

Offene Studien der Organtumorzentren im RUGCC

Studien Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum (KKB)

Studienorganigramm KKB

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistentz	Kontakt (E-mail, Telefon)
Hämatologie und Onkologie mit Palliativmedizin	Prof. Dr. A. Reinacher-Schick	Dr. med. N. Höffken Dr. med. S. Nöpel-Dünnebacke Dr. med. L. Witkowski	G. Rohe S. Zumbrink C. Förster R. Safaei D. Benitez	gaby.rohe@klinikum-bochum.de sabine.zumbrink@klinikum-bochum.de claudia.foerster@klinikum-bochum.de rabia.safaei@klinikum-bochum.de daniel.benitezreinhardt@klinikum-bochum.de
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	Prof. Dr. E. Stockfleth	Dr. C. Scheel	S. Schemenewitz S. Wollgast	e.stockfleth@klinikum-bochum.de sabrina.schemenewitz@klinikum-bochum.de sandra.wollgast@klinikum-bochum.de
Allgemein- und Viszeralchirurgie	Prof. Dr. O. Belyaev	Prof. Dr. O. Belyaev Dr. M. Janot-Matuschek	K. Kasoly	c.braumann@klinikum-bochum.de o.belyaev@klinikum-bochum.de k.kasoly@klinikum-bochum.de
Strahlentherapie	PD. Dr. C. Baues	Dr. G. Strohm	S. Rasche	christian.baues@klinikum-bochum.de s.rasche@klinikum-bochum.de
Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde	PD Dr. N. Weiss	PD Dr. N. Weiss	PD Dr. N. Weiss Dr. K. van Ackeren	nora.weiss@rub.de konstantin.vanackeren@rub.de

Studien KKB	Studie
Durchführende Einheit	
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

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
	LKP: Prof. Dr. Claus Rödel In der StudyBox registriert
	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.
	Atomic - NCT02912559 Combination Chemotherapy With or Without Atezolizumab in Treating Patients With Stage III Colon Cancer and Deficient DNA Mismatch Repair.
	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 In der StudyBox registriert
	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

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
	<p>Goblet A phase 1 / 2 multiple-indication biomarker, safety, and efficacy study in advanced or metastatic Gastrointestinal cancers exploring treatment combinations with pelaricic acid and atezolizumab. In der StudyBox registriert</p>
	<p>Mirati/Krystal Eine randomisierte Phase-III-Studie zu MRTX849 in Kombination mit Cetuximab im Vergleich zu einer Chemotherapie bei Patienten mit einem fortgeschrittenen kolorektalen Karzinom mit KRASG12C-Mutation und einer Krankheitsprogression unter oder nach einer Standard-Erstlinientherapie.</p>
	<p>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).</p>
	<p>Novartis E An open-label, multi-center, phase II platform study evaluating the efficacy and safety of NIS793 and other new investigational drug combinations with standard of care (SOC) anti-cancer therapy for the second line treatment of metastatic colorectal cancer (mCRC).</p>
	<p>PAntaxIB 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 Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen. LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch</p>
	<p>NIS Behring</p>

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
	Encorafenib und Cetuximab bei Patienten mit metastasiertem, BRAFV600E-mutiertem Kolorektalkarzinom: eine multi-zentrische, multi-nationale, prospektive, longitudinale, nicht-interventionelle Studie in Deutschland und Österreich.
	GMALL-Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen. LKP: Dr. Nicola Gökbüget
	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)
	IPSEN Napoli3 Open label, multizentrische Phase III Studie zu Irinotecan Liposome Injektion, Oxaliplatin, 5-FU/ Leukovorin vs. nabPaclitaxel plus Gemcitabine bei Patienten ohne vorangegangene Chemotherapie bei metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas
	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
	Circulate Auf zirkulierender TumorDNA (ctDNA) basierte Entscheidung zur adjuvanten Therapie bei Patienten mit Kolonkarzinom im Stadium II LKP: Prof. Folprecht, Dresden In der StudyBox registriert
	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
	PanDaDETECT (Biobank) Monozentrisches Register für Patienten mit malignen Bauchspeicheldrüsenerkrankungen. Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick
	IOWISI

