

Studienorganigramm Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Hämatologie und Onkologie mit Palliativmedizin	Prof. Dr. A. Reinacher-Schick	Dr. med. N. Höffken Dr. med. S. Nöpel-Dünnebacke Dr. med. J. Matschke Dr. med. L. Witkowski Dr. med. A. Kraeft	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. T. Gambichler Prof. Dr. E. Stockfleth	Prof. Dr. T. Gambichler	S. Schemenewitz S. Wollgast	e.stockfleth@klinikum-bochum.de t.gambichler@klinikum-bochum.de sabrina.schemenewitz@klinikum-bochum.de sandra.wollgast@klinikum-bochum.de
Allgemein- und Viszeralchirurgie	PD Dr. C. Braumann	PD Dr. C. Braumann PD 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	Prof. Dr. Adamietz	Dr. G. Strohm	S. Rasche	s.rasche@klinikum-bochum.de
Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde	PD Dr. Volkenstein	PD Dr. Volkenstein	PD Dr. Volkenstein Dr. K. van Ackeren	stefan.volkenstein@rub.de konstantin.vanackereren@rub.de

Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Studie
<b>Hämatologie, Onkologie und Palliativmedizin</b>	<b>CONKO-007</b> – IIT-Studie Randomisierte Phase-III-Studie zum Stellenwert einer Radiochemotherapie nach Induktionschemotherapie beim lokal begrenzten, inoperablen Pankreaskarzinom. LKP: Prof. Dr. R. Fietkau
	<b>ALPACA</b> Induction treatment with nab-paclitaxel/gemcitabine for first-line treatment of metastatic pancreatic cancer followed by either alternating application of gemcitabine monotherapy and nabpaclitaxel/gemcitabine or continuing application of nabpaclitaxel/gemcitabine: A randomized phase II study LKP: Prof. Dr. Frank Kullmann
	<b>PREDICT</b> Second-line therapy with Nal-IRI after failure of gemcitabine/nab-paclitaxel in advanced pancreatic cancer - predictive role of 1st-line therapy.

**Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum**

Durchführende Einheit	Studie
	<p><b>FIRE 4.5</b>                      Randomisierte Studie zur Untersuchung von FOLFOXIRI plus Cetuximab oder FOLFOXIRI plus Bevacizumab als Erstlinientherapie des BRAF mutierten metastasierten kolorektalen Karzinoms.                      LKP: Prof. Dr. Volker Heinemann                      Ansprechpartner St. Josef-Hospital: Prof. Dr. A. Reinacher-Schick                      Für die DKG-StudyBox registriert</p>
	<p><b>PanaMa</b>                      Studie mit 5-FU/FA + Panitumumab vs. 5-FU/FA allein nach vorheriger Induktionschemotherapie mit mFOLFOX6 + Panitumumab bei kolorektalem Karzinom.                      LKP: PD Dr. D. P. Modest                      Ansprechpartner St. Josef-Hospital: Prof. Dr. A. Reinacher-Schick                      Für die DKG-StudyBox registriert</p>
	<p><b>COLOPREDICT PLUS 2.0</b>                      - 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                      Ansprechpartner St. Josef-Hospital: Prof. Dr. A. Reinacher-Schick                      Für die DKG-StudyBox registriert</p>
	<p><b>Marginalzonenlymphom-Register</b>                      Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen.                      LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch</p>
	<p><b>RACE</b>                      Neoadjuvante Radiochemotherapie vs. Chemotherapie bei Pateinten mit lokal fortgeschrittenem, potenziell resektablem Adenokarzinom des Gastroösophagealen Überganges                      LKP: Prof. R. Hofheinz, Mannheim</p>
	<p><b>NadiHN</b>                      An Open Label, Randomized Phase 2 Clinical Trial of Nivolumab investigating Efficacy and safety of Nivolumab given once prior to, concurrent to the radiotherapy (RT) and as maintenance therapy over 12 months in patients with advanced resectable HNSCC after surgery (NadiHN).                      LKP: Prof. Dr. med. Peter Brossart                      Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick</p>
	<p><b>Seattle-Studie – SGNTV-001</b>                      Open Label Phase 2 Study of Tisotumab Vedotin für Locally Advanced or Metastatic Disease in Solid Tumors.                      Kolorektales Karzinom                      Nicht-Kleinzelliges Lungenkarzinom                      Exokrines Pankreaskarzinom                      Plattenepithelkarzinom Kopf-Hals</p>
	<p><b>SPACE</b>                      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>

## Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Studie
	<p><b>Circulate</b> Auf zirkulierender TumorDNA (ctDNA) basierte Entscheidung zur adjuvanten Therapie bei Patienten mit Kolonkarzinom im Stadium II LKP: Prof. Folprecht, Dresden</p>
	<p><b>Coup1</b> Copanlisib und Rituximab beim Marginalzonenlymphom. Multizentrische, einarmige Phase II Studie</p>
	<p><b>IPSEN Napoli3</b> 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</p>
	<p><b>Graspanc - 2018-01</b> A Randomized, Phase 3 Study of Eryaspase in Combination with Chemotherapy versus Chemotherapy Alone as Second-Line Treatment in Patients with Pancreatic Adenocarcinoma TRYbeCA-1 – TRial of erYaspase in pancreatic Cancer LKP: Pascal Hammel (MD) / Manuel Hidalgo (MD, PhD) Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick</p>
	<p><b>IMPORTANCE</b> 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</p>
<b>Allgemein- und Viszeralchirurgie</b>	<p><b>IOWISI</b> Intraoperative Wundspülung zur Prävention von postoperativen Wundinfektionen nach Laparotomie LKP: PD Dr. med Daniel Reim</p>
	<p><b>TAKEDA</b> 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).</p>
	<p><b>PS-PROM - Patient Reported Outcome Measurement in Pancreatic Surgery</b> Eine Langzeitstudie über den Einfluss der Pankreas-Chirurgie auf die Lebensqualität.</p>
	<p><b>PyloResPres</b> Pylorus resection versus pylorus preservation in pancreatoduodenectomy: A multicenter surgical registry-based randomized active-controlled trial (RRCT) from the German DGAV StuDoQ Pancreas Registry LKP: Prof. Dr. med. Jens Werner - Klinikum der Universität München</p>
<b>Dermatologie, Venerologie und Allergologie</b>	<p><b>ResMain4SC-201-6-2015</b> Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase II-Studie zur Evaluation von Resminostat als Erhaltungstherapie bei Patienten mit fortgeschrittener Mycosis fungoides (MF; Stadium IIB-IVB) oder Sézary Syndrom (SS) (kutanes T-Zell Lymphom), die unter systemischer Therapie einen stabilen Krankheitsverlauf haben.</p>
	<p><b>ADOREg</b> 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>

**Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum**

Durchführende Einheit	Studie
	<p><b>NICO (BMS-936558)</b> 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><b>MCC-Trim EMR 100070-0031</b> Noninterventional cohort registry study to assess characteristics and management of patients with Merkel cell carcinoma in Germany</p>
	<p><b>NISSO CLDE225A2404</b> Nichtinterventionelle, multizentrische Sicherheitsstudie (PASS) zur Beurteilung der Langzeitsicherheit und Verträglichkeit von Odomzo (Sonidegib) bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (laBCC)</p>
	<p><b>NivoMela CA209-7DL</b> Adjuvant Nivolumab treatment in stage II high-risk melanoma - A randomized, controlled, phase III trial with biomarker-based risk stratification – NivoMela</p>
	<p><b>TELLOMAK: T-cell Lymphoma anti-KIR3DL2 therapy</b> 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><b>MERKLIN 2 4SC-202-3-2018</b> A phase II, open label study to investigate the efficacy and safety of Domatinostat in combination with Avelumab in patients with advanced unresectable/metastatic Merkel Cell Carcinoma progressing on anti-PD-(L)1 antibody therapy</p>
	<p><b>Multizentrische, prospektiv geplante Querschnittsuntersuchung an historischen Kohorten:</b> Adjuvant Melanoma Therapy with Nivolumab, Pembrolizumab and Dabrafenib plus Trametinib – a Real-World Experience from the DACH Region</p>

