,	123, 127,	Taylor F.	V341, P879	81, 152		V1000	168	van der Kuip H.	P525	105
	V741, V809	135, 144,	Tebbe S.	P211	62	Tischer J.	P261, P559	68, 108	Vankann L.	P573	110
		187	Tebbutt N.C.	V644	121	Tischler H.-J.	V538, P540	84, 106	van Lengen R.	P944	159
Stintzing S.		190	Tebinka-Olbrich A.	P945	159	Toda K.	V998	167	Vannucchi A.M.	V770	138
Stöbel-Richter Y.	V761	137	Tedeschi A.	V34, V391,	38, 88,	Toenges R.	P521, P570	104, 110	van Oorschot B.	V792	142
Stocker G.	P647	121		V392	88	Tombal B.	V1030	172	van Roye C.	P307, P857,	73, 150,
Stockhammer G.	P858	150	Teich M.	P306	73	Tomita Y.	P878	152		P951, P967	160, 161
Stock W.	V658	123	Teichmann L.L.	P193	60	Tomka M.	P251	67	Vansteenkiste J.	V344	81
Stöhr A.	V401, P576	90, 110	Teipel R.	P258	68	Tomlinson B.	V1030	172	van Tilburg C.M.	V78	44
Stölzel F.	V180, P194,	58, 60,	te Kronnie G.	V655	122	Tomska K.	V719	131	Varga Z.	V388	87
	P258, V694	68, 128	Teleanu V.	P965	161	Topp M.	V623, V708	118, 130	Vassiliou G.S.	V349, V833	82, 146
Stosch J.M.	V182	59	Tenen D.G.	V831, V834	146	Torner J.	P580	111	Vatter S.	V468	98
Straka C.	P546, V801	107, 143	Terwey T.	P266	69	Tournilhac O.	V391	88	Vegi N.	V183, V835	59, 147
Strapatsas T.	P537	106	Tesch H.	V174, P208,	57, 62,	Trajanoski Z.	V157, V724	55, 132	Vehling-Kaiser U.	P581, P583,	111,
Strasser F.	V818	145		P210, P211,	62, 63,	Träjer E.	V764	137		P940, P963	158, 161
Strassl I.	V442	94		P212, P215,	63,	Trarbach T.	V385, P952	87, 160	Vehreschild J.	V42	39
Sträter J.	P292	72		P220, V416,	64, 91,	Trautmann H.	V480	99	Vehreschild M.J.G.T.	V42, V44,	39,
Strauß-Rothenbücher A.	V1023	171		V417, P511,	92, 103,	Trautmann K.	V1025	171		P300	72,
Streckmann F.	V51	40		P602, P604	113	Trebicka J.	V86	45			196
Strefford J.C.	P852	149	Teschner D.	V47, V672,	40, 125,	Trenschel R.	P557	108	Veratti P.	P242, P508	66, 103
Strehblow M.	V646	121		V674	125	Treon S.	V391	88	Vercellati C.	V476	99
Strehl J.W.	P214	63	Tessen H.-W.	P297, P306,	72, 73,	Trilling M.	V1014	169	Verga Falzacappa M.V.	V834	146
Strein K.	V673	125		P856, V986	150, 166	Trinks U.	P909	155	Vergoulidou M.	P250	67
Striefler J.K.	P862, P866	150, 151	Teutloff C.	P537	106	Tripp J.	P601	113	Verhoef G.	V1007	168
Strobl C.	P895	154	Thaler J.	P213, V648	63, 121	Tropashko I.	V189	60	Verma U.	P304	73
Stromberger C.	V1000	168	Tharun L.	P286	71	Trotman J.	V391	88	Vetter K.	V771	138

