



Klinische studies Pneumologie

De dienst Pneumologie neemt actief deel aan klinische studies om innovatieve en betere behandelingen voor onze patiënten mogelijk te maken.

Het Pneumologie-studieteam onderzoekt steeds nieuwe behandelingen voor longziekten. Het is dus mogelijk dat jouw pneumoloog deelname aan een klinische studie met je bespreekt. Daardoor kan je toegang krijgen tot vernieuwende en mogelijk veelbelovende zorg. Onze artsen selecteren de studies met grote zorg op basis van hun wetenschappelijke en klinische waarde.

Klinische studies hebben specifieke voorwaarden. Daarom kan niet iedere patiënt deelnemen. Wanneer je kan deelnemen, zal jouw arts de studie uitgebreid uitleggen. Daarna kan een studiecoördinator je nog meer informatie geven. Samen bespreken jullie de mogelijkheden, waarna je zelf beslist of je wel of niet wilt deelnemen.

Hieronder vind je een overzicht van de klinische studies die momenteel binnen de dienst Pneumologie worden uitgevoerd.

Lopende klinische studies

Respiratoire oncologie

Open voor inclusie

SUNRAY-01

"A global pivotal study in participants with KRAS G12C-mutant, locally advanced or metastatic non-small cell lung cancer comparing first-line treatment of LY3537982 and pembrolizumab vs placebo and pembrolizumab in those with PD-L1 expression $\geq 50\%$ or LY3537982 and pembrolizumab, pemetrexed, platinum vs placebo and pembrolizumab, pemetrexed, platinum regardless of PD-L1 expression"

Een wereldwijde hoofdstudie bij patiënten met lokaal gevorderde of uitgezaaide niet-kleincellige longkanker met een genetische KRAS G12C-mutatie.

In deze studie wordt een verschillende behandelingen met elkaar vergeleken:

- Bij een PD-L1-expressie van $\geq 50\%$ (aanwezigheid van een eiwit op de kankercellen): vergelijking van pemrolizumab (immunotherapie) MET het geneesmiddel LY3537982 versus een placebo.
- Ongeacht de PD-L1-expressie: vergelijking van Pembrolizumab (immuntherapie), pemetrexed en platinum (chemotherapie) MET LY3537982 versus een placebo

Het doel is te onderzoeken welk effect de toevoeging van het nieuwe geneesmiddel LY3537982 heeft op de behandeling.

- [Meer informatie](#)
- [Bekijk de flyer](#)

IMscin4real

Neemt binnenkort deelnemers aan

"A non-interventional, multicenter, multicohort study to evaluate patient-reported satisfaction, effectiveness and safety of subcutaneous atezolizumab in patients treated in routine clinical practice"

Dit is een multicenter-studie bij patiënten met niet-kleincellige longkanker (NSCLC) die in de dagelijkse klinische praktijk worden behandeld met Atezolizumab via een onderhuidse injectie.

Het onderzoek grijpt niet in op de behandeling zelf, maar volgt patiënten zoals zij normaal door hun arts worden behandeld. Er wordt gekeken naar hoe tevreden patiënten zijn over de behandeling, hoe goed de behandeling werkt en hoe veilig deze is.

Verschillende groepen worden bekeken:

Groep 1: Vroeg stadium NSCLC, PD-L1 $\geq 50\%$

Groep 2: Uitgezaaid NSCLC, PD-L1 $\geq 50\%$

Groep 3: Gevorderd stadium SCLC

- [Meer informatie](#)

Gesloten voor inclusie

eVOLVE Meso

A phase III, randomized, open-label, multicenter, global study of volrustomig (MEDI5752) in combination with carboplatin plus pemetrexed versus platinum plus pemetrexed or nivolumab plus ipilimumab in participants with unresectable pleural mesothelioma.

Dit is een grote internationale studie bij patiënten met niet-opereerbaar pleuraal mesotheliom (longvlieskanker).

In deze studie wordt onderzocht of een nieuw geneesmiddel (Volrustomig) in combinatie met chemotherapie beter werkt dan de standaardbehandelingen die nu worden gebruikt.

- [Meer informatie](#)

eOLVE Lung O2

A phase III, two-arm, parallel, randomized, multi-center, open-label, global study to determine the efficacy of volrustomig (MEDI5752) plus chemotherapy versus pembrolizumab plus chemotherapy for first-line treatment of patients with metastatic non-small cell lung cancer (mNSCLC)

Dit is een grote internationale studie bij patiënten met uitgezaaide niet-kleincellige longkanker, die nog niet eerder zijn behandeld.

In deze studie wordt onderzocht of een nieuw geneesmiddel (Volrustomig) in combinatie met chemotherapie beter werkt dan de huidige standaardbehandeling met Pembrolizumab in combinatie met chemotherapie.