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
	<p>Intraoperative Wundspülung zur Prävention von postoperativen Wundinfektionen nach Laparotomie LKP: PD Dr. med Daniel Reim</p> <p>TAKEDA TAK-954-2004 - 5-HT4 Rezeptoragonist zur Behandlung der postoperativen Magen-Darm Atonie. Effektivität und Sicherheit von TAK – 954 – 2004 gegenüber Placebo zur Behandlung/ Prophylaxe der postoperativen Magen- Darm- Atonie bei Patienten die eine Dünn-, oder Dickdarmresektion erhalten (offen chirurgisch oder laparoskopisch). LKP: Dr. Dominik Jauch In der StudyBox registriert</p>
<p>Allgemein- und Viszeralchirurgie</p>	<p>RECOPS Der Einfluss der Braun- Fußpunktanastomose auf das postoperative Ergebnis nach pyloruserhaltender Pankreaskopfresektion.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>MCC-Trim EMR 100070-0031 Noninterventional cohort registry study to assess characteristics and management of patients with Merkel cell carcinoma in Germany</p>
<p>Dermatologie, Venerologie und Allergologie</p>	<p>NISSO CLDE225A2404 Nichtinterventionelle, multizentrische Sicherheitsstudie (PASS) zur Beurteilung der Langzeitsicherheit und Verträglichkeit von Odomzo (Sonidegib) bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (laBCC)</p> <p>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</p> <p>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.</p>

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
	<p>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.</p>
	<p>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.</p>
	<p>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.</p>

Studien Universitätsklinikum Marien Hospital Herne (MHH)

Studienorganigramm MHH

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Hämatologie/Onkologie	Prof. Dr. Dirk Strumberg	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Nicole Luck Frau Meike Mohr	kerstin.voitz@elisabethgruppe.de carina.tober@elisabethgruppe.de meike.huenewinkel@elisabethgruppe.de giulia.giersbach@elisabethgruppe.de nicole.luck@elisabethgruppe.de meike.mohr@elisabethgruppe.de claudia.daehnicke@elisabethgruppe.de
Urologie	Prof. Dr. Florian Roghmann Dr. Peter Bach Dr. Karl Tully Dr. Nicolas von Landenberg PD Dr. Rein-Jüri Palisaar		Frau Kerstin Voitz Frau Carina Tober Frau Meike Hünnewinkel Frau Giulia Giersbach Frau Claudia Daehnicke (urolog. Studien)	
Chirurgie	Prof. Dr. Dirk Bausch Herr Dr. Sebastian Brinkmann		Frau Meike Mohr Frau Nicole Luck	
Innere Medizin	Prof. Dr. Timm Westhoff Priv. Doz. Dr. habil. Felix Seibert			
Anästhesie	Prof. Dr. Ulrich Frey			
Gynäkologie	Prof. Dr. Clemens Tempfer Dr. Günther Rezniczek			

Studien MHH Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie/Onkologie	AML SG 30-18: Randomisierte Phase III Studie zur intensiven Standardchemotherapie vs. intensiver Chemotherapie mit CPX-351 bei erwachsenen Patienten mit einer neu diagnostizierten akuten myeloischen Leukämie und intermediärem bzw. ungünstigem genetischen Risiko
Hämatologie/Onkologie	AML SG 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

Studien MHH Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie/Onkologie	AML5G-Bio: Registerstudie zu Patientencharakteristika, biologischem Erkrankungsprofil und klinischem Verlauf bei der Akuten Myeloischen Leukämie und dem Hoch-Risiko Myelodysplastischen Syndrom.
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
Hämatologie/Onkologie; Chirurgie	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 sowie prospektiv bei hochsitzendem Rektumkarzinom im Stadium I, II + III
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 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	GOAL II: Eine prospektive multizentrische Phase-II-Studie zur Untersuchung von Gemcitabin/Oxaliplatin/Rituximab mit Tafasitamab (MOR-208) bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem transformierter oder Aggressivem Lymphom
Hämatologie/Onkologie	Myriam-Register: Clinical research platform for molecular testing, treatment and outcome of patients with Multiple Myeloma
Hämatologie/Onkologie; Chirurgie	RAMTAS: A Phase III Study of RAMucirumab in Combination With TAS102 vs. TAS102 Monotherapy in Chemotherapy Refractory Metastatic Colorectal Cancer Patients
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	Capitello: A Phase III Double-Blind, Randomised, Placebo-Controlled Study Assessing the Efficacy and Safety of Capivasertib+Abiraterone Versus Placebo+Abiraterone as Treatment for Patients With DeNovo Metastatic Hormone-Sensitive Prostate Cancer Characterised by PTEN Deficiency.
Urologie	MSD MK-3475-B15: A Phase 3, Randomized, Open-label Study to Evaluate Perioperative Enfortumab Vedotin Plus Pembrolizumab (MK-3475) Versus Neoadjuvant Gemcitabine and Cisplatin in Cisplatin-eligible Participants With Muscle-invasive Bladder Cancer (KEYNOTE-B15 / EV-304)