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Vettorazzi E.	P604	113	Wagner K.	P892	154	Weisel, K.C.	P325, P263, V662, V730, P968, V1020	65, 68, 123, 133, 161, 170	Winderlich M.	P235, P246	65, 67
Viardot A.	P243	66	Wahdat R.	P220	64	Weise M.	V756	136	Winiger I.	P213	63
Vieth S.	V659	123	Waidmann O.	P864	151	Weiß B.	P958	160	Winkelmann C.	V665	124
Vij R.	P544	107	Waizenegger J.	V838	148	Weisser B.	V386, P599	87, 113	Winkelmann N.	V179, V345, V910	58, 81, 155
Vilne B.	V839	148	Waldau A.	V31, V179, P203, V346	37, 58, 62, 81	Weiss H.	P251	67	Winkler E.C.	V760, V794, V979, V980, V981	137, 142, 165, 165
Vitolo U.	V1007	168	Waldschmidt J.M.	P228, V801	64, 143	Weissinger F.	V1022	171, 175	Winkler E.	V138, V445	53, 95
Vlantis K.	V717	131	Walewska R.	P852	149	Weissmann R.	P249	67	Winter K.	P312	74
Vlasic I.	P286	71	Walker M.	V90	45	Weiß S.	P570	110	Wintner L.M.	V124	50
Vogel A.	V71, V643, P920, P921, P922	43, 120, 156, 157, 157, 190	Waller C.F.	V156, P210, V675, V728	55, 62, 126, 133	Welke C.	P292	72	Wirsching M.	V123	50
Vogel W.	P264, P551, P552, P553, P560, P884	68, 108, 108, 109, 153	Wallstabe L.	P272	69	Wellhäuser U.	P870, P871	151	Wirth M.	P887, V1031	153, 172
Vogt J.	V792	142	Walsh N.	V343	81	Welslau M.	V487, P566, P883	100, 109, 153, 187	Wirths S.	V56, V57, V58, P560	41, 42, 109
Vöhringer M.	P525	105	Waltenberger J.	P197	61	Welte K.	V88, V89, P192, P915	45, 60, 156	Wirth T.	V671	125
Voi M.	P920, P921, P922	156, 157	Walter R.	V719	131	Weltermann A.	P213, V442	63, 94	Wirtz H.	P298, P567	72, 109
Voigtländer M.	V996	167	Walz S.	V1020	170	Wendelin K.	P590	112	Wislocka L.	P862, P866	150, 151
Voiß P.	V327, V492, P512, V771, V785, P867, P913	79, 101, 103, 138, 141, 151, 156	Wan Y.	P865	151	Wendtnr C.-M.	V44, V163, V318, V395, V685, P855	39, 56, 78, 89, 127, 149, 177	Wisplinghoff H.	V42	39
Vollmann J.	V982	165	Wang B.	P288	71	Wenthe J.	V466	97	Wittekind C.	P312, V1022	74, 171
Volmer D.	P229	65	Wang H.	V388, V842, P884	87, 148, 153	Wenzel F.	P515	104	Witte K.	P187	60
Volz C.	P286, P288	71	Wang K.	V658	123	Wermke M.	P258, V804	68, 143	Wittel U.	P867	151
von Amsberg G.	V473, V687	98, 127, 190	Wang L.	V93, V466	46, 97	Werner J.	P946	159	Wittig J.	V686	127
von Bergwelt-Baildon M.	P300, V342, P893	72, 81, 154	Wang Q.	V809	144	Werner M.	P913	156	Wittke C.	P268, P269, P518, P609, P964	69, 104, 114, 161
von Bonin M.	V180, P258	58, 68	Wang S.-Y.	V106, V178	48, 58	Werner C.	P291	71	Wittmann G.	P5233	104
von Bubnoff D.	V327	79	Wang T.	V658	123	Wessendorf S.	P292	72	Witt O.	V78	44
von Bubnoff N.	V327, V492, P512, V771, V785, P867, P913	79, 101, 103, 138, 141, 151, 156	Wang Y.	V156	55	Wester H.-J.	V688, P92	127, 157	Witt R.	V78	44
von Deimling A.	V78	44	Wang-Y. Gillam A.	P863, P865	150, 151	Westermann J.	V73, V357, V635, P284, P850	43, 70, 83, 119, 149, 195	Witt S.H.	V686	127
von Eggeling F.	P911	155	Wanner D.	P858	150	Westhofen G.	V403	90	Witzens-Harig M.	V432, P528, P532, V663, P907	93, 105, 105, 124, 155
von Einem J.	P572	110	Wappl M.	V646	121	Westner B.	P234	65	Wobus M.	P498	102
von Grundherr J.	V763	137	Ward R.	P195	61	Westphal S.	P617	115	Wöckel A.	P587	111
von Haehling S.	V762	137	Wardelmann E.	P924	157	Wethmar K.	P889, P840	148, 154	Woerns M.-A.	P864	151
von Harsdorf S.	V762	137	Wäschr.	V87, V123, P227, P228, P538, P556, V733, V801, P891, P906	45, 50, 64, 106, 108, 133, 143, 154, 155	Wetzel N.	V171	57	Wohlfarth P.	V151, V757	54, 136
