

Zuordnung der im Kindesalter vorkommenden Hirntumoren zu den 8 Hirntumor-Studienzentralen

Nicht für alle Tumoren gibt es ein Studienprotokoll/Therapieempfehlungen! (auch diese Patienten werden von der jeweils zuständigen Zentrale erfasst)

<p>HIT-MED: Würzburg (HIT 2000) Medulloblastom Medulloblastom-Varianten PNET supratentoriell, spinal Ependymoblastom Pineoblastom Neuroblastom, zerebral Ependymom Sarkom</p>	<p>HIT-LGG: Augsburg (SIOP-LGG-2004) Pilocytisches Astrocytom I° Subependymales Riesenzell-Astrocytom I° Dysembryoplastischer neuroepithelialer Tumor I° Desmoplastisches infantiles Gangliogliom I° Gangliogliom I° und II° Pleomorphes Xanthoastrocytom II° Oligodendrogliom II° Oligoastrocytom II° Astrocytom II° Fibrilläres Astrocytom II° Protoplasmatisches Astrocytom II° Gemistocytisches Astrocytom II°</p>
<p>Kraniopharyngeom 2000: Oldenburg Kraniopharyngeom Hypophysenadenom Meningeom</p>	<p>HIT-GBM: Regensburg maligne Gliome WHO° III und IV anaplastisches Astrozytom anaplastisches Oligodendrogliom gemischte anaplastische Gliome Glioblastom Gliosarkom diffuses Gliom/Astrozytom Ponsgliom, diffus intrinsisch Hirnstammtumore WHO° III und IV Gliomatosis cerebri Rezidierte maligne Gliome (verschiedene Rezidivprotokolle verfügbar)</p>
<p>HIT-REZ: Bonn (HIT-REZ 2005) Rezidierte oder therapierefraktäre Medulloblastome, PNET und Ependy- mome</p>	<p>SIOP CNS GCT : Düsseldorf Intrakranielle Keimzelltumoren</p>
<p>Plexus-Tumoren: Regensburg (SIOP-CPT 2000) Plexus choroideus Papillom + Varianten Plexus choroideus Karzinom</p>	<p>Rhabdoidtumoren des ZNS (ATRT): N.N. GPOH-Protokoll im Aufbau</p>