Studien MHH Durchführende Einheit	Studie
Urologie	SunRISe-1: Phase 2b Clinical Study Evaluating Efficacy and Safety of TAR-200 in Combination With Cetrelimab, TAR-200 Alone, or Cetrelimab Alone in Participants With High-Risk Non-Muscle Invasive Bladder Cancer (NMIBC) Unresponsive to Intravesical Bacillus Calmette-Guerin (BCG) Who Are Ineligible for or Elected Not to Undergo Radical Cystectomy
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	SEAL2: Prospektiv randomisierte Studie zum Vergleich einer ausgedehnten mit einer eingeschränkten pelvinen Lymphadenektomie im Rahmen der radikalen Prostatektomie
Urologie	Biobank Blase- Fachübergreifende Biomaterialbank am Marienhospital Herne
Urologie	Biobank Blase-Immuntherapie: Fachübergreifende Biomaterialbank am Marienhospital Herne
Urologie	PCO Studie: Studie zur Verbesserung der Ergebnisqualität beim lokal begrenzten Prostatakarzinom (Prostate Cancer Outcomes Study)
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)
Gynäkologie	HPV-VG1: DEFLAGYN® Vaginal-Gel und Spontanremission und Regression von unklaren Zervixabstrichen und HPV-High-Risk-Infektionen
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

Studien am Marien Hospital Witten (MHW)

Studienorganigramm MHW

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Senologie	Herr Dr. John Hackmann Herr Charalampos Vitsas Herr Mathias Zeth	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Isabel Zolke (bis 06/2023) Frau Anika Schmidt Frau Heike Worgul	Isabel.zolke@elisabethgruppe.de Anika.schmidt@elisabethgruppe.de Heike.worgul@elisabethgruppe.de
Gynäkologie	Herr Dr. Jörn Treustedt Herr Prof. Sven Schiermeier			
Chirurgie	Herr Prof. Dr. Metin Senkal Herr Arno Moder Herr Dr. Johannes Philipp Hermann Spohnholz			
Praxis Onkologie	Herr Matthias Zeth Stellvertreter aus Fachabteilungen Frau Dr. Martha Litter			

Studien 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	ADAPTCycle -Adj. Marker-adjusted Personalized Therapy Comparing ET+Ribociclib vs Chemotherapy in Intermediate Risk, HR+/HER2- EBC
Brustzentrum	PADMA - A Randomized, Open-label, Multi-center Phase IV Study Evaluating Palbociclib Plus Endocrine Treatment Versus a Chemotherapy-based Treatment Strategy in Patients With Hormone Receptor Positive / HER2 Negative Breast Cancer in a Real World Setting (GBG 93 - PADMA Study). (PADMA)
Brustzentrum	BMBC - Brain Metastases in Breast Cancer
Brustzentrum	BCP - Breast Cancer in Pregnancy
Brustzentrum	OPAL - Registerplattform Mammakarzinom