## Studienorganigramm Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Hämatologie/Onkologie	Prof. Dr. Dirk Strumberg Marc Teipel	Katja Fritz Studienkoordination	Susanne Gnatowski Carina Tober Claudia Daehnicke Meike Hünwinkel Nicole Luck Kerstin Voitzi	Katja.Fritz@elisabethgruppe.de Susanne.Gnatowski@elisabethgruppe.de
Urologie	Dr. Rein-Jüri Palisaar Prof. Dr. med. Florian Roghmann Dr. med. Peter Bach Dr.med. Nicolas von Landenberg	Katja Fritz Studienkoordination	Susanne Gnatowski Carina Tober Claudia Daehnicke Meike Hünwinkel Nicole Luck Kerstin Voitzi	Katja.Fritz@elisabethgruppe.de Susanne.Gnatowski@elisabethgruppe.de
Gynäkologie	Prof. Dr. Clemens Tempfer Dr. Askin Dogan	Katja Fritz Studienkoordination	Susanne Gnatowski Carina Tober Claudia Daehnicke Meike Hünwinkel Nicole Luck Kerstin Voitzi	Katja.Fritz@elisabethgruppe.de Susanne.Gnatowski@elisabethgruppe.de
Chirurgie	Prof. Dr.med. Dirk Bausch Dr.med. Sebastian Brinkmann	Katja Fritz Studienkoordination	Susanne Gnatowski Carina Tober Claudia Daehnicke Meike Hünwinkel Nicole Luck Kerstin Voitzi	Katja.Fritz@elisabethgruppe.de Susanne.Gnatowski@elisabethgruppe.de

## Studienliste Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie/Onkologie	<b>Renaissance</b> Patienten mit limitiert-metastasiertem Adeno-CA des Magens oder des ösophagogastralen Überganges Effekt von Chemotherapie allein vs. Chemotherapie gefolgt von operativer Resektion auf Überleben und Lebensqualität FLOT5
	<b>Ramtas</b> Ramucirumab in Kombination mit TAS102 oder TAS102 allein bei Patienten mit Chemotherapie-refraktärem, metastasiertem kolorektalen Karzinom- eine Phase III-Studie
	<b>ColoPredictPlus-Register</b> Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium I-III

## Studienliste Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
	<b>Circulate</b> Circulating tumor DNA based decision for adjuvant treatment in colon cancer stage II evaluation
	<b>Myriam</b> Clinical research platform for molecular testing, treatment and outcome of patients with Multiple Myeloma
	<b>Saphir</b> Clinical research platform for molecular testing, treatment, quality of life and outcome of patients with esophageal, gastric or gastroesophageal junction cancer requiring palliative systemic therapy
	<b>Paragon</b> platform for outcome, quality of life and translational research on pancreatic cancer
	<b>AMLSG Bio Register</b> registry study on patient characteristics, biological disease profile and clinical outcome in acute myeloid leukemia and related neoplasms and higher risk myelodysplastic syndrome
	<b>AMLSG 30-18</b> 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
	<b>AMLSG 29-18</b> a phase 3, multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled study of AG-120 or AG-221 in combination with induction therapy and consolidation therapy followed by maintenance therapy in patients with newly diagnosed acute myeloid leukemia or myelodysplastic syndrome with excess blasts-2, with an IDH1 or IDH2 mutation, eligible for intensive chemotherapy
	<b>AMLSG 28-18</b> 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 or myelodysplastic syndromes with excess blasts-2 (MDS-EB2) with FLT3 mutations eligible for intensive chemotherapy
	<b>GOAL II</b> a prospective, multicenter randomized phase II trial investigating Gemcitabine/Oxaliplatin/Rituximab with or without Mor208 for patients with relapsed/refractory aggressive lymphoma
	<b>Chronos</b> A Phase III , randomized, doubleblind, controlled, multicenter study of intravenous PI3K inhibitor Copanlisib in combination with standard immunochemotherapy vs. standard immunochemotherapy in patients with relapsed indolent non-Hodgkin`s lymphoma
	<b>CLL 13</b> A Phase III multicenter, randomized, prospective, open-label trail standard chemo-immunotherapy vs. Rituximab plus Venetoclax vs. Obinutuzumab plus Venetoclax vs. Obinutuzumab plus Ibrutinib plus Venetoclax with previously untreated chronic lymphocytic leukemia without Del ( 17p) or TP53 mutation
	<b>HD 7</b> A randomized phase III trial assessing the benefit of the addition of isatuximab to lenalidomide / bortezomib / dexamethasone induction and lenalidomide maintenance in patients with newly diagnosed multiple myeloma
	<b>MPN-Register</b> Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für ALLE BCR-ABL1 negative myeloische Neoplasien

