

2024
Offene Studien im RUCCC
Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum (KKB)
Studienorganigramm KKB

Durchführende Einheit	Prüfarzt (\$40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt (e-mail, Telefon)
Hämatologie und Onkologie mit Palliativmedizin	Prof. Dr. A. Reinacher-Schick	Dr. S. Hegenberg Dr. L. Witkowski Dr. C. Lugnier	G. Rohe C. Förster S. Kumkapi R. Safaei	stefanie.hegenberg@klinikum-bochum.de lukas.witkowski@klinikum-bochum.de celine.lugnier@klinikum-bochum.de gaby.rohe@klinikum-bochum.de claudia.foerster@klinikum-bochum.de selma.kumkapi@klinikum-bochum.de rabia.safaei@klinikum-bochum.de
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	Prof. Dr. E. Stockfleth	Dr. N. Abu Rached Dr. C. Scheel	S. Wollgast K. Allrich S. Özdogan	eggert.stockfleth@klinikum-bochum.de nessr.aburached@klinikum-bochum.de christina.scheel@kkbo.de sandra.wollgast@klinikum-bochum.de kim.allrich@klinikum-bochum.de seval.oezdogan@klinikum-bochum.de
Allgemein- und Viszeralchirurgie	Prof. Dr. O. Belyaev	Prof. Dr. O. Belyaev Dr. M. Janot-Matuschek	K. Kasoly	orlin.belyaev@klinikum-bochum.de monika.janot-matuschek@klinikum-bochum.de krisztina.kasoly@klinikum-bochum.de
Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde	Prof. Dr. Stefan Dazert	Dr. J. Zander	Dr. J. Zander	stefan.dazert@klinikum-bochum.de julia.zander@klinikum-bochum.de

Studienliste KKB

Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie, Onkologie und Palliativmedizin	ACO/ARO/AIO 18.1 Kurzzeit-Radiotherapie versus Radiochemotherapie, gefolgt von konsolidierter Chemotherapie und selektivem Organerhalt für Patienten mit MRT-definierten intermediären und Hoch-Risiko-Rektumkarzinom LKP: Prof. Dr. Claus Rödel In der StudyBox registriert

Studienliste KKB

Durchführende Einheit	Studie
	ACO/ARO/AIO 18.2 Preoperative FOLFOX versus postoperative risk-adapted chemotherapy in patients with locally advanced rectal cancer and low risk for local failure: A randomized phase III trial of the German Rectal Cancer Study Group In der StudyBox registriert
	Antonio Perioperative/Adjuvant atezolizumab with or without the immunomodulatory IMM-101 in patients with MSI-high or MMR-deficient stage III colorectal cancer ineligible for oxaliplatin-based chemotherapy – a randomized Phase II study. In der StudyBox registriert
	BNT122-01 A Phase II clinical trial comparing the efficacy of RO7198457 versus watchful waiting in patients with ctDNA positive, resected Stage II (high risk) and Stage III colorectal cancer. LKP: Scott Kopetz MD
	ESPAC 6 An open labelled phase III adjuvant trial of disease-free survival in patients with re-sected pancreatic ductal adenocarcinoma randomized to allocation of oxaliplatin- or gemcitabine-based chemotherapy by standard clinical criteria or by a transcriptomic treatment specific stratification signature.
	FIRE-8; AIO-KRK/YMO-0519 Prospective, randomized, open, multicenter Phase II trial to investigate the efficacy of trifluridine/tipiracil plus panitumumab versus trifluridine/tipiracil plus bevacizumab as first-line treatment of metastatic colorectal cancer. In der StudyBox registriert
	FIRE-9 - PORT / AIO-KRK-0418 Prospective, randomized, open, multicenter Phase III trial to investigate the efficacy of active post-resection/ablation therapy in patients with metastatic colorectal cancer In der StudyBox registriert
	Goblet A phase 1 / 2 multiple-indication biomarker, safety, and efficacy study in advanced or metastatic Gastrointestinal cancers exploring treatment combinations with pelareo-rep and atezolizumab. In der StudyBox registriert
	NeoBRAF Neoadjuvante Behandlung mit Encorafenib, Binimetinib und Cetuximab bei Patienten mit BRAF V600E mutierten/pMMR lokalisiertem kolorektalem Karzinom In der StudyBox registriert
	Novartis B A randomized, double-blind, phase III study comparing NIS793 in combination with gemcitabine and nab-paclitaxel versus placebo combined with gemcitabine and nab-paclitaxel for first line treatment of metastatic pancreatic ductal adenocarcinoma (mPDAC).
	PAntaxIB