Studien MHW Durchführende Einheit	Studie
Brustzentrum	ELEANOR - Neratinib in Patients with Her2+ breast cancer: an multi-centric, multinational, prospective, longitudinal, non-interventional study in Germany and Austria
Brustzentrum	ProB - Zweiarmlige Interventionsstudie zur Implementierung und Evaluation von Pro-Messungen bei Patientinnen mit metastasiertem Mammacarcinom
Brustzentrum	HerediCaRe - Aufbau eines nationalen Registers zur Evaluierung und Verbesserung risiko-adaptierter Prävention für erblichen Brust- und Eierstockkrebs
Darmzentrum	Circulate - Circulating Tumour DNA Based Decision for Adjuvant Treatment in Colon Cancer Stage II Evaluation (CIRCULATE)
Darmzentrum	Elderly Colon - Aflibercept and 5-FU vs. FOLFOX as 1st Line Treatment for Elderly or Frail Elderly Patients With Met. Colorectal Cancer (ELDERLY)
Darmzentrum	FLOT9 /HIPEC - Preventive HIPEC in combination with perioperative FLOT versus FLOT alone for resectable diffuse type gastric and gastroesophageal junction Type II/III adenocarcinoma – The phase III “PREVENT” trial of the AIO/ CAOGI/ACO
Darmzentrum	Renaissance - Chemotherapy Alone vs. Chemotherapy + Surgical Resection in Patients With Limited-metastatic Adenocarcinoma of the Stomach or Esophagogastric Junction (FLOT5)
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)
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
Gynäkologie	REGSA - Deutsche Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
Gynäkologie	HerediCaRe - Aufbau eines nationalen Registers zur Evaluierung und Verbesserung risiko-adaptierter Prävention für erblichen Brust- und Eierstockkrebs
Onkologie/MVZ	PLATON - Platform for Analyzing of Targetable tumor Mutations
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

Studien am St Anna Hospital Herne (STA)

Studienorganigramm STA

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Praxis Onkologie	Frau Dr. Vera Heuer Herr Dr. Viktor Rempel Frau Tjorven Förster Stellvertreter aus Fachabteilungen	Katja Fritz Studienkoordination	Frau Monika Stache Frau Lorraine Schmitz	monika.stache@elisabethgruppe.de lorraine.schmitz@elisabethgruppe.de
Klinik für Gastroenterologie	Herr Dr. Viktor Rempel Herr Christoph Dobrescu Herr Philipp Jan Haubold			
Senologie	Herr Valentin Menke Herr Dr. John Hackmann Frau Marta Anna Piekarz (bis 05/2023) Frau Melina Ostkamp			

Studien STA Durchführende Einheit	Studie
Senologie	BMBC- Brain Metastases in Breast Cancer
Senologie	OPAL- Registerplattform Mamma Karzinom
Senologie	Impassion 030- A Study Comparing Atezolizumab (Anti PD-L1 Antibody) In Combination With Adjuvant Anthracycline/Taxane-Based Chemotherapy Versus Chemotherapy Alone In Patients With Operable Triple-Negative Breast Cancer (IMpassion030)
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	Circulate- Circulating Tumour DNA Based Decision for Adjuvant Treatment in Colon Cancer Stage II Evaluation (CIRCULATE)
Gastroenterologie	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

Studien STA Durchführende Einheit	Studie
Gastroenterologie	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	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
Hämatologie/Onkologie	MPN Register- Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für BCR-ABL1-negative myeloische Neoplasien
Gastroenterologie	Chronicle- Prospektiv-randomisierter Vergleich der Resektion von großen, nicht-gestielten Polypen im Kolorektum mit kalter vs. heißer Schlinge
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

Studien am Universitätsklinikum Knappschafts-Krankenhaus Bochum (KKH)

Studienorganigramm KKH

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Med. Klinik	Prof. Dr. Schroers PD Dr. Baraniskin OA Dr. M. Pohl OA Dr. D. Vangala		J. Buß A. Lenzian	Prof. Dr. R. Schroers, Dr. Pohl Telefon: 0234/ 299 3401 Fax: 0234/ 299 3409 E-Mail: meduni-kkh@ruhr-uni-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234/ 299 3403 Fax: 0234/ 299 3403 E-Mail: julia.buss@kk-bochum.de
Neurol. Klinik	OA T. Kowalski OÄ Dr. S. Seidel		Frau S. Rekowski Herr O. Klapschus	Prof. Dr. Dr. med. Corinna Seliger-Behme Telefon: 0234 / 299 3701 Fax: 0234/ 299 3709 E-Mail: neurologiel@kk-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 3703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@kk-bochum.de

