

Offene Studien im RUCCC

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. J. von Tresckow Dr. L. Witkowski Dr. S. Hegenberg | N. Luck G. Rohe M. Mohr C. Lueg A. Lochter | julia.vontresckow@klinikum-bochum.de lukas.witkowski@klinikum-bochum.de stefanie.hegenberg@klinikum-bochum.de nicole.luck@klinikum-bochum.de gaby.rohe@klinikum-bochum.de meike.mohr@klinikum-bochum.de carina.lueg@klinikum-bochum.de anke.lochter@klinikum-bochum.de |
| Dermatologie, Venerologie und Allergologie | Prof. Dr. E. Stockfleth | Prof. Dr. E. Stockfleth | S. Wollgast K. Allrich S. Özdogan | eggert.stockfleth@klinikum-bochum.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 D. Ocakli | orlin.belyaev@klinikum-bochum.de monika.janot-matuschek@klinikum-bochum.de krisztina.kasoly@klinikum-bochum.de dilek.ocakli@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 |
|-----------------------|---|
| | 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 |
| | FIRE-8; AIO-KRK/YMO-0519 |

| | |
|---|---|
| | <p>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</p> |
| | <p>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</p> |
| | <p>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</p> |
| | <p>Go/Genentech A PHASE II, OPEN-LABEL, MULTICENTER, RANDOMIZED STUDY OF THE EFFICACY AND SAFETY OF ADJUVANT AUTOGENE CEVUMERAN PLUS ATEZOLIZUMAB AND mFOLFIRINOX VERSUS mFOLFIRINOX ALONE IN PATIENTS WITH RESECTED PANCREATIC DUCTAL ADENOCARCINOMA</p> |
| | <p>METAPANC Intensified treatment in patients with oligometastatic pancreatic cancer - multimodal surgical treatment versus systemic chemotherapy alone: a randomized controlled trial – METAPANC</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>Marginalzonenlymphom-Register MZOL Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen. LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch</p> |
| | <p>GMALL-Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen. LKP: Dr. Nicola Gökbuget</p> |
| | <p>COLOPREDICT PLUS 2.0 - Registerstudie Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium II + III. LKP: Prof. Dr. A. Tannapfel In der StudyBox registriert</p> |
| | <p>PanDaDETECT (Biobank) Monozentrisches Register für Patienten mit malignen Bauchspeicheldrüsenerkrankungen. Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick</p> |
| Allgemein- und Viszeralchirurgie | <p>EDIUM Ergebnisqualität bei Darmkrebs: Identifikation von Unterschieden und Maßnahmen zur flächendeckenden Qualitätsentwicklung. In der StudyBox registriert</p> |

| | |
|---|--|
| | <p>RECOPS Der Einfluss der Braun- Fußpunktanastomose auf das postoperative Ergebnis nach pyloruserhaltender Pankreaskopfresektion.</p> |
| Dermatologie, Venerologie und Allergologie | <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>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> |
| | <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> |
| | <p>M-14789-41 Eine multizentrische, randomisierte, auswerterverblindete, aktiv-kontrollierte Studie der Phase IV zur Bestimmung der Inzidenz von Plattenepithelkarzinomen und zur Bewertung der langfristigen Sicherheit von Tirbanibulin 10mg/g Salbe und Diclofenac-Natrium 3% Gel zur Behandlung von erwachsenen Patientinnen und Patienten mit aktinischer Keratose im Gesicht oder auf der Kopfhaut.</p> |
| | <p>Aresus EXACT-1 Multizentrische, randomisierte, placebokontrollierte, doppelblinde, adaptive Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Sinecatechin[1]Salbe (definierter Extrakt aus Grünteeblättern) bei erwachsenen Patienten mit Aktinischer Keratose der Kopfhaut und des Gesichts.</p> |
| | <p>DECIDE II Decision for or against Anti-PD-1 Treatment In Adjuvant Setting of Patients across Europe with Resected Stage IIB/IIC Melanoma.</p> |
| | <p>NIS-BERING-Melanoma Encorafenib plus binimetinib in patients with locally advanced, unresectable or metastatic BRAFV600-mutated melanoma: a multi-centric, multi-national, prospective, longitudinal, non-interventional study in Germany and Austria.</p> |
| Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde | <p>Prospektive Studie zur Evaluation der Häufigkeit des Auftretens von einer Riechstörung unter einer primären oder adjuvanten Radio-/Radiochemotherapie bei Patienten und Patientinnen mit Mundhöhlen- und Oropharynxkarzinomen und des Nutzens eines systematischem Riechtrainings in Hinblick auf die Riechstörung und die Lebensqualität.</p> |