Von Hoff D.D.	P863, P865	150, 151	Waterkamp D.	V344	81	Whetton A.	V90	45	Wohlleber E.	V759	137
von Kalle C.	P600	113	Waterstradt M.	P904	155	Wickelhaus A.	P610	114	Wohlmann A.	P205	62
von Kries J.P.	V789	141	Wattad M.	V358	84	Wickkamp A.	P944	159	Wöhrl S.	P939	158
von Lilienfeld-Toal M.	V46, V421, P543, V674, P892, P901, P909	39, 92, 107, 125, 154, 155, 155	Watzke H.	V99	47	Wicki A.	V335	80	Woike M.	P531, P880, P881, P882	105, 152, 153
von Minckwitz G.	P604	113	Waxman L.M.	P878	152	Wicklein D.	V103	47	Wolf D.	V86, V108, V110, V157, P257, V358, V619, V724	45, 48, 48, 55, 68, 84, 118, 132
von Moos R.	V648	121	Weber C.	P256	67	Widera L.	P562	109	Wolf H.-H.	V29, P546	37, 107
von Pawel J.	P287, P289	71	Weber I.	V1018	170	Wider D.	P227, P228, P891	45, 64, 154	Wolf J.	V19, V134, V170, P290, P300, P568, P569, V676, V843, V988	36, 51, 57, 71, 72, 110, 110, 126, 148, 166
von Saint-George T.	P929	157	Weber M.	P920, P921, P922	156, 157, 157	Widmann T.	P591	112	Wölfel C.	P869, V1026 P273, P275, V469	151, 171, 69, 70, 98
von Stackelberg A.	V78	44	Weber T.	V474, P559, P562, V674	98, 108, 109, 125	Wiegel T.	V408	91	Wölfel M.	P275	70
von Stebut-Borschitz E.	P274	69	Weddeling B.	P913	156	Wiekhorst F.	P911	155	Wölfel T.	P273, P275, V469	69, 70, 98
von Tresckow J.	V395	89	Wedding U.	V102	47	Wierecky J.	P938	158	Wolfensberger N.	V769	138
von Verschuer U.	V986	166	Weersing E.	V677	126	Wieschermann U.	P935	158	Wolff D.	P260, P559, V762, P934	68, 108, 137, 158
von Wussow P.	P283	70	Weger R.	P539	106	Wiesholzer M.	P213	63	Wolff T.	P950	160
Vordermark D.	V101	47	Wehler T.	P287	71	Wiesmüller L.	V655	122	Wölfinger P.	P260	68
Vosberg S.	V32, V347	37, 82	Wehmeyer J.	P511	103	Wiesneth M.	V93, V1021	46, 170	Wölfler A.	P213, V482	63, 99
Voskanyan A.	P201	61	Wehner R.	P258	68	Wiest G.	P291	71	Wolfrum P.	P939, P943	158, 159
Voskova D.	P221	64	Wehrle A.	V173	57	Wiestler B.	P927	157	Wolleschak D.	V107, P509, V771, V772, P917	48, 103, 138, 139, 156
Vossebein I.	V997	167	Wehrle J.	P913	156	Wiewrodt R.	V987	166	Wöll E.	V433	93
Vu M.D.	V673	125	Wei A.	P195	61	Wiggermann P.	V69	43	Wolschke C.	V30, V45, V485, V773	37, 39, 100, 139
Vucinic V.	V29, P190, V348, V481, P561, V683, V783, V1012, V1013, V1020	37, 60, 82, 99, 109, 127, 141, 169, 169, 170	Weichert W.	V66, V339, P600, V1000	43, 80, 113, 168	Wildenberger K.	V190, V727	60, 132	Wolz O.-O.	V717	131
Vuong G.L.	P230, P266, P564	65, 69, 109	Weickert M.-T.	V406	90	Wilhelm M.	P75, P590, P924	43, 112, 157	Wörmann B.	V462, P549, V778, V1002	97, 107, 140, 168
W			Weide R.	P214, P307, V390, P857, P868, P949, P951, P967	63, 73, 88, 150, 151, 159, 160, 161	Wilhelm S.	P297	72	Worst B.C.	V78	44
Waanders M.	P592	112	Weidmann-Hügler T.	V100	47	Wilke H.-J.	P875	152	Worst T.	V1032	172
Wächter M.	P230	65	Weidner H.	P190, V402, V784	60, 90, 141	Wilke J.	V693	128	Wroblewski M.	V838	148
Wächter M.	P233, V731, V732	65, 133	Weidner-Zellmer L.	P584	111	Wilk M.	P537	106	Wu Z.	V93	46
Wagner B.	V464	97	Weigert O.	V970	164	Will, A.	P587	111			
Wagner E.M.	P260, P554, V672, P934	68, 108, 125, 158	Weigl R.	P890	154	Willborn K.C.	V133, P296	51, 72			
Wagner E.	V1011	169	Weimann A.	V994	167	Wille K.	P519	104			
			Weinelt D.	P235	65	Willenbacher E.	V539	106			
			Weinert S.	V107	48	Willenbacher W.	V392, P539	88, 106			
			Weis C.-A.	V1032	172	Willschrei H.-P.	P930	157			
			Weisel K.		193	Will U.	P924	157			
						Wilop S.	P563	109			
						Wimmer J.	P229	65			
						Windemuth-Kieselbach C.	V648	121			

Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite	Name	Vortrags-Nr., Poster-Nr.	Seite
Wu L.	V788	141	Zehrfeld T.	V665	124
Wuchter P.	V93, V466, P532, V663, P907, P908	46, 97, 105, 124, 155	Zeidler C.	P192	60
Wuerstlein R.	P597	112	Zelent A.	P500	102
Wulf-Goldenberg A.	P230	65	Zellmaier E.	V356	83
Wulf G.	V10	31	Zellmer L.	P579	111
Wunderlich F.T.	V59, V717	42, 131	Zenger M.	P191	60
Wünsch A.	V123	50	Zentner A.	P945	159
Wurm A.A.	P495, V660, V831, V834	102, 123, 146	Zenz T.	V143, P262, V713, V719, V786, V809, V972	53, 68, 130, 131, 141, 144, 164
Wurm R.	P566	109	Zeremski V.	V772	139
Wuttke M.	P943	159	Zermann D.-H.	V49, V53	40
X			Zhao F.	P273	69
Xanthopoulos C.	V401, V686, V832	90, 127, 146	Zhao H.	P878	152
Xuan F.	V693	128	Zhou F.	P494, P501, P502	102, 102
Y			Zhou X.	P528	105
Yamazaki T.	V998	167	Ziegenhain C.	V406, V839	90, 148
Yang Y.	P863, P865	150, 151	Zielinski C.	V669, V790, P890	124, 141, 154
Ychou M.	P304	73	Zierhut M.	P264	68
Yepes D.	V719	131	Zieschang K.	P191	60
Yomade L.O.	P542	106	Zikic A.	P915	156
Yoo H.	V466	97	Zimmermann A.	P293	72
Yoon S.	V995	167	Zimmermann K.	P270, V841	69, 148
Yu C.	V723	132	Zimmermann S.	V182	59
Yu Y.	V789	141	Zimmermann Y.	P524, P526	105
Yue Z.	V723	132	Zink A.	V1034	172
Z			Zinke F.	P958	160
Zabelina T.	V30, V773	37, 139	Zinngrebe J.	V656	123
Zacherle T.	P291	71	Zintl P.	P527	105
Zahabi A.	V88, V89	45	Zinzani P.L.	P246, V1007	67, 168
Zahn M.O.	V171, V174, P305, P308, P310, P864	57, 73, 74, 74, 151	Zipori D.	P234	65
Zaidi S.	P513	104	Zippelius A.	V342	81
Zaiss M.	V385	87	Zirlik K.	V60, V143	42, 53
Zalcberg J.R.	V644	121	Zjablowskaja P.	V831	146
Zander T.	P290, P860	71, 150	Zober A.	V123, P538, V801	50, 106, 143
Zanella A.	V476	99	Zoellner A.-K.	P261	68
Zaniboni A.	P304, V476	73, 99	Zojer N.	V29	37
Zannetti B.A.	P239	66	Zschäbitz S.	P886	153
Zapatka M.	V809	144	Zubairi I.	V670	125
Zaplatina A.	P286, P288	71	Zuber J.	V459	96
Zaun S.	V648	121	Zucca E.	P527	105
Zebisch A.	V482	99	Zügel M.	V764	137
Zeck G.	V30, V773	37, 139	zur Hausen G.	P864	151
Zehnder-Kiworr C.	P944	159	Zwergler M.	V468	98
			Zwick A.	V406, V733, V785	90, 133, 141
			Zyczynski T.	P544	107