Studienliste KKB

Durchführende Einheit	Studie
	<p>Eine offene, prospektive klinische Studie der Phase Ib zur Untersuchung der Sicherheit, Verträglichkeit und maximal verträglichen Dosis von SCO-101 in Kombination mit Gemcitabin und Nab-Paclitaxel bei Patienten mit inoperablem Bauchspeicheldrüsenkrebs. LKP: Dr. med. Thomas J. Ettrich</p> <p>RACE Neoadjuvante Radiochemotherapie vs. Chemotherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem, potenziell resektablem Adenokarzinom des Gastroösophagealen Überganges LKP: Prof. R. Hofheinz, Mannheim</p> <p>SPACE Einarmige Phase II Studie bei Patienten mit fortgeschrittenem kleinzelligen Bronchialkarzinom (ES-SCLC) in reduziertem Allgemeinzustand, die für eine Therapie mit Atezolizumab-Carboplatin-Etoposid qualifizieren.</p> <p>Marginalzonenlymphom-Register MZOL Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen. LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch</p> <p>NIS Behring Encorafenib und Cetuximab bei Patienten mit metastasiertem, BRAFV600E-mutiertem Kolorektalkarzinom: eine multi-zentrische, multi-nationale, prospektive, longitudinale, nicht-interventionelle Studie in Deutschland und Österreich.</p> <p>GMALL-Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen. LKP: Dr. Nicola Göküngut</p> <p>MK 7339-003 A Phase 3 Randomized, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Olaparib Alone or in Combination With Bevacizumab Compared to Bevacizumab with a Fluoropyrimidine in Participants with Unresectable or Metastatic Colorectal Cancer who Have Not Progressed Following First-line Induction (LYNK-003).</p> <p>IMPORTANCE Second line, Randomized phase II study of immune stimulation with Pembrolizumab and radiotherapy in second line therapy of metastatic head and neck squamous cell carcinoma. LKP: Prof. Dr. Rainer Fietkau, Universitätsklinikum Erlangen</p> <p>CIRCULATE (AIO-KRK-0217) Auf zirkulierender TumorDNA (ctDNA) basierte Entscheidung zur adjuvanten Therapie bei Patienten mit Kolonkarzinom im Stadium II LKP: Prof. Folprecht, Dresden In der StudyBox registriert</p> <p>COLOPREDICT PLUS 2.0 - Registerstudie Retro- und prospektive Erfassung der Rolle vom MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium II + III. LKP: Prof. Dr. A. Tannapfel In der StudyBox registriert</p>

Studienliste KKB

Durchführende Einheit	Studie
	PanDaDETECT (Biobank) Monozentrisches Register für Patienten mit malignen Bauchspeicheldrüsenerkrankungen. Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick
Allgemein- und Viszeralchirurgie	EDIUM Ergebnisqualität bei Darmkrebs: Identifikation von Unterschieden und Maßnahmen zur flächendeckenden Qualitätsentwicklung. In der StudyBox registriert RECOPS Der Einfluss der Braun- Fußpunktanastomose auf das postoperative Ergebnis nach pyloruserhaltender Pankreaskopfresektion.
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	ADOReg Erhebung und Speicherung von Krankheits- und Behandlungsdaten in einem bundesweiten prospektiven Register zur Versorgungsforschung in der dermatologischen Onkologie für Patienten mit Malignem Melanom Stadium IIb bis IV. NICO (BMS-936558) Nicht-interventionelle, prospektive Studie zur Anwendung und Sicherheit/Wirksamkeit von Nivolumab Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab in der onkologischen Routine bei Patienten mit einem Stadium IV oder einem nicht-resektierbaren Stadium IIIC Melanom. MCC-Trim EMR 100070-0031 Noninterventional cohort registry study to assess characteristics and management of patients with Merkel cell carcinoma in Germany NISSO CLDE225A2404 Nichtinterventionelle, multizentrische Sicherheitsstudie (PASS) zur Beurteilung der Langzeitsicherheit und Verträglichkeit von Odomzo (Sonidegib) bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (laBCC) TELLOMAK: T-cell Lymphoma anti-KIR3DL2 therapy An open label, multi cohort, multi-center phase II study evaluating the efficacy and safety of IPH4102 alone or in combination with chemotherapy in patients with Advanced T-cell lymphoma IO102-IO103-013 / MK3475-D18 Phase 3, multicenter, international, open-label, randomized, 2-arm trial investigating the safety and efficacy of IO102-IO103 in combination with pembrolizumab as first-line treatment for patients with previously untreated unresectable or metastatic (advanced) melanoma. R2810-ONC-1788 A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study of Adjuvant Cemiplimab Versus Placebo After Surgery and Radiation Therapy in Patients With High Risk Cutaneous Squamous Cell Carcinoma. R3767-ONC-2011 A Phase 3 Trial of Fianlimab (REGN3767, Anti-LAG-3) + Cemiplimab Versus Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated Unresectable Locally Advanced or Metastatic Melanoma. R3767-ONC-2055 A Phase 3 Trial of Fianlimab (Anti-LAG-3) and Cemiplimab Versus Pembrolizumab in the Adjuvant Setting in Patients With Completely Resected High-risk Melanoma.

Universitätsklinikum Marien Hospital Herne (MHH)

Studienorganigramm MHH

Durchführende Einheit	Prüfarzt (\$40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Hämatologie/Onkologie	Herr Prof. Dr. Dirk Strumberg Herr PD Dr. Amin Turki Frau Dr. Sarah Grothe Frau Dr. Karin Corduan	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Carina Tober Frau Vlora Ibishi Frau Meike Mohr	kerstin.voitz@elisabethgruppe.de carina.tober@elisabethgruppe.de meike.huenewinkel@elisabethgruppe.de giulia.giersbach@elisabethgruppe.de vlora.ibishi@elisabethgruppe.de claudia.daehnicke@elisabethgruppe.de meike.mohr@elisabethgruppe.de
Urologie	Herr Prof. Dr. Joachim Noldus Herr Prof. Dr. Florian Roghmann Herr Dr. Peter Bach Herr PD Dr. Karl Tully Herr Dr. Rein-Jüri Palisaar Herr Dr. Moritz Johannes Reike	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Kerstin Voitz Frau Meike Hünewinkel Frau Giulia Giersbach Frau Claudia Daehnicke (urolog. Studien)	
Chirurgie	Herr Prof. Dr. Dirk Bausch Herr Dr. med. Omar Taher	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Carina Tober Frau Vlora Ibishi Frau Meike Mohr	
Gynäkologie	Herr Prof. Dr. Clemens Tempfer Herr Dr. Günther Rezniczek			guenther.rezniczek@rub.de