## Studienliste Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
Gynäkologie	<b>Regsa</b> <b>Deutsche Prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine ( REGSA)</b>
Innere	<b>AXADIA.</b> Klinische Studie zur Überprüfung der Sicherheit des oralen Antikoagulans Apixaben gegenüber einem Vitamin-K Antagonisten bei dialysepflichtigen Patienten mit chronischem Nierenversagen und Vorhofflimmern. <b>Covid-Prevent</b> effect of anticoagulation therapy in clinical outcomes in Covid-19
Anästhesie	<b>Ariss</b> Randomisierte kontrollierte multizentrische Studie zur Albumin-Ersatztherapie im septischen Schock
Urologie	<b>Seal 2</b> Prospektiv randomisierte Studie zum Vergleich einer ausgedehnten mit einer eingeschränkten pelvinen Lymphadenektomie im Rahmen der radikalen Prostatektomie
	<b>BMS 017-078</b> A Phase 3, Randomized, Study of Neoadjuvant Chemotherapy alone versus Neoadjuvant Chemotherapy plus Nivolumab or Nivolumab and BMS-986205, Followed by Continued Post-Surgery Therapy with Nivolumab or Nivolumab and BMS-986205 in Participants with Muscle-Invasive Bladder Cancer
	<b>BMS 209-650</b> A Phase 2 Trial of Nivolumab Plus Ipilimumab, Ipilimumab Alone, or Cabazitaxel in Men with Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer
	<b>PROTOCOL 17000139BLC2002</b> A Phase 2, Open-Label, Multi-Center, Randomized Study of TAR-200 in Combination with PD-1 inhibitor or PD-1 inhibitor 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
	<b>QBGJ398-302 Phase 3, Multicenter, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Trial of Infigratinib for the Adjuvant Treatment of Subjects with Invasive Urothelial Carcinoma with Susceptible FGFR3 Genetic Alterations (PROOF 302)</b>
	A PHASE III, DOUBLE-BLIND, MULTICENTER, RANDOMIZED STUDY OF ATEZOLIZUMAB (ANTI-PD-L1 ANTIBODY) VERSUS PLACEBO AS ADJUVANT THERAPY IN PATIENTS WITH HIGH RISK MUSCLE INVASIVE BLADDER CANCER WHO ARE CTDNA-POSITIVE FOLLOWING CYSTECTOMY <b>BO42843</b>
	<b>C3002</b> A Phase 3, Multi-center, Randomized Study Evaluating Efficacy of TAR-200 in Combination with Cetrelimab (JNJ-63723283) versus Concurrent Chemo radiotherapy in Patients with Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma (MIBC) of the Bladder who are not Receiving Radical Cystectomy
	<b>MK A Phase 3,</b> 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)
	<b>Thor 2</b> A Randomized Phase 2 Study of Erdafitinib Versus Investigator Choice of Intravesical Chemotherapy in Subjects Who Received Bacillus Calmette-Guérin (BCG) and Recurred With High Risk Non-Muscle-Invasive Bladder Cancer (NMIBC) and FGFR Mutations or Fusions
	<b>PRIAS (Prostate Cancer Research International: Active Surveillance):</b> multizentrische internationale Studie zur aktiven Überwachung von Patienten mit Prostatakrebs mit der Möglichkeit einer verzögerten Therapie
	<b>Pro Di</b> Identifizierung spektraler und biochemischer Biomarker für die Diagnostik von Prostatakrebs mit IR-Imaging und Proteom-Analyse
	<b>PCO</b> Studie: Studie zur Verbesserung der Ergebnisqualität beim lokal begrenzten Prostatakarzinom (Prostate Cancer Outcomes Study).