Studien Knappschaft Kliniken Universitätsklinikum 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. Mika M. Wünnenberg | | A. Lenzian A. Racherbäumer C. Piechura | Prof. Dr. R. Schroers, Dr. M. Pohl Telefon: 0234/ 299 3401 Fax: 0234/ 299 3409 E-Mail: meduni-kkh@ruhr-uni-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234/ 299 83403/83450 Fax: 0234/ 299 3403/ E-Mail: Anna.Lenzian@knappschaft-kliniken.de Anke.Racherbaeumer@knappschaft-kliniken.de Christiane.Piechura@knappschaft-kliniken.de |
| Neurochirurgische Klinik | Prof. Dr. M. Gierthmühlen Dr. D. Miller | | S. Rekowski O. Klapschus | Prof. Dr. M. Gierthmühlen Telefon: 0234 2993600 E-Mail: Mortimer.Gierthmuelen@knappschaft-kliniken.de Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@knappschaft-kliniken.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 E-Mail: coninna.seliger-behme@knappschaft-kliniken.de T. Kowalski Telefon: 0234 / 299 80301 Fax: 0234/ 299 3703 Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@knappschaft-kliniken.de |

Studienliste KKH

| Durchführende Einheit | Studie |
|---|---|
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | AMLSSG Bio-Register Registry Study on Patient Characteristics, Biological Disease Profile and Clinical Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neoplasms, and Higher Risk Myelodysplastic Syndromes The Biology and Outcome (BiO)-Project LKP: Prof. Dr. Döhner |

Studienliste KKH

| Durchführende Einheit | Studie |
|--|---|
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | 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 LKP: Prof. Dr. Paschka |
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | 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. LKP: M.H.G.P. Raaijmakers Erasmus MC |
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | GMALL Register GMALL Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen LKP: Dr. Gökbuget |
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | 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. Gökbuget |
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | AMLSG 31-19 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 LKP: Prof. Döhner |
| Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie | R-Pola-Glo A prospective multicenter phase 2 study of the chemotherapy-light combination of intravenous rituximab with the antibody-drug conjugate polatumab 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 – Sektion Gastroenterologie | Inzidenz des ösophagealen Lichen planus Befalls bei Patienten mit bekanntem oralem Lichen Befall, diagnostischer Stellenwert von Weislich-Endoskopie, NBI und Chromoendoskopie, sowie prognostischer Stellenwert immunhistochemischer Verfahren und MikroRNA's für das Auftreten prämaligener und maligner Läsionen |
| Klinik für Anästhesiologie, Intensivmedizin und Schmerztherapie | Einfluss genetischer Variation auf Karies- und Parodontitis-Ausprägung (OKAPI-Studie) |
| Neurologische Klinik | Register PTT Universitätsklinik Heidelberg, DKFZ |

Studienliste KKH

| Durchführende Einheit | Studie |
|--------------------------|---|
| 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 | Improve Code1 |
| Neurologische Klinik | LEGATO Lomustine with and without reirradiation for first progression of glioblastoma: a randomized phase II/III study |
| Neurologische Klinik | clIMPACT now Treatment and outcome of patients with primary brain tumours |
| Neurologische Klinik | Prima CNS |
| Neurochirurgische Klinik | DiVerso Digitale Versorgung in der Onkologie |
| 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 mögliche Einflussfaktoren zu analysieren, um in der Perspektive eine Kompensationsstrategie für den BS zu entwickeln |
| Neurochirurgische Klinik | GlioVax: Phase II trial of vaccination with lysate-loaded, mature dendritic cells integrated into standard radiochemotherapy in newly diagnosed glioblastoma |