Studienliste MHH (onkolog. Studien)

Durchführende Einheit	Studie
Gynäkologie	HPV-VG1- DEFLAGYN® Vaginal-Gel und Spontanremission und Regression von unklaren Zervixabstrichen und HPV-High-Risk-Infektionen
Gynäkologie	KONDYLOME CO2-Laserablation versus Elektrokoagulation – ein prospektiv, randomisierter Vergleich zweier OP-Techniken zur Behandlung anogenitaler Warzen
Gynäkologie	LLETZ vs LEEP- Vergleich zweier operativer Vorgehensweisen im Rahmen der Therapie der Zervixdysplasie: komplette Entfernung der Transformationszone (LLETZ) versus isolierte Resektion der kolposkopisch sichtbaren Läsion (LEEP)
Gynäkologie	LLETZ-IOLI- Large Loop Excision of the Transformation Zone (LLETZ) mit versus ohne intraoperative Jodprobe bei Frauen mit Zervixdysplasie: eine prospektiv-randomisierte Studie

Studienliste MHH (onkolog. Studien)

Durchführende Einheit	Studie
Gynäkologie	LASER-LICH1 CO2 non-ablative laser versus topical clobetasol for lichen sclerosus: a prospective, open-label, randomized trial
Gynäkologie	LLETZ-2- Vergleich zweier operativer Vorgehensweisen im Rahmen der Therapie der Zervixdysplasie: komplette Entfernung der Transformationszone (LLETZ) versus isolierte Resektion der kolposkopisch sichtbaren Läsion (LEEP)
Gynäkologie	LLETZ-IOLI- Large Loop Excision of the Transformation Zone (LLETZ) mit versus ohne intraoperative Jodprobe bei Frauen mit Zervixdysplasie: eine prospektiv-randomisierte Studie
Gynäkologie	REGSA- Deutsche Prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
Gynäkologie	TTR- Trophoblasttumor-Register der Organkommission Uterus der Arbeitsgemeinschaft für Gynäkologische Onkologie (AGO) der Deutschen Gesellschaft für Gynäkologie und Geburtshilfe (DGGG)
Hämatologie/Onkologie	AMLSG 28-18- A Phase 3, Multicenter, Open-label, Randomized, Study of Gilteritinib Versus Midostaurin in Combination With Induction and Consolidation Therapy Followed by One-year Maintenance in Patients With Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia (AML) or Myelodysplastic Syndromes With Excess Blasts-2 (MDS-EB2) With FLT3 Mutations Eligible for Intensive Chemotherapy
Hämatologie/Onkologie	AMLSG 29-18- Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte, Phase 3 Studie zu Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit Induktions- und Konsolidierungschemotherapie mit anschließender Erhaltungstherapie für Patienten mit neu-diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie oder mit myelodysplastischem Syndrom mit Exzess von Blasten-2 (MDS-EB2), die eine <i>IDH1</i> oder <i>IDH2</i> Mutation aufweisen und für eine intensive Chemotherapie geeignet sind.
Hämatologie/Onkologie	AMLSG 30-18- Randomisierte Phase III Studie zur intensiven Standartchemotherapie vs. intensiver Chemotherapie mit CPX-351 bei erwachsenen Patienten mit einer neu diagnostizierten akuten myeloischen Leukämie und intermediärem bzw. ungünstigem genetischen Risiko
Hämatologie/Onkologie	AMLSG-Bio- Registerstudie zu Patientencharakteristika, biologischem Erkrankungsprofil und klinischem Verlauf bei der Akuten Myeloischen Leukämie und dem Hoch-Risiko Myelodysplastischen Syndrom.
Hämatologie/Onkologie	CLL Register: Register der Deutschen CLL Studiengruppe (DCLLSG): Langzeit Nachbeobachtung von Patienten mit CLL, B-PLL, T-PLL, SLL, T/NK-LGL, HCL und Richter Transformation
Hämatologie/Onkologie	CLL16- A PROSPECTIVE, OPEN-LABEL, MULTICENTER, RANDOMIZED, PHASE 3 TRIAL OF ACALABRUTINIB,OBINUTUZUMAB AND VENETOCLAX (GAVE) COMPARED TO OBINUTUZUMAB AND VENETOCLAX (GVe) IN PREVIOUSLY UNTREATED PATIENTS WITH HIGH RISK (17P-DELETION, TP53- MUTATION OR COMPLEX KARYOTYPE) CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA (CLL)
Hämatologie/Onkologie	CLL17- A Phase 3 Multicenter, Randomized, Prospective, Open-label Trial of Standard Chemoimmunotherapy (FCR/BR) Versus Rituximab Plus Venetoclax (RVe) Versus Obinutuzumab (GA101) Plus Venetoclax (GVe) Versus Obinutuzumab Plus Ibrutinib Plus Venetoclax (GIVe) in Fit Patients With Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) Without Del(17p) or TP53 Mutation

Studienliste MHH (onkolog. Studien)

Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie/Onkologie	GMALL 08/2013: Optimization of Therapy in Adult Patients With Newly Diagnosed Acute Lymphoblastic Leukemia or Lymphoblastic Lymphoma by Individualised, Targeted and Intensified Treatment (GMALL08_2013). NCT02881086
Hämatologie/Onkologie	GMALL Registry and Collection of Biomaterial: Prospective Data Collection Regarding Diagnosis, Treatment and Outcome of Adult Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL) Patients and Related Diseases Associated With a Prospective Collection of Biomaterial (GMALL registry). NCT02872987
Hämatologie/Onkologie	GMALL EVOLVE
Hämatologie/Onkologie	GOAL II: Eine prospektive multizentrische Phase-II-Studie zur Untersuchung von Gemcitabin/Oxaliplatin/Rituximab mit Tafasitamab (MOR-208) bei Patienten mit rezidivierter/refraktärem transformierter oder Aggressivem Lymphom
Hämatologie/Onkologie	MPN-Register- Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für BCR-ABL1-negative myeloische Neoplasien
Hämatologie/Onkologie	Myriam-Register- Clinical research platform for molecular testing, treatment and outcome of patients with Multiple Myeloma
Urologie	Arasafe- A randomised, phase 3 trial comparing 3-weekly docetaxel 75 mg/m ² (in a 3 week cycle) versus 2-weekly Docetaxel 50 mg/m ² (in a 4 week cycle) in combination with Darolutamide + ADT in patients with mHSPC
Urologie	BLC1003-Phase 1- Phase 1 Study of Erdafitinib Intravesical Delivery System (TAR-210) in Participants With Non- Muscle-Invasive or Muscle-Invasive Bladder Cancer and Selected FGFR Mutations or Fusions
Urologie	Immu-132-06/Trophy- A PHASE II OPEN-LABEL STUDY OF SACITUZUMAB GOVITECAN IN UNRESECTABLE LOCALLY ADVANCED/METASTATIC UROTHELIAL CANCER
Urologie	ImVigor011- A Phase III, Double-Blind, Multicenter, Randomized Study of Atezolizumab (Anti-PDL1 Antibody) Versus Placebo as Adjuvant Therapy in Patients With High-Risk Muscle-Invasive Bladder Cancer Who Are ctDNA Positive Following Cystectomy
Urologie	INSIGHT- An explorative, multi center, open-labeled, phase I/IIa platform trial to evaluate the feasibility,safety and efficacy of eftilagimod alpha (IMP321, a LAG-3Ig fusion protein acting as an MHC II agonist) combined with immunotherapeutic, targeted or chemotherapeutic agents or administered via new routes of application in advanced stage solid tumors
Urologie	Pro-P- Einfluss elektronischer Patient Reported Outcomes (ePROMs) bei operativer Therapie des Prostatakarzinoms auf den postoperativen Verlauf
Urologie	SEAL2- Prospektiv randomisierte Studie zum Vergleich einer ausgedehnten mit einer eingeschränkten pelvinen Lymphadenektomie im Rahmen der radikalen Prostatektomie

Studienliste MHH (onkolog. Studien)

Durchführende Einheit	Studie
Urologie	Stellar-XL0092- A Dose-Escalation and Expansion Study of the Safety and Efficacy of XL092 in Combination with Immuno-Oncology Agents in Subjects with Unresectable Advanced or Metastatic Solid Tumors
Urologie	SunRISe-2- A Phase 3, Multi-center, Randomized Study Evaluating Efficacy of TAR-200 in Combination With Cetrelimab Versus Concurrent Chemoradiotherapy in Participants With Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma (MIBC) of the Bladder Who Are Not Receiving Radical Cystectomy
Urologie	SunRISe4- A Phase 2, Open-Label, Multi-Center, Randomized Study of TAR-200 in Combination with Cetrelimab and Cetrelimab Alone in Participants with Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma of the Bladder who are Scheduled for Radical Cystectomy and are Ineligible for or Refusing Platinum-Based Neoadjuvant Chemotherapy
Urologie	VOLGA- A Phase III Randomized, Open-Label, Multicenter Study to Determine the Efficacy and Safety of Durvalumab in Combination With Tremelimumab and Enfortumab Vedotin or Durvalumab in Combination With Enfortumab Vedotin for Perioperative Treatment in Patients Ineligible for Cisplatin or Who Refuse Cisplatin Undergoing Radical Cystectomy for Muscle Invasive Bladder Cancer (VOLGA)
Urologische Forschung MHH	Biobank Blase- Fachübergreifende Biomaterialbank am Marienhospital Herne
Urologische Forschung MHH	Biobank Blase-Immuntherapie- Fachübergreifende Biomaterialbank am Marienhospital Herne
Urologische Forschung MHH	PCO Studie- Studie zur Verbesserung der Ergebnisqualität beim lokal begrenzten Prostatakarzinom (Prostate Cancer Outcomes Study)
Urologische Forschung MHH	PRIAS (Prostate cancer Research International: Active Surveillance)- Multizentrische internationale Studie zur aktiven Überwachung von Patienten mit Prostatakrebs mit der Möglichkeit einer verzögerten Therapie
Urologische Forschung MHH	RedCap-Prostata Register und Biobank
Urologische Forschung MHH	RIPC (Remote Ischemic Preconditioning) bei Nierenzellkarzinom

Marien Hospital Witten (MHW)