- [Meer informatie](#)

Interstitieel longlijden

Open voor inclusie

FIBRONEER-ON

Neemt nieuwe deelnemers aan op verwijzing

"An open-label extension trial of the long-term safety and efficacy of BI 1015550 taken orally in patients with idiopathic pulmonary fibrosis (IPF) and progressive pulmonary fibrosis (PPF)"

Dit is een vervolgstudie bij patiënten met idiopathische pulmonale fibrose (IPF) en progressieve pulmonale fibrose (PPF) die het geneesmiddel BI 1015550 via de mond innemen. Patiënten uit deze studies komen in aanmerking: BI 1305-0014, BI 1305-0023, of BI 1305-0035.

In deze open studie blijven patiënten het middel langdurig gebruiken. Het doel is om meer inzicht te krijgen in de langdurige effecten van BI 1015550 bij deze chronische longziekten.

- [Meer informatie](#)

TETON-OLE

Neemt nieuwe deelnemers aan op verwijzing

An open-label extension study of inhaled treprostinil in subjects with fibrotic lung disease

Dit is een open vervolgstudie bij patiënten met een fibrotische longziekte die worden behandeld met geïnhaleerd treprostinil. Patiënten uit deze studies komen in aanmerking: RIN-PF-301, RIN-PF-303 en RIN-PF-305

- [Meer informatie](#)

TETON-PPF

"A randomized, double-blind, placebo-controlled, multinational, phase 3 study of the efficacy and safety of inhaled treprostinil in subjects with progressive pulmonary fibrosis."

Dit is een internationaal onderzoek bij mensen met progressieve longfibrose. In deze studie wordt onderzocht of een geneesmiddel dat je inademt (treprostinil) werkt en veilig is.

De deelnemers worden willekeurig (randomized placebo-controlled) in groepen verdeeld (geneesmiddel versus placebo). Noch de deelnemers, noch de onderzoekers weten wie welk middel krijgt (double-blind). Dat gebeurt om de resultaten zo betrouwbaar mogelijk te maken.

Het gaat om een fase 3-studie. Dat betekent dat het geneesmiddel al eerder getest is en nu bij een grotere groep mensen wordt onderzocht.

Patiënten met een longfunctie van minstens 45% (Forced Vital Capacity $\geq$ 45%) komen in aanmerking.

- [Meer informatie](#)

SURPASS-IPF

Neemt binnenkort deelnemers aan

"A randomized, double-blind, head-to-head phase 3 trial to evaluate the efficacy and safety of LYT-100 (Deupirfenidone) compared to pirfenidone at 52 weeks in adults with idiopathic pulmonary fibrosis."

Dit is een klinische studie bij volwassenen met idiopathische pulmonale fibrose. In deze studie worden twee geneesmiddelen rechtstreeks met elkaar vergeleken: LYT-100 (Deupirfenidone) en pirfenidone.

De deelnemers worden willekeurig (randomized placebo-controlled) in groepen verdeeld (geneesmiddel versus placebo). Noch de deelnemers, noch de onderzoekers weten wie welk middel krijgt (double-blind). Dat gebeurt om de resultaten zo betrouwbaar mogelijk te maken.

Het onderzoek loopt 52 weken (ongeveer één jaar) en is een fase 3-studie, wat betekent dat het geneesmiddel al eerder werd getest en nu bij een grotere groep mensen wordt onderzocht.

Aan deze studie kunnen volwassenen deelnemen met idiopathische pulmonale fibrose bij wie de longfunctie (FVC) nog minstens 45% bedraagt.

- [Meer informatie](#)

Meer informatie?

Neem je deel aan een klinische studie of wil je meer informatie over onze lopende studies? Neem gerust contact op met de studiecoördinator.

Sophie Meyvis

03 280 22 21

sophie.meyvis@zas.be

Laatst bijgewerkt op 05/02/2026

Diensten



Expertisecentrum

Kliniek voor longtumoren

Aanwezig in de volgende locaties:

ZAS Augustinus

ZAS Middelheim

ZAS Palfijn

Contacteer

Over deze dienst



Dienst

Longziekten

Pneumologie

Aanwezig in de volgende locaties:

ZAS Augustinus

ZAS Cadix

ZAS Hoge Beuken

ZAS Middelheim

ZAS Palfijn

ZAS Polikliniek Hof ter Schelde

ZAS Sint-Jozef

ZAS Vincentius

Contacteer

Over deze dienst

Info ombudsdienst

Heb je een compliment of ben je niet tevreden?

Dat kan je via de website melden aan de Ombudsdienst: [zas.be/ombudsdienst](https://www.zas.be/ombudsdienst)

VU: Willeke Dijkhoffz, Kempenstraat 100, 2030 Antwerpen

Source: <https://www.zas.be/onderzoeken/klinische-studies-pneumologie>