Studien 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 Lobna Kawas | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober Studienkoordination | Frau Vlora Ibishi Frau Janine Hartkopf | Katja.fritz@elisabethgruppe.de Carina.tober@elisabethgruppe.de Kerstin.voitz@elisabethgruppe.de |

| Durchführende Einheit | Prüfarzt (\$40 AMG) | Studienbeauftragte (sofern vorhanden) | Studienassistenz | Kontakt (E-Mail, Telefon) |
|---------------------------------------|--|--|--|---|
| 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 Frau Carina Tober Studienkoordination | Frau Kerstin Voitz Frau Meike Hünnewinkel Frau Giulia Giersbach Frau Claudia Daehnicke (urolog. Studien) | meike.huenewinkel@elisabethgruppe.de giulia.giersbach@elisabethgruppe.de claudia.daehnicke@elisabethgruppe.de vlora.ibishi@elisabethgruppe.de janine.hartkopf@elisabethgruppe.de +MEDI+MEDII esra.sari@elisabethgruppe.de senay.keser@elisabethgruppe.de |
| Chirurgie | Herr Prof. Dr. Dirk Bausch Herr Dr. Omar Thaher | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober Studienkoordination | Frau Vlora Ibishi Frau Janine Hartkopf | |
| Strahlentherapie seit (Start 2025) | Prof. Dr. Christian Baues Herr Yousef Hedayat Pour | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober Studienkoordination | Frau Janine Hartkopf Frau Kerstin Voitz | |
| Gynäkologie | Herr Prof. Dr. Clemens Tempfer Herr Dr. Günther Rezniczek | | | guenther.rezniczek@rub.de |

Studienliste MHH

| 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 |
| Gynäkologie | LASER-LICH1 CO2 non-ablative laser versus topical clobetasol for lichen sclerosus: a prospective, open-label, randomized trial |
| 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 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 | 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 |
| Hämatologie/Onkologie | Confidence- Ivosidenib in combination with azacitidine as first-line treatment for adult patients with newly diagnosed AML with an IDH1 R132 mutation who are not eligible to receive standard induction chemotherapy: A prospective, longitudinal, multicenter, observational study in Germany |

Studienliste MHH

| Durchführende Einheit | Studie |
|-----------------------|--|
| 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- Eine multizentrische, randomisierte Studie bei Erwachsenen mit de novo Philadelphia-Chromosom-positiver akuter lymphatischer Leukämie zur Bewertung der Wirksamkeit von Ponatinib gegenüber Imatinib in Kombination mit einer Chemotherapie niedriger Intensität, zum Vergleich einer anschließenden allogenen Stammzelltransplantation (SCT) mit einem TKI in Kombination mit Blinatumomab und Chemotherapie bei optimalem Ansprechen und zur Bewertung von Blinatumomab vor einer SCT bei suboptimalem Ansprechen (GMALL-EVOLVE). |
| 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 |
| Chirurgie | 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 |
| 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 und hochsitzendes Rektumkarzinom Stadium I + II + III (prospektiv) |
| Chirurgie | 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 |
| Chirurgie | COMPASS- deCOMPressing stomA und zweistufige elektive Resektion vs. Notfall- Resektion bei Patienten mit linksseitigem obstruktivem Dickdarmkrebs |
| 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 | Arastep: Darolutamid plus ADT im Hochrisiko-biochemischen Rezidiv des Prostatakarzinoms |
| 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 |

Studienliste MHH

| Durchführende Einheit | Studie |
|---------------------------|---|
| 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-3lg 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 | 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 | 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 | IMCode004/INEST - A Randomized Phase II, Double-Blind, Multicenter Study Evaluating the Efficacy and Safety of Autogene Cevumeran Plus Nivolumab Versus Nivolumab as Adjuvant Therapy in Patients With High-Risk Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma |
| 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 |

Studien Universitätsklinikum Marien Hospital Witten (MHW)

Studienorganigramm MHW

| Durchführende Einheit | Prüfarzt | Studienbeauftragte | Studienassistentz | Kontakt |
|-----------------------|------------------------|--------------------|--------------------|--|
| Senologie | Herr Dr. John Hackmann | Frau Katja Fritz | Frau Anika Schmidt | Anika.schmidt@elisabethgruppe.de |

| Durchführende Einheit | Prüfarzt | Studienbeauftragte | Studienassistentz | Kontakt |
|-----------------------|---|--|--|---|
| | Frau Dr. Esther Valverde Duran Frau Alexandra Schröter