Studienorganigramm MHW

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Senologie	Herr Dr. John Hackmann Frau Dr. Esther Valverde Duran Frau Alexandra Schröter Herr Matthias Zeth	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Anika Schmidt Frau Bärbel Buchwald Herr Gerrit Schoen	Anika.schmidt@elisabethgruppe.de Baerbel.buchwald@elisabethgruppe.de Gerrit.schoen@elisabethgruppe.de
Gynäkologie	Herr Prof. Sven Schiermeier Herr Dr. Jörn Treustedt	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Anika Schmidt Frau Bärbel Buchwald Herr Gerrit Schoen	Anika.schmidt@elisabethgruppe.de Baerbel.buchwald@elisabethgruppe.de Gerrit.schoen@elisabethgruppe.de
Chirurgie	Herr Prof. Dr. Metin Senkal Herr Arno Moder Herr Dr. Johannes Philipp Hermann Spohnholz	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Anika Schmidt Frau Bärbel Buchwald Herr Gerrit Schoen	Anika.schmidt@elisabethgruppe.de Baerbel.buchwald@elisabethgruppe.de Gerrit.schoen@elisabethgruppe.de
Praxis Onkologie	Herr Matthias Zeth Stellvertreter aus Fachabteilungen Frau Tatiana Kagalovska Frau Marta Litter	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Anika Schmidt Frau Bärbel Buchwald Herr Gerrit Schoen	Anika.schmidt@elisabethgruppe.de Baerbel.buchwald@elisabethgruppe.de Gerrit.schoen@elisabethgruppe.de

Studienliste MHW

Durchführende Einheit	Studie
Brustzentrum	ADAITlate- Adj. Dyn. Marker-adjusted Personalized Therapy Comparing Abemaciclib + SOC ET vs. SOC ET in Clinical or Genomic High Risk, HR+/HER2- EBC
Brustzentrum	BCP- Breast Cancer in Pregnancy
Brustzentrum	Better Care- Bedarfsadaptierte und individualisierte Versorgung von Patient:innen nach der Therapie von primärem Brustkrebs
Brustzentrum	BMBC- Brain Metastases in Breast Cancer
Brustzentrum	ELEANOR- Neratinib in Patients with Her2+ breast cancer: an multi-centric, multinational, prospective, longitudinal, non-interventional study in Germany and Austria

Studienliste MHW

Durchführende Einheit	Studie
Brustzentrum	HerediCaRe- Aufbau eines nationalen Registers zur Evaluierung und Verbesserung risiko-adaptierter Prävention für erblichen Brust- und Eierstockkrebs
Brustzentrum	ProB- Zweiarmige Interventionsstudie zur Implementierung und Evaluation von Pro-Messungen bei Patientinnen mit metastasiertem Mammacarcinom
Brustzentrum	Tropion-Breast 03- A Phase 3 Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Versus Investigator's Choice of Therapy in Patients With Stage I-III Triple-negative Breast Cancer Who Have Residual Invasive Disease in the Breast and/or Axillary Lymph Nodes at Surgical Resection Following Neoadjuvant Systemic Therapy
Darmzentrum	Circulate- Circulating Tumour DNA Based Decision for Adjuvant Treatment in Colon Cancer Stage II Evaluation (CIRCULATE)
Darmzentrum	Colopredict Plus- Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium I + II + III und hochsitzendes Rektumkarzinom Stadium I + II + III (prospektiv)
Darmzentrum	HIPEC/FLOT9- A Phase III preventive HIPEC in combination with perioperative FLOT versus FLOT alone for resectable diffuse type gastric and gastroesophageal junction Type II/III adenocarcinoma
Gynäkologie	HerediCaRe- Aufbau eines nationalen Registers zur Evaluierung und Verbesserung risiko-adaptierter Prävention für erblichen Brust- und Eierstockkrebs
Gynäkologie	REGSA- Deutsche Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
Gynäkologie	SCOUT-1- Prospective non-international Study to collect real-world clinical and patient-reported Outcome data in ovarian cancer patients eligible for first-line platinum-based chemotherapy and intended for BCRA/HRD testing
Onkologie/MVZ	BNT000-001 Screeningplattform- Epidemiologische Phase II Studie zur Überwachung von Studienteilnehmern mit reseziertem kolorektalem Karzinom im Stadium II (hohes Risiko) oder Stadium III auf zirkulierende Tumor-DNA vor, während und nach ihrer Behandlung mit adjuvanter Chemotherapie
Onkologie/MVZ	CRISP- Clinical Research platform into molecular testing, treatment and outcome of (Non-) Small cell lung carcinoma Patients
Onkologie/MVZ	MPN-Register- Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für BCR-ABL1-negative myeloische Neoplasien
Onkologie/MVZ	NET-Register- Register zur retro- und prospektiven Datenerfassung von Patienten mit neuroendokrinen Tumoren
Onkologie/MVZ	PLATON- Platform for Analyzing of Targetable tumor Mutations

St Anna Hospital Herne (STA)

Studienorganigramm STA

Durchführende Einheit	Prüfarzt (\$40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt
Praxis Onkologie	Herr Dr. Viktor Rempel Frau Tjorven Förster Stellvertreter aus Fachabteilungen	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Monika Stache Frau Emilia Matern	monika.stache@elisabethgruppe.de emilia.Matern@elisabethgruppe.de
Klinik für Gastroenterologie	Herr Dr. Viktor Rempel Herr Christoph Dobrescu Herr Philipp Jan Haubold			
Senologie	Herr Dr. John Hackmann Herr Ingo Eggelnphöller			