Impressum

Das vorliegende Programm wird anlässlich der Jahrestagung der Deutschen, Österreichischen und Schweizerischen Gesellschaften für Hämatologie und Medizinische Onkologie 2016 herausgegeben.

DGHO Service GmbH
Alexanderplatz 1, Berlinahaus
10178 Berlin
Tel.: +49 (0)30 27 87 60 89-0
info@dgho-service.de
www.dgho-service.de

Redaktion: Wencke Wieseke, Dagmar Zilske-Müller

Geschäftsführung: Iwe Siems
Steuernummer 1137/266/21212
Amtsgericht Charlottenburg, HRB 119462 B

Die Daten für dieses Programm wurden mit größter Sorgfalt zusammengetragen. Unzutreffende Angaben können jedoch nicht ausgeschlossen werden. Anzeigen geben nicht notwendigerweise die Auffassung des Veranstalters wieder. Alle Rechte wie Nachdruck, Vervielfältigung, Veröffentlichung und Verbreitung jeder Art – auch von Abbildungen –, Vortrag, Funk, Tonträger- und Fernsehübertragungen sowie auch elektronische Veröffentlichung und Verbreitung behält sich der Veranstalter 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.

Redaktionsschluss 05. September 2016
Änderungen vorbehalten

Satz und Layout:
omnisatz GmbH, Berlin

Druck:
Bosch-Druck GmbH, Landshut



DAS MULTIPLE MYELOM IST AUSDAUERND.

WIR AUCH.

Neue Behandlungsmöglichkeiten im Bereich des multiplen Myeloms verbessern die Perspektiven Ihrer Patienten. Daran arbeiten wir – Celgene Deutschland – gemeinsam mit führenden Myelomexperten seit 10 Jahren. Entschlossen und innovativ – auch in Zukunft.



Celgene GmbH Joseph-Wild-Straße 20 81829 München www.celgene.de

ZIELSICHER IN 3 INDIKATIONEN



NSCLC

➤ **CYRAMZA® ist in Kombination mit Docetaxel beim lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nichtkleinzelligen Lungenkarzinom mit Tumorprogress nach vorausgegangener platinhaltiger Chemotherapie indiziert.**^{1, 2}

MAGEN & GEJ

➤ **CYRAMZA® ist in Kombination mit Paclitaxel oder als Monotherapie beim fortgeschrittenen Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs mit Tumorprogress nach vorausgegangener Platin- und Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie indiziert.**^{1, 3, 4}

