

Sitzung 8: Freie Vorträge und Fallberichte

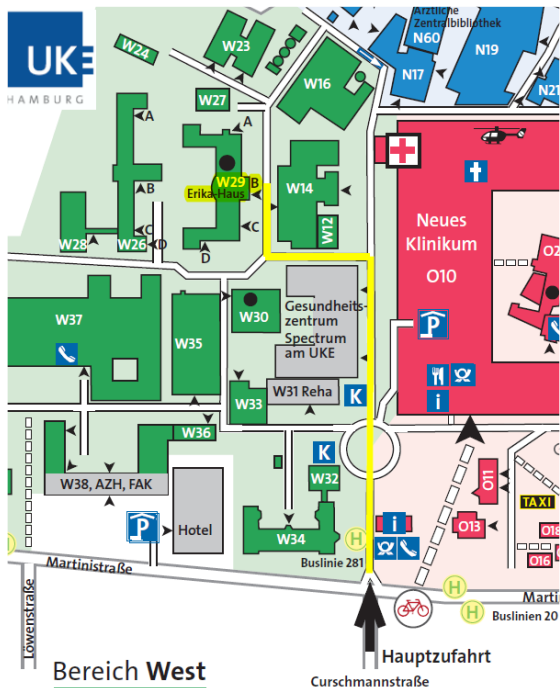
Moderation: Ingo Müller, Hamburg

- 12:15 *Konditionierung bei Li Fraumeni S*
Gabriele Strauß, Berlin
- 12:25 *Ungewöhnliche schwere Nebenwirkung während der Transfusion autologer Stammzellen*
Friedhelm Schuster, Düsseldorf
- 12:35 **Mittagsimbiss**
- 13:00 **Ende**

Organisation:

Prof. Dr. Ingo Müller, Sektion für Pädiatrische Stammzelltransplantation und Immunologie, Klinik für Pädiatrische Hämatologie und Onkologie, UKE, Martinistraße 52, 20246 Hamburg, 040 – 741052108, psi@uke.de

Prof. Dr. Peter Lang, Universitätsklinikum Tübingen, Klinik für Kinder und Jugendmedizin, Abt. I, Allg. Päd., Hämatologie u. Onkologie, Hoppe-Seyler-Str.1, 72076 Tübingen



Mit freundlicher Unterstützung von:



Sektion für Pädiatrische
Stammzelltransplantation und Immunologie
Klinik für Pädiatrische
Hämatologie und Onkologie



Pädiatrische Arbeitsgemeinschaft für
Stammzelltransplantation & Zelltherapie
(PAS&ZT)

Jahrestagung 2017

14.+15. September 2017

Erika-Haus, Gebäude W29

Universitätsklinikum Hamburg - Eppendorf

Martinstraße 52, 20246 Hamburg

Programm für Donnerstag, 14.09.2017

10:30 **Registrierung**

11:00 **Begrüßung:** Peter Lang, Tübingen, Sprecher PASZT
Ingo Müller, Hamburg, Ausrichter

Sitzung 1: Berichte aus Studien und Registern

Moderation: Peter Lang, Tübingen

11:00 *Allogene Stammzelltransplantation bei ALL: von TBI – Cyclophosphamid zur FORUM-Studie*
Peter Bader, Frankfurt

11:15 *AML SCT-BFM 2007: Ergebnisse*
Martin Sauer, Hannover

11:30 *Aktuelle Indikationen zur HSZT bei CML*
Meinolf Suttrop, Dresden

11:45 *Ergebnisse des EWOG-MDS Registers*
Charlotte Niemeyer, Freiburg

12:00 *Stellenwert der Transplantation bei NHL Rezidiven*
Birgit Burkhardt, Münster

12:15 *Fanconi Anämie: Wann ist eine HSZT indiziert?*
Christian Kratz, Hannover

12:30 **Mittagsimbiss**

Sitzung 2: Individualisierung der HSZT

Moderation: Roland Meisel, Düsseldorf

13:00 *Erstbehandlung der SAA – Daten und Konzepte*
Brigitte Strahm, Freiburg

13:15 *SZT und Gentherapie bei Adrenoleukodystrophie*
Jörn-Sven Kühl, Berlin

13:30 *Stellenwert der KIR-Genetik für die Spenderauswahl bei Kindern mit ALL und AML*
Florian Babor, Düsseldorf

13:45 *Rezidiv nach erster allogener HSZT bei pädiatrischer AML. Eine retrospektive I-BFM Analyse von 336 Kindern*
Theo Uden, Hannover

14:00 *Bedeutung der CTLA-4-Polymorphismen für die TRM und das Überleben nach allogener HSZT*
Bernd Gruhn, Jena

14:10 *Haploidente Stammzelltransplantation bei Leukämien mit Post Cyclophosphamid, eine Alternative?*
Selim Corbacioglu, Regensburg