Studienliste STA

Durchführende Einheit	Studie
Darmzentrum	Antonio- Perioperative/Adjuvant atezolizumab with or without the immunomodulatory IMM-101 in patients with MSI-high or MMR-deficient stage III colorectal cancer ineligible for oxaliplatin-based chemotherapy– a randomized Phase II study
Darmzentrum	BNT000-001- Epidemiologische Studie zur Überwachung von Studienteilnehmern mit reseziertem kolorektalem Karzinom im Stadium II (hohes Risiko) oder Stadium III auf zirkulierende Tumor-DNA vor, während und nach ihrer Behandlung mit adjuvanter Chemotherapie
Darmzentrum	Circulate- Circulating Tumour DNA Based Decision for Adjuvant Treatment in Colon Cancer Stage II Evaluation (CIRCULATE)
Darmzentrum	Colopredict Plus 2.0-Register - Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium I + II + III und hochsitzendes Rektumkarzinom Stadium I + II + III (prospektiv)
Darmzentrum	CURE- Endoskopische Vollwandresektion (EFTR) versus konventionelle endoskopische Therapie für rekurrende oder inkomplett resezierte non-lifting Adenome im Kolorektum
Darmzentrum	FIRE-9 - PORT/ AIO-KRK-0418- Post-resection/ablation chemotherapy in patients with metastatic colorectal cancer (FIRE9/PORT)
Darmzentrum	NeoBraf- Neoadjuvant Phase II study with encorafenib, binimetinib and cetuximab for patients with BRAF mutated/pMMR localized colorectal cancer
Gastroenterologie (Magen, Ösophagus)	Dante Phase III-A randomized, open-label Phase II/III efficacy and safety study of atezolizumab in combination with FLOT versus FLOT alone in patients with gastric cancer and adenocarcinoma of the oesophago-gastric junction and high immune responsiveness (MO30039/MO43340)

Studienliste STA

Durchführende Einheit	Studie
Gastroenterologie (Magen, Ösophagus)	PHERFLOT- A phase II trial with Pembrolizumab and trastuzumab in combination with FLOT in the perioperative treatment of HER2-positive, localized esophagogastric adenocarcinoma
Gastroenterologie (Magen, Ösophagus)	Platon- Platform for Analyzing Targetable Tumor Mutations (Pilot-study) A Multicenter, Prospective, Cohort Study To Assess The Genomic Profiles And Associated Therapy Decision In Gastrointestinal Cancer
Gastroenterologie (Magen, Ösophagus)	PRESTO- Organ preservation with durvalumab-based immunotherapy in combination with chemoradiation as definitive therapy for early stage, cT1 and cT2N0, esophageal adenocarcinoma with indication for radical surgery: A prospective, multicenter study of the FLOT-AIO Gastric Cancer Group
Gastroenterologie (Ösophagus)	Race- A Randomized Phase III Joint Study of the AIO, ARO and DGAV Neoadjuvant Radiochemotherapy Versus Chemotherapy for Patients With Locally Advanced, Potentially Resectable Adenocarcinoma of the Gastroesophageal Junction (GEJ)
Gastroenterologie (Magen)	Ramiris- Ramucirumab Plus Irinotecan / Leucovorin / 5-FU Versus Ramucirumab Plus Paclitaxel in Patients With Advanced or Metastatic Adenocarcinoma of the Stomach or Gastroesophageal Junction, Who Failed One Prior Line of Palliative Chemotherapy
Onkologie	MPN Register- Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für BCR-ABL1-negative myeloische Neoplasien
Pankreaszentrum	PaCaReg -Eine multizentrische Registerstudie zur Erfassung klinischer, epidemiologischer und biologischer Parameter beim duktalen Adenokarzinom des Pankreas
Senologie	BMBC- Brain Metastases in Breast Cancer
Senologie	OPAL- Registerplattform Mamma Karzinom
Senologie	EMBER 4- Eine randomisierte, offene Phase-3-Studie zur adjuvanten Imlunestrant-Therapie im Vergleich zur standardmäßigen adjuvanten endokrinen Therapie bei Patientinnen, die zuvor 2 bis 5 Jahre lang eine adjuvante endokrine Therapie für ER+, HER2-frühen Brustkrebs mit erhöhtem Rezidivrisiko erhalten haben

Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus Bochum (KKH)

Studienorganigramm KKH

Durchführende Einheit	Prüfarzt (\$40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Medizinische Klinik ab 01.08.2024 Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie	Prof. Dr. R. Schroers Dr. M. Pohl Dr. T. Miha M. Wünnenberg		A. Lendzian A. Racherbäumer C. Piechura	Prof. Dr. R. Schroers, Dr. M. Pohl Telefon: 0234/ 299 3401 Fax: 0234/ 299 3409 Studiensekretariat: Telefon: 0234/ 299 83403/83450 Fax: 0234/ 299 3403/ E-Mail: Anna.Lendzian@kk-bochum.de Anke.Racherbaeumer@kk-bochum.de Christiane.Piechura@kk-bochum.de
Neurochirurgische Klinik	Prof. Dr. K. Schmieder Dr. K. Jetschke	Dr. D. Miller	S. Rekowski O. Klapschus	Prof. Dr. med. Mortimer Gierthmühlen Telefon: 0234 2993600 Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@kk-bochum.de
Neurologische Klinik	Prof. Dr. Dr. C. Seliger-Behme T. Kowalski	Dr. S. Seidel	S. Rekowski O. Klapschus	Prof. Dr. Dr. C. Seliger-Behme Telefon: 0234 / 299 3701 Fax: 0234/ 299 3719 T. Kowalski Telefon: 0234 / 299 80301 Fax: 0234/ 299 3703 Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@kk-bochum.de