## Studienorganigramm Marien Hospital Witten

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Senologie	Dr. John Hackmann Herr Mathias Zeth Frau Dr. Marta Piekarz	Katja Fritz Studienkoordination	Jennifer Nölken  Isabel Zolke	Katja.fritz@elisabethgruppe.de  Jennifer.noelken@elisabethgruppe.de
Gynäkologie	Dr. Jörn Treustedt, Prof. Sven Schiermeier	Katja Fritz Studienkoordination	Jennifer Nölken  Isabel Zolke	Katja.fritz@elisabethgruppe.de  Jennifer.noelken@elisabethgruppe.de
Chirurgie	Prof. Dr. Metin Senkal Arno Moder Dr. med. Johannes Philipp Hermann Spohnholz	Katja Fritz Studienkoordination	Jennifer Nölken Carina Tober Isabel Zolke	Katja.fritz@elisabethgruppe.de  Jennifer.noelken@elisabethgruppe.de
Praxis Onkologie	Hr. Matthias Zeth Stellvertreter aus Fachabteilungen Dr. med. Martha Litter	Katja Fritz Studienkoordination	Isabel Zolke  Jennifer Nölken	Katja.fritz@elisabethgruppe.de  Jennifer.noelken@elisabethgruppe.de

## Studienliste Marien Hospital Witten

Durchführende Einheit	Studie
Senologie	<p>Adjuvant Dynamic marker - Adjusted Personalized Therapy comparing endocrine therapy plus ribociclib versus chemotherapy in intermediate risk, HR+/HER2- early breast cancer <b>(ADAPTcycle)</b></p> <p>Eine adjuvante Phase II Studie mit Palbociclib als Alternative zur Chemotherapie bei älteren Patienten mit frühem ER+/HER2-Hochrisiko –Brustkrebs <b>(APPALACHES)</b></p> <p>A randomized, controlled, open-label, phase-III trial on Adjuvant Dynamic marker - Adjusted Personalized Therapy comparing abemaciclib combined with standard adjuvant endocrine therapy versus standard adjuvant endocrine therapy in (clinical or genomic) high risk, HR+/HER2- early breast cancer <b>(ADAPT late)</b></p>
	<b>BO 41843</b> EINE RANDOMISIERTE, DOPPELBLINDE, PLACEBOKONTROLLIERTE MULTIZENTRISCH STUDIE DER PHASE III ZUR BEURTEILUNG DER WIRKSAMKEIT UND SICHERHEIT VON GDC-9545 IN KOMBINAT MIT PALBOCICLIB IM VERGLEICH ZU LETROZOL IN KOMBINATION MIT PALBOCICLIB BEI FRAUEN MIT ÖSTROGENREZEPTOR
	<p><b>Brain Metastases Breast Cancer</b> Prospektive- und retrospektive Registerstudie Universitätsklinikum Eppendorf zur Diagnostik und Therapie von Hirnmetastasen beim Mammakarzinom</p> <p><b>PADMA</b> 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 METASTATIC BREAST CANCER IN A REAL WORLD SETTING</p>