CRC

➤ **CYRAMZA® ist in Kombination mit FOLFIRI (Irinotecan, Folinsäure und 5-Fluorouracil) beim metastasierten Kolorektalkarzinom (mKRC) mit Tumorprogress während oder nach vorausgegangener Therapie mit Bevacizumab, Oxaliplatin und einem Fluoropyrimidin indiziert.**^{1, 5}

www.CYRAMZA.de

¹ CYRAMZA® Fachinformation. Stand Januar 2016. ² Garon EB, Ciuleanu TE, Arrieta O, et al. Ramucirumab plus docetaxel versus placebo plus docetaxel for second-line treatment of stage IV non-small-cell lung cancer after disease progression on platinum-based therapy (REVEL): a multicentre, double-blind, randomised phase 3 trial. *Lancet*. 2014; 384(9944): 665–673. ³ Fuchs CS, Tomasek J, Yong CJ, et al. Ramucirumab monotherapy for previously treated advanced gastric or gastro-oesophageal junction adenocarcinoma (REGARD): an international, randomised, multicentre, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*. 2014; 383(9911): 31–39. ⁴ Wilke W, Muro K, Cutsem EV, et al. Ramucirumab plus paclitaxel versus placebo in patients with previously treated advanced gastric or gastro-oesophageal junction adenocarcinoma (RAINBOW): a double-blind, randomised phase 3 trial. *The Lancet Oncology*. 2014; 15(11): 1224–1235. ⁵ Tabernero J, Yoshino T, Cohn AL, et al. Ramucirumab versus placebo in combination with second-line FOLFIRI in patients with metastatic colorectal carcinoma that progressed during or after first-line therapy with bevacizumab, oxaliplatin, and a fluoropyrimidine (RAISE): a randomised, double-blind, multicentre, phase 3 study. *The Lancet Oncology*. 2015; 16: 499–508.

CYRAMZA® 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. Wirkstoff: Ramucirumab. **Zusammensetzung:** Jeder ml des Konzentrats z. Herst. e. Infusionslsg. enthält 10 mg Ramucirumab. **Sonstige Bestandteile:** Histidin, Histidinmonohydrochlorid, Natriumchlorid, Glycin [E640], Polysorbat 80 [E433], Wasser f. Injektionszwecke (10 ml enthalten ca. 17 mg Natrium). **Anwendungsgebiete:** • in Kombination m. Paclitaxel bei Erwachsenen m. fortgeschr. Adenokarzinom des Magens oder gastroösophagealen Übergangs m. Tumorprogress nach Platin- und Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie; als Monotherapie bei Erwachsenen m. fortgeschr. Adenokarzinom des Magens oder gastroösophagealen Übergangs m. Tumorprogress nach Platin- oder Fluoropyrimidin-haltiger Chemotherapie, wenn Patienten nicht geeignet für Kombinationstherapie m. Paclitaxel sind. • in Kombination mit FOLFIRI (Irinotecan, Folinsäure und 5-Fluorouracil) zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem metastasierten Kolorektalkarzinom (mKRC) mit Tumorprogress während oder nach vorausgegangener Therapie mit Bevacizumab, Oxaliplatin und einem Fluoropyrimidin. • in Kombination mit Docetaxel zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem lokal fortgeschrittenen oder metastasierten nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom mit Tumorprogress nach platinhaltiger Chemotherapie. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Wirkstoff o. einen der sonst. Bestandteile. Für Patienten mit NSCLC ist Ramucirumab kontraindiziert, wenn eine Tumorkavitation oder eine Tumorbeteiligung an großen Gefäßen vorliegt. **Nebenwirkungen:** arterielle thromboembolische Ereignisse, Ausschlag, Bauchschmerzen, Darmverschluss, Diarrhoe, Epistaxis, Fatigue / Asthenie, febrile Neutropenie, gastrointestinale Blutungen, gastrointestinale Perforation, Hand-Fuß-Syndrom, Hypertonie, Hypoalbuminämie, Hypokaliämie, Hyponatriämie, Kopfschmerzen, Leukopenie, Mukositis, Neutropenie, periphere Ödeme, Proteinurie, Sepsis, Stomatitis, Thrombozytopenie. **Warnhinweise:** Nicht schütteln, weitere Warnhinweise s. Fachinformation. **Verschreibungspflichtig.** **Pharm. Unternehmer:** Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande. **Vertrieb:** Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Straße 2–4, 61352 Bad Homburg, Deutschland. **Stand der Information:** Jan. 2016