Studienliste KKH

Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	ALPACA Induktionschemotherapie mit nab- Paclitaxel/ Gemcitabin in der Erstbehandlung des metastasierten Pankreaskarzinom gefolgt von entweder alternierender Verabreichung von Gemcitabin Monotherapie und nab- Paclitaxel/ Gemcitabin oder fortlaufender Verabreichung von nab- Paclitaxel/ Gemcitabin LKP Prof. Kullmann
Medizinische Klinik	FLOT 5 / Renaissance Effekt von Chemotherapie allein vs. Chemotherapie gefolgt von operativer Resektion auf Überleben und Lebensqualität bei Patienten mit limitiert- metastasiertem Adenokarzinom des Magens oder des Ösophagalen Übergangs LKP: Prof. Al-Batran

Studienliste KKH

Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	<p>Dante</p> <p>Eine randomisierte, offene Phase- II/III- Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Atezolizumab in Kombination mit FLOT versus FLOT allein bei Patienten mit Magenkarzinom und Adenokarzinom des ösophagalen Übergangs</p> <p>LKP: Prof. Al-Batran</p>
Medizinische Klinik	<p>AMLSG Bio-Register</p> <p>Registry Study on Patient Characteristics, Biological Disease Profile and Clinical Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neoplasms, and Higher Risk Myelodysplastic Syndrome The Biology and Outcome (BiO)-Project</p> <p>LKP: Prof. Dr. Döhner</p>
Medizinische Klinik	<p>AMLSG 30-18</p> <p>Randomized Phase III Study of Standard Intensive Chemotherapy versus Intensive Chemotherapy with CPX-351 in Adult Patients with Newly Diagnosed AML and Intermediate or Adverse Genetics</p> <p>LKP: Prof. Dr. Paschka</p>
Medizinische Klinik	<p>HOVON150 / AMLSG 29-18</p> <p>Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte, Phase 3 Studie zu Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit Induktions- und Konsolidierungschemotherapie mit anschließender Erhaltungstherapie für Patienten mit neu-diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie oder mit myelodysplastischem Syndrom mit Exzess von Blasten-2 (MDS-EB2), die eine <i>IDH1</i> oder <i>IDH2</i> Mutation aufweisen und für eine intensive Chemotherapie geeignet sind.</p> <p>LKP: M.H.G.P. Raaijmakers Erasmus MC</p>
Medizinische Klinik	<p>GMALL Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen</p> <p>LKP: Dr. Gökbüget</p>
Medizinische Klinik	<p>GM ALL 08 2013</p> <p>Therapieoptimierung bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphoblastischen Lymphom (LBL) durch individualisierte, gezielte und intensivierte Therapie</p> <p>LKP: Dr. Gökbüget</p>
Medizinische Klinik	<p>DALY2-EU</p> <p>A pivotal Phase II randomised, multi-centre, open-label study to evaluate the efficacy and safety of MB-CART2019.1 compared to standard of care therapy in participants with relapsed/refractory diffuse large B-cell lymphoma (R-R DLBCL), who are not eligible for high-dose chemotherapy and autologous stem cell transplantation</p>
Medizinische Klinik	<p>AMLSG 31-19</p> <p>A Randomized, Placebo-Controlled Phase III Study of Induction and Consolidation Chemotherapy With Venetoclax in Adult Patients With Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome With Excess Blasts-2</p> <p>LKP: Prof. Döhner</p>

Studienliste KKH

Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	R-Pola-Glo A prospective multicenter phase 2 study of the chemotherapy-light combination of intravenous rituximab with the antibody-drug conjugate polatuzumab vedotin and the bispecific antibody glofitamab in previously untreated aggressive B-cell lymphoma patients above 60 years of age ineligible for a fully dosed R-CHOP LKP: Univ.-Prof. Dr. med. Chapuy
Medizinische Klinik	Cadly Prospective, randomized, multicenter, contorlled trial Real-Time use of artificial intelligence (CAD EYE) in the colorectal cancer surveillance of Lynch syndrom patients (CADLYII) an international multicentral trial LKP: Prof. Dr. med. Nattermann
Medizinische Klinik	Myelomregister Klinisches Myelomregister. Langzeit-Beobachtung von PatientInnen mit Multiplem Myelom und dessen prämaligen Vorstufenerkrankungen
Medizinische Klinik	Inzidenz des ösophagealen Lichen planus Befalls bei Patienten mit bekanntem oralem Lichen Befall, diagnostischer Stellenwert von Weisslich-Endoskopie, NBI und Chromoendoskopie, sowie und prognostischer Stellenwert immunhistochemischer Verfahren und MikroRNA's für das Auftreten prämaligner und maligner Läsionen
Medizinische Klinik	Einfluss genetischer Variation auf Karies- und Pardontitis-Ausprägung (OKAPI-Studie)
Neurologische Klinik	Register PTT Universitätsklinik Heidelberg, DKFZ
Neurologische Klinik	GlioVax: Phase II trial of vaccination with lysate-loaded, mature dendritic cells integrated into standard radiochemotherapy in newly diagnosed glioblastoma
Neurologische Klinik	NOA 13: Prospektive Beobachtungsstudie zur Chemotherapie bei nicht spezifisch vorbehandelten Patienten mit primären ZNS-Lymphom (PZNSL)
Neurologische Klinik	NOA 24 – MecMeth Phase I/II trial of meclofenamate/temozolamide combination therapy in relapsed MGMT-methylated glioblastoma (MecMeth)
Neurologische Klinik	Improve Codel
Neurochirurgische Klinik	MMH Mobil mit Hirntumor
Neurochirurgische Klinik	INTRAGO II Multicenter randomized phase II trial on intraoperative radiotherapy in newly diagnosed glioblastoma multiforme
Neurochirurgische Klinik	OCT-Studie durch eine Ex Vivo OCT (optische Kohärenztomographie) Analyse von Gewebe unterschiedlicher Tumorentitäten, Erkenntnisse über die diagnostische Wertigkeit einer OCT Untersuchung, Pat mit primären hirneigenen Tumoren, Meningeomen und Metastasen
Neurochirurgische Klinik	Brainshift Ziel: BS an einem homogenen Patientenkollektiv am eigenen Navigationssystem zu quantifizieren sowie mögliches Einflussfaktoren zu analysieren, um in der Perspektive eine Kompensationsstrategie für den BS zu entwickeln