## Studienliste Marien Hospital Witten

Durchführende Einheit	Studie
	<p><b>APT Neo</b> Atezolizumab, Pertuzumaband Trastuzumab with chemotherapy as neoadjuvant treatment of HER2 positive early high-risk and locally advanced breast cancer</p>
	<p><b>Opal</b> Register treatment and outcome of patients with advanced breast cancer :clinical research platform for real world data</p>
Gynäkologie	<p><b>Regsa</b> Deutsche Prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine ( REGSA)</p>
Chirurgie / Onkologie	<p>Evaluierung der adjuvanten Therapie beim Dickdarmkrebs im Stadium II nach ctDNA- Bestimmung (<b>CIRCULATE</b>) AIO-KRK-0217</p>
Chirurgie /Onkologie	<p><b>Flot 9 Prevent</b> Preventive HIPEC in combination with perioperative FLOT</p>
Onkologie / Chirurgie	<p><b>Renaissance</b> Magen Effect of chemotherapy alone vs. chemotherapy followed by surgical resection on survival and quality of life in patients with limited-metastatic adenocarcinoma of the stomach or esophagogastric junction – a phase III trial of AIO/CAO-V/CAOGI</p>
Chirurgie /Onkologie	<p><b>ELDERLY</b> Aflibercept and 5-FU vs. FOLFOX as 1st line treatment for elderly or frail elderly patients with metastatic colorectal cancer</p>
Chirurgie/ Onkologie	<p><b>Colo-Predict</b> Plus - 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</p>
Onkologie / Innere Abtlg.	<p><b>Crisp</b> Clinical Research platform Into molecular testing, treatment and outcome of non-Small cell lung carcinoma Patients AIO-TRK-0315</p>
Onkologie	<p>MPN Register und Biomaterialbank für BCR ABL 1 negative myeloische Tumore</p>
Onkologie	<p>NET Register Neuroendokrine Tumore</p>
Chirurgie	<p>PanaMa Randomized Phase2 study for evaluation of efficacy and safety of maintenance treatment with 5FU/FA plus Panitumumab vs. 5FU/FA alone after prior induction treatment with mFOLFOX6 plus Panitumumab and re induction in case of progression for first-line treatment of patients with metastatic colorectal cancer</p>

## Studienorganigramm St Anna Hospital Herne

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Praxis Onkologie	Dr.med. Vera Heuer Marta Litter Stellvertreter aus Fachabteilungen	Katja Fritz Studienkoordination	Monika Stache Katja Fritz	katja.fritz@elisabethgruppe.de monika.stache@elisabethgruppe.de
Klinik für Gastroenterologie	Dr. med. Viktor Rempel Christoph Dobrescu	Katja Fritz Studienkoordination	Monika Stache Katja Fritz	katja.fritz@elisabethgruppe.de monika.stache@elisabethgruppe.de
Senologie	Valentin Menke Dr. med John Hackmann Piekarz, Marta Anna Melina Ostkamp	Katja Fritz Studienkoordination	Monika Stache Katja Fritz	katja.fritz@elisabethgruppe.de monika.stache@elisabethgruppe.de

## Studienliste St Anna Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
Praxis Onkologie	<b>The PLATON Network</b> A Multicenter, Prospective, Cohort Study With Biobanking And An Interactive Cloud-Based Discussion Platform To Inter-link Physicians, Assess The Genomic Profiles, Associated Therapy Decisions, And Survival In Gastrointestinal Cancer
Praxis Onkologie	<b>PLATON</b> <b>Platform for Analyzing Targetable Tumor Mutations (pilot study)</b> A Multicenter, Prospective, Cohort Study To Assess The Genomic Profiles And Associated Therapy Decision In Gastrointestinal Cancer
Praxis Onkologie (Pankreas)	<b>PARAGON</b> Platform for Outcome, Quality of Life, and Translational Research on Pancreatic Cancer
Praxis Onkologie (Pankreas)	<b>FOOTPATH</b> A multicenter randomized phase II study to determine the optimal first-line chemotherapy regimen in patients with metastatic pancreatic cancer (FOOTPATH)
Praxis Onkologie (Magen)	<b>RAMIRIS</b> 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 The Phase II/III RAMIRIS STUDY
Praxis Onkologie (Magen)	<b>RACE</b> Neoadjuvant Radio chemotherapy versus Chemotherapy for Patients with Locally Advanced, Potentially Resectable Adenocarcinoma of the Gastroesophageal Junction (GEJ) A randomized phase III joint study of the AIO, ARO and DGAV
Praxis Onkologie (Darm)	<b>Colo-Predict Plus 2.0 - Register</b> Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium I + II + III
Praxis Onkologie (Darm)	<b>CIRCULATE</b> Circulating tumor DNA based decision for adjuvant treatment in colon cancer stage II evaluation