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	CAO/ARO/AIO-12 (WiSP ER10) Induktionstherapie oder nach präoperativer Radiochemotherapie und Operation bei lokal fortgeschrittenem Rektumkarzinom LKP: Prof. C. Röder, Frankfurt

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	<p>FIRE-4 / AIO KRK-0114 Randomisierte Studie zur Wirksamkeit einer Cetuximab-Reexposition bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp), welche auf eine Erstlinien-Behandlung mit FOLFIRI plus Cetuximab ein Ansprechen zeigten LKP: Prof. Heinemann (München)</p>
Medizinische Klinik	<p>ALPACA Induction Treatment with <i>nab</i>-Paclitaxel/Gemcitabine for First-line Treatment of Metastatic Pancreatic Cancer Followed by Either Alternating Application of Gemcitabine Monotherapy and <i>nab</i>-Paclitaxel/Gemcitabine or Continuing Application of <i>nab</i>-Paclitaxel/Gemcitabine: LKP Prof. Kullmann (Berlin)</p>
Medizinische Klinik	<p>Renaissance / FLOT5 Chemotherapy alone vs. Chemotherapy followed by surgical resection for limited metastatic adenocarcinoma of the stomach or esophagogastric junction – a randomized multicentre phase III trial of the AIO in cooperation with CAO-V/CAOGI LKP: Prof. Al-Batran (Frankfurt)</p>
Medizinische Klinik	<p>RAMSES/FLOT 7 Perioperative Therapie mit Ramucirumab in Kombination mit FLOT vs. FLOT allein bei operablem Magenkarzinom und Adenokarzinom des ösophogalen Überganges LKP. Prof. AL-Batran (Frankfurt)</p>
Medizinische Klinik	<p>DANTE/ FLOT 8 Eine randomisierte, offene Phase- II- Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Atezolizumab in Kombination mit FLOT versus FLOT allein bei Patienten mit Magenkarzinom und Adenokarzinom des ösophogalen Übergangs LKP: Prof. Al- Batran (Frankfurt)</p>
Medizinische Klinik	<p>RAMOS Eine randomisierte, multizentrische, offene Phase II Studie mit Paclitaxel + Ramucirumab im Vergleich zu Paclitaxel allein bei Patienten mit Plattenepithelkarzinom des Ösophagus, die refraktär oder intolerant auf eine Fluoropyrimidin und Platin- basierte Kombinationstherapie sind. LKP: Prof. Dr. S. Lorenzen</p>

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	ACO/ARO/AIO- 18.1- Studie Kurzzeit- Radiotherapie versus Radiochemotherapie, gefolgt von konsolidierter Chemotherapie und selektivem Organerhalt für Patienten mit MRT- definierten intermediären und Hoch- Risiko- Rektumkarzinom LKP: Prof. Dr. C. Rödel
Medizinische Klinik	PLATON (Pilotstudie) Eine multizentrische, prospektive Beobachtungsstudie zur Evaluation genetischer Tumorprofile und assoziierter Therapieentscheidungen bei gastrointestinalen Tumoren LKP: Prof. Dr. A. Vogel/ Prof. Dr. S. Al- Batran
Medizinische Klinik	Das PLATON Netzwerk (Hauptstudie) Eine multizentrische, prospektive Beobachtungsstudie mit Biobanking und Etablierung einer interaktiven ärztlichen Diskussionsplattform, zur Evaluation genetischer Tumorprofile, assoziierter Therapieentscheidungen und der Überlebenszeiten bei gastrointestinalen Tumoren. LKP: Prof. Dr. A. Vogel/ Prof. Dr. S. Al- Batran
Medizinische Klinik	AMLSG Register Studie Registry Study on Biological Disease Profile and Clinical. Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neoplasms, and Acute Leukemias of Ambiguous Lineage LKP Prof. Dr. F. Schlenk (Ulm)
Medizinische Klinik	AMLSG 21-13 Randomized Phase III Study of Intensive Chemotherapy with or without Dasatinib (Sprycel™) in Adult Patients with Newly Diagnosed Core-Binding Factor Acute Myeloid Leukemia (CBF-AML) LKP: Prof. Dr. Schenk (Ulm)
Medizinische Klinik	AMLSG 30-18 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