Studien am St. Josefs Hospital Dortmund (SLG)

Studienorganigramm SLG

Durchführende Einheit	Prüfarzt (\$40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Innere Medizin	PD Dr Teschendorf	Dr. Heller	Fr.Rönsch/ Fr.Moos	C.Teschendorf@lukas-gesellschaft.de S.Heller@lukas-gesellschaft.de A.Roensch@lukas-gesellschaft.de N.Moos@lukas-gesellschaft.de
Chirurgie	Prof. Dr. Wolters Dr. Usta	Dr. Pankratius Hr. Farahat	Fr.Rönsch/ Fr.Moos	H.Wolters@lukas-gesellschaft.de S.Usta@lukas-gesellschaft.de U.Pankratius@lukas-gesellschaft.de A.Farahat@lukas-gesellschaft.de
Urologie	Dr. Moormann	Hr. Aksoy Fr. Julitz	Fr.Rönsch/ Fr.Moos	O.Moormann@lukas-gesellschaft.de S.Aksoy@lukas-gesellschaft.de d.julitz@lukas-gesellschaft.de
Praxis Dres Bernhardt/Lipke	Dr. Lipke Dr.Bernhardt Fr. Collette		Dr. Ludwig Fr. Gebauer Fr. Bals	

Studienliste SLG

Durchführende Einheit	Studie
Innere Medizin Chirurgie Onkologische Praxis	<u>ColoPredict Plus</u> Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium I+ II + III LKP: Prof. Dr. A. Tannapfel
Innere Medizin Chirurgie Onkologische Praxis	<u>BNT000-001</u> NIS epidemiologische Studie zur Bestimmung der Prävalenz von ctDNA-Positivität bei Teilnehmern mit CRC im Stadium II (hohes Risiko) oder Stadium III nach Operation mit kurativer R0 Absicht und anschließender adjuvanter Chemotherapie mit Überwachung von ctDNA während der klinischen Nachsorge BIONTEC SE LKP: Prof. Dr. med Jörg Trojan
Urologie	<u>PCO</u> Prostate Cancer Outcomes
Onkologische Praxis	<u>CARAT</u> Registerplattform Nierenzellkarzinom. <u>Clinical Research Platform On Renal Cell Carcinoma Treatment And Outcome</u> IOMEDICO AG

Studienliste SLG

Durchführende Einheit	Studie
Onkologische Praxis	<u>Tumorregister Pankreas-Ca.</u> Klinisches Register zur Darstellung der Behandlungsrealität und der Therapiesequenzen bei operablem, lokalem oder metastasiertem / lokal inoperablem Pankreaskarzinom in Deutschland - eine multizentrische, epidemiologische Erhebung IOMEDICO AG
Onkologische Praxis	<u>CIRCULATE</u> Circulating tumour DNA based decision for adjuvant treatment in colon cancer stage II evaluation (CIRCULATE) EudraCT Nr. 2018-003691-12. AIO-Studien-gGmbH. Technische Universität Dresden LKP Prof. Dr. med. Gunnar Folprecht

Studien Lungenkrebszentrum Hemer

Studienliste LZ Hemer

Durchführende Einheit	Studie
Pneumologie/Onkologie	CRISP (Register)
Pneumologie/Onkologie	Phase-II Trial of Induction Chemotherapy and Chemoradiotherapy Plus/Minus Durvalumab and Consolidation Immunotherapy in Patients With Resectable Stage III NSCLC (ESPADURVA) NCT04202809, EudraCT Number 2019-000058-77
Pneumologie/Onkologie	A Single-arm Trial of Atezolizumab/Platinum/Etoposide for the Treatment of Advanced Large-cell Neuroendocrine Cancer of the Lung (LCNEC-ALPINE) NCT05470595, EudraCT Number 2020-002683-31
Pneumologie/Onkologie	An Open-label Phase 1/1b Study to Evaluate the Safety and Pharmacokinetics of JNJ-73841937 (Lazertinib), a Third Generation EGFR-TKI, as Monotherapy or in Combinations With JNJ-61186372, a Human Bispecific EGFR and cMet Antibody in Participants With Advanced Non-Small Cell Lung Cancer, 73841937NSC1001 NCT04077463; EudraCT Number 2020-000747-31
Pneumologie/Onkologie	Radiation during Osimertinib Treatment: a Safety and Efficacy Cohort Study (ROSE) EudraCT 2020-003512-27, AIO-YMO/TRK-0120
Pneumologie/Onkologie	Zusätzliche Chemotherapie für EGFRm-Patienten mit weiterhin vorhandener EGFRm-Plasma-ctDNA in Woche 3 nach Beginn der Osimertinib-Erstlinienbehandlung (Pace-Lung)
Pneumologie/Onkologie	Register für molekulare Tests, Behandlung und Ergebnisse von Patienten mit lokal fortgeschrittenen oder metastasierten soliden Tumoren, die eine Fusion von NTRK1, NTRK2 oder NTRK3 aufweisen