## Studienliste St Anna Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
Praxis Onkologie (Brust)	<b>OPAL</b> Treatment and Outcome of Patients with Breast cancer: clinical research platform for real world data (OPAL)
Praxis Onkologie (Brust)	<b>Impassion 030</b> this is a global phase III open label, randomized, controlled study design to evaluate the efficacy, safety, and pharmacokinetics of adjuvant treatment with Atezolizumab + T-AC/EC compared with T –AC/EC alone in patients with newly diagnosed TNBC who have completed surgery with curative intent of their primary tumor
Praxis Onkologie (Brust)	<b>Brain Metastases Breast Cancer</b> Prospektive- und retrospektive Registerstudie Universitätsklinikum Eppendorf zur Diagnostik und Therapie von Hirnmetastasen beim Mammakarzinom
Praxis Onkologie (Brust)	Psycho-soziale und spirituelle Bedürfnisse von Brustkrebspatientinnen während der Therapie
Praxis Onkologie	<b>MPN Register</b> und Biomaterialbank für BCR ABL negative myeloische Neoplasien
Klinik für Gastroenterologie	<b>CHRONICLE</b> Prospektiv-randomisierter Vergleich der Resektion von großen, nicht-gestielten Polypen im Kolorektum mit kalter vs. heißer Schlinge

## Studienorganigramm Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
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	Prof. Dr. U. Schlegel OA T. Kowalski	Frau Dr. Seidel Frau Margold	Frau S. Rekowski Herr O. Klapschus	Prof. Dr. U. Schlegel: Telefon: 0234 / 299 3701 Fax: 0234/ 299 3719 E-Mail: uwe.schlegel@kk-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 3703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@kk-bochum.de

## Studienliste Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus

Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	CAO/ARO/AIO-12 (WiSP ER10) Induktionstherapie or oder nach präoperativer Radiochemotherapie und Operation bei lokal fortgeschrittenem Rektumkarzinom LKP: Prof. C. Röder, Frankfurt
Medizinische Klinik	PERMAD01-Studie Personalisierter, biomarker-basierter frühzeitiger Wechsel auf Aflibercept bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom Eine „Run-in“ Phase zur Markerbestimmung gefolgt von einer Biomarker-basierten randomisierten Phase – eine multizentrische, multinationale Phase II Studie LKP: Prof. Dr. T. Seufferlein (Ulm)
Medizinische Klinik	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)
Medizinische Klinik	FIRE 6 Avelumab in Kombination mit FOLFIRI plus Cetuximab und nachfolgender Avelumab- Erhaltungstherapie an Patienten mit zuvor unbehandeltem, RAS/ BRAF- Wildtyp kolorektalen Krebs LKP: Prof. Dr. V. Heinemann (München)
Medizinische Klinik	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)
Medizinische Klinik	Renaissance / FLOT5

## Studienliste Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus

Durchführende Einheit	Studie
	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)
Medizinische Klinik	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)
Medizinische Klinik	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
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
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	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)
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 intensiviertere Therapie LKP: Dr. N. Gökbuget (Frankfurt)