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	HOVON150/ AMLSG 29-18 Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte, Phase 3 Studie zu Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit Induktions- und Konsolidierungstherapie 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.
Medizinische Klinik	HOVON156/ 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
Medizinische Klinik	TRIANGLE autologous Transplantation after a Rituximab/Ibrutinib/Ara-c containing iNductionin Generalized mantle cell Lymphoma – a randomized European mcl network trial LKP Prof. Dreyling
Medizinische Klinik	HD21 Therapieoptimierungsstudie für Patienten mit Erstdiagnose eines fortgeschrittenen klassischen Hodgkin Lymphoms; randomisierte Phase III-Studie LKP Prof Engers (Köln)
Medizinische Klinik	HD7 "A randomized phase III trial assessing the benefit of the addition of isatuximab to lenalidomide/ bortezomib/ dexamethasone (RVd) induction and lenalidomide maintenance in patients with newly diagnosed multiplemyeloma" LKP Prof. Dr. H. Goldschmidt (Heidelberg)
Medizinische Klinik	GM ALL Register "GMALL Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen" LKP: Dr. N. Gökbuget (Frankfurt)

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	GM ALL 08 2013 Therapieoptimierung bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphoblastischen Lymphom (LBL) durch individualisierte, gezielte und intensivierete Therapie LKP: Dr. N. Gökbuget (Frankfurt)
Medizinische Klinik	Astral A prospective Phase II clinical study to assess the efficacy and toxicity of high-dose chemotherapy followed by allogeneic stem cell transplantation as treatment of primary progressive and relapsed aggressive non-Hodgkin lymphoma LKP: Prof. Dr. Bertram Glaß (Berlin)
Neurologische Klinik	<i>Register PTT</i> 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/temozolomide combination therapy in relapsed MGMT-methylated glioblastoma (MecMeth)
Neurologische Klinik	N2M2 Phase I/IIa trials of molecularly matched targeted therapies plus radiotherapy in patients with newly diagnosed glioblastoma without MGMT promotor methylation
Neurologische Klinik	Annexa I A Phase 4 Randomized Clinical Trial of Andexanet Alfa in Acute Intracranial Hemorrhage in Patients Receiving an Oral Factor Xa Inhibitor
Neurologische Klinik	Prestige AF Prevention of stroke in intracerebral hemorrhage survivors with atrial fibrillation

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Neurologische Klinik	<p>Closure Left atrial appendage closure in patients with atrial fibrillation at high risk of stroke and bleeding compared to medical therapy: a prospective randomized clinical trial Teilnahme als Satellitenzentrum</p>
Neurologische Klinik	<p>Escape Next: A Multicentre, Randomized, Double-blinded, Placebo-controlled, Parallel Group, Singledose, Design to Determine the Efficacy and Safety of Nerinetide in Participants with Acute Ischemic Stroke Undergoing Endovascular Thrombectomy Excluding Thrombolysis</p>
Neuroradiologie	<p>FRITS: <u>F</u>RED™/<u>F</u>RED™ Jr <u>I</u>ntracranial aneurysm <u>T</u>reatment <u>S</u>tudy</p>
Neuroradiologie	<p>KANEKA: Post Market Clinical Follow-Up for ED Coil / Electro-detach Generator v4. A prospective, single arm, multicenter study</p>
Neuroradiologie	<p>ASSISTENT: AcandiS Stenting of Intracranial STENosis – registry</p>
Neuroradiologie	<p>IMPACT: <u>I</u>nternational Post <u>M</u>arket <u>P</u>roduct Surveillance Study of <u>I</u>nr<u>A</u>cranial Aneurysms <u>T</u>reated with an Endovascular Approach</p>
Neuroradiologie	<p>TENSION: Efficacy and safety of ThrombEctomy iN Stroke with extended leSION and extended time window</p>
Neuroradiologie	<p>TREAT: Trenza Embolization Device for Inasaccular Aneurysm Treatment</p>
Neuroradiologie	<p>SESAME: Safety and Effectiveness of SOFIA™/SOFIA™ PLUS when used for direct aspiration as a first line treatment technique in patients suffering an Acute Ischemic Stroke in the anterior circulation.</p>
Neuroradiologie	<p>SEALANT: (LVIS EVO and Hydrocoils)</p>