14:20 *TRACE - ein EU-Konsortium für Zelltherapie*
Tobias Feuchtinger, München

14:30 **Kaffeepause**

Sitzung 3: Post-Transplantation

Moderation: Paul- Gerhardt Schlegel, Würzburg

14:45 *GvHD und Nachsorge*
Anita Lawitschka, Wien

15:00 *Kardiovaskuläre Nachsorge*
Rita Beier, Essen

15:15 *Mini-ECP zur Behandlung therapierefraktärer chronische GvHD bei Kindern und Jugendlichen*
Wilhelm Wößmann, Gießen

15:30 *Therapeutische Apherese im Setting der HSZT: Daten des St. Anna Kinderspitals und was in den Leitlinien steht*
Volker Witt, Wien

15:45 *cGvHD und B-Zellrekonstitution nach HSZT bei Kindern*
Verena Wiegering, Würzburg

15:55 *Vorstellung der PeG-Treg-Studie. Behandlung der pädiatrischen, chronischen GvHD mittels adoptivem Transfer regulatorischer T-Zellen*
Sybille Landwehr-Kenzel, Berlin

16:05 *Eine Biomarker- und Immunrekonstitutionsplattform für die pädiatrische Stammzelltransplantation*
Annette Künkele, Berlin

16:15 **Kaffeepause**

Sitzung 4: Allogene HSZT bei Weichteilsarkomen?

Moderation: Markus Metzler, Erlangen

16:30 *HDC mit autologer/allogener Stammzellrescue als individueller Heilversuch bei Patienten mit Weichteilsarkomen. Erfahrung der CWS-Studiengruppe*
Ewa Koscielniak, Stuttgart

16:45 *Allogene HSZT bei Patienten mit metastasiertem Ewing-Sarkom – gibt es einen Graft-versus- Tumor Effekt?*
Uwe Thiel, München

17:00 *Ewing Sarkom Regression durch Allo-MHC/CHM1 spezifische T-Zellen ohne GVHD*
Stefan Burdach, München

17:15 *Ergebnisse der haploidentischen Transplantation bei soliden Tumoren im Rahmen der Tübinger CD3/CD19 Studie*
Peter Lang, Tübingen

17:30 *Haploidentische HSZT bei Patienten mit Hochrisiko-Weichteilsarkomen: Ergebnisse einer prospektiven Einzel-Zentrum-Studie*
Michael Merker, Frankfurt

17:45 **Diskussion**

18:00 **Business Meeting der PASZT (Organisation: Peter Lang, Sprecher der PASZT)**

19:00 **Bustransfer**

19:30 **Abendessen: Hafenkclub Hamburg, Bei den St. Pauli Landungsbrücken 3, 20359 Hamburg**

Programm für Freitag, 15.09.2017

Sitzung 5: Hämoglobinopathien

Moderation: Ansgar Schulz, Ulm

09:00 *Sichelzellkrankheit: Epidemiologie in Deutschland und Patientenregister*
Joachim Kunz, Heidelberg

09:15 *Stammzelltransplantation bei Sichelzellkrankheit*
Andrea Jarisch, Frankfurt

09:30 *Berliner Programm für HSZT bei Thalassämie*
Angelika Eggert, Berlin

09:45 *Stammzelltransplantation bei Sichelzellerkrankung: Indikationen, Procedere + Zukunft*
Selim Corbacioglu, Regensburg

10:00 *Update zu post Tx Cy bei Hämoglobinopathien*
Michael Albert, München

10:15 **Diskussion**

10:30 **Kaffeepause**

Sitzung 6: Immundefekte

Moderation: Wolfgang Schwinger, Graz

10:45 *SCID-Register, aktueller Stand und Planung*
Manfred Hönig, Ulm

11:00 *Kombinierte Immundefekte: HSZT ja/nein? Update aus der P-CID Study*
Carsten Speckmann, Freiburg

11:15 *Treosulfan-basierte Konditionierung vor allogener HSZT in Kindern und Jugendlichen mit HLH - ein Update*
Katharina Wustrau, Hamburg

11:25 *Toxizität und Chimärismus nach RIC mit targeted Busulphan und HLA-passender HSZT bei HLH: Eine retrospektive multizentrische Studie*
Matthias Felber, Zürich

Sitzung 7: CAR T-Zellen

Moderation: Britta Maecker-Kolhoff, Hannover

11:35 *CAR T-Zell-Therapien*
Claudia Rössig, Münster

11:45 *Induction of a central memory and stem cell memory phenotype in functionally active CD4+ and CD8+ CAR T cells produced in an automated GMP system for the treatment of CD19+ acute lymphoblastic leukemia*
Franziska Blaeschke, München

11:55 *Co-Transplantation von CAR-Gen manipulierten Volläufer T-Zellen führt zu einer verringerten T-Zellenentwicklung und verstärkter NK-zellbasierter CAR-vermittelter Aktivität*
Marcel Maluski, Hannover

12:05 *Update zur Herstellung CD19-spezifischer CAR-T Zellen im Rahmen von MB-CART19.1*
Annette Künkele, Berlin