## Studienliste Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus

Durchführende Einheit	Studie
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	<i>Register SIOP CNS</i> DGPHO
Neurologische Klinik	AbbVie M13-813: Randomized, placebo controlled phase 2b/3 study of ABT 414 with current chemoradiation and adjuvant temozolomide in subjects with newly diagnosed glioblastoma with epidermal growth factor (EGFR) amplification
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	N2M2: Phase I/IIa trials of molecularly matched targeted therapies plus radiotherapy in patients with newly diagnosed glioblastoma without MGMT promotor methylation
Neurologische Klinik	EORTC 1308: Radiation versus Observation following surgical resection of Atypical Meningioma: A randomised controlled trial (The ROAM trial)
Neurologische Klinik	EORTC 1635: IDH mutated 1p/19q intact lower grade glioma following resection: Wait Or Treat? IWOT - A phase III study
Neurologische Klinik	NOA-Codel: Improvement of functional outcome for patients with newly diagnosed grade II or III glioma with co-deletion of 1p/19q - FUNCTIONAL-CODEL
Neurologische Klinik	EORTC 1721 Oligodendroglioma (IDH mutated, 1p19q codeleted), Langzeitanalyse der Therapiemaßnahmen mit Hilfe von Lebensqualitätsabfragen
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
Neurologische Klinik	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 Satelittenzentrum
Neurologische Klinik	NOA 17 GlioCave – Adjuvant stereotactic fractionated radiotherapy to the resection cavity in recurrent glioblastoma

## Studienorganigramm St. Josefs-Hospital Dortmund

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt
Innere Medizin	PD Dr Teschendorf	Dr. Heller Hr. Dadjeu	Fr.Rönsch/ Fr.Moos	C.Teschendorf@lukas-gesellschaft.de S.Heller@lukas-gesellschaft.de A.Roensch@lukas-gesellschaft.de N.Moos@lukas-gesellschaft.de J.DadjeuKengi@lukas-gesellschaft.de
Chirurgie	Prof. Dr. Wolters Dr. Usta	Dr. Helal Dr. Pankratius Hr. Farahat	Fr.Rönsch/ Fr.Moos	H.Wolters@lukas-gesellschaft.de S.Usta@lukas-gesellschaft.de A.Helal@lukas-gesellschaft.de U.Pankratius@lukas-gesellschaft.de A.Farahat@lukas-gesellschaft.de
Urologie	Dr. Moormann	Hr. Aksoy	Fr.Rönsch/ Fr.Moos	O.Moormann@lukas-gesellschaft.de S.Aksoy@lukas-gesellschaft.de
Praxis Dres Bernhardt/Lipke	Dr. Lipke Dr.Bernhardt Fr. Collette		Dr. Ludwig Fr. Gebauer Fr. Bals	

## Studienliste St. Josefs-Hospital Dortmund

Durchführende Einheit	Studie
Innere Medizin Chirurgie Onkologische Praxis	ColoPredict Plus 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
Onkologische Praxis	VALIDATE A non-interventional study to assess the safety and efficacy of first line therapy with Vectibix® in combination with irinotecan, 5-fluoruracil, and folinic acid (FOLFIRI) and to validate a prognostic score in adult patients with RAS wild-type metastatic colorectal cancer in a real world setting IOMEDICO AG
Urologie	PCO Prostate Cancer Outcomes
Onkologische Praxis	CARAT Registerplattform Nierenzellkarzinom Clinical Research Platform On Renal Cell Carcinoma Treatment And Outcome IOMEDICO AG

Onkologische Praxis	<p>PROOF          Prospektive, nicht-interventionelle offene Studie zur prophylaktischen Anwendung eines pegylierten Filgrastims (Pelgraz) zur Verkürzung der Dauer von Neutropenien und zur Verminderung der Häufigkeit febriler Neutropenien unter einer konventionellen Chemotherapie von hämatologischen und soliden Tumorerkrankungen          ACCORD Healthcare GmbH</p>
Onkologische Praxis	<p>TIDO          TSAT als diagnostischer Marker für Eisenmangel bei onkologischen Patienten - Prävalenz von Eisenmangel sowie Wirkung und Verträglichkeit einer Behandlung mit Eisencarboxymaltose (FCM)          VIFOR PHARMA</p>
Onkologische Praxis	<p>TACTIC          A non-interventional study to assess effectiveness and safety of trifluridin/tipiracil in patients with metastatic colorectal cancer          IOMEDICO AG</p>