Studien am St. Josefs Hospital Dortmund (SJH)

Studienorganigramm SJH

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	

Studien SJH 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

Studien SJH Durchführende Einheit	Studie
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
Urologie	<u>PCO</u> Prostate Cancer Outcomes
Urologie	<u>HIFU</u> Anwendungsbeobachtung der Therapie mit Hoch Intensivem Fokussiertem Ultraschall (HIFU) bei Prostatakrebs Studienkoordinatoren PD Dr. Martin Schostak PD Dr. Andreas Blana
Onkologische Praxis	<u>CARAT</u> Registerplattform Nierenzellkarzinom <u>C</u> linical <u>R</u> esearch <u>P</u> latform On <u>R</u> enal Cell <u>C</u> arcinoma <u>T</u> reatment And Outcome IOMEDICO AG
Onkologische Praxis	<u>Tumorregister Pankreas-CA</u> Klinisches Register zu Darstellung der Behandlungsrealität und der Therapiesequenzen bei operablem, lokalem oder metastasiertem / lokal inoperablem Pankreaskarzinom in Deutschland – eine meultizentrische, epidemiologische Erhebung IOMEDICO AG
Onkologische Praxis	<u>CIRCULATE</u> Circulating tumor DANN based decision for adjuvant treatment in colon cancer stage II evaluation (CIRCULATE) EudraCT Nr. 2018-003691-12 AIO-Studien-gGmbH Technische Universität Dresden

Studien Lungenkrebszentrum Hemer

Studienorganigramm LZ Hemer

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt (E-mail, Telefon)
Pneumologie/Onkologie	Prof. Dr. A. Reinacher-Schick Dr. M. Serke PD Dr. K. Schulmann	Dr. A. Clonda H. Atmaca-Dirik Dr. M. Lehmann C. Leu Dr. B. Schultheis	A. Schmidt T. Gräbner S. Kebekus	Anja.schmidt@lkhemer.de Tobias.graebner@lkhemer.de Sandra.kebekus@lkhemer.de

Studien LZ Hemer Durchführende Einheit	Studie
Pneumologie/Onkologie	Breaking the big Five Barriers of Brain Metastasis: A prospective phase II, open-label, multi-center trial of combined nivolumab, ipilimumab and bevacizumab together with 2 cycles of induction chemotherapy in patients with non-squamous non-small-cell lung cancer (NSCLC) metastatic to the brain (Break B5-BM NSCLC Trial) EudraCT Number 2020-000693-18, AIO-TRK-0220/ass.
Pneumologie/Onkologie	VARGADO – Vargatef® in der Zweitlinientherapie beim fortgeschrittenen oder metastasierten Adenokarzinom der Lunge
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

Studien LZ Hemer Durchführende Einheit	Studie
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	A Phase III, Randomized, Placebo-controlled, Double-blind, Multi-center, International Study of Durvalumab Following Stereotactic Body Radiation Therapy (SBRT) for the Treatment of Patients with unresected Stage I/II, lymph-node negative Non-small Cell Lung Cancer (PACIFIC-4/RTOG-3515) – D9103C00001 NCT03833154, EudraCT Number 2018-002572-41
Pneumologie/Onkologie	KontRASt-06: An open-label phase II trial evaluating the activity and safety of JDQ443 single-agent as first-line treatment for patients With locally advanced or metastatic KRAS G12C-mutated non-small cell lung cancer With a PD-L1 expression < 1% or a PD-L1 Expression ≥ 1% and an STK11 co-mutation; CJDQ443B12201 NCT0545843, EudraCT Number 2022-001088-29
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	A phase 2 trial of MRTX849 monotherapy and in combination with pembrolizumab in patients with advanced non-small cell lung cancer with KRAS G12C Mutation NCT04613596, EudraCT Number 2020-003101-58, (KRYSTAL-7)
Pneumologie/Onkologie	Radiation during Osimertinib Treatment: a Safety and Efficacy Cohort Study (ROSE) EudraCT 2020-003512-27, AIO-YMO/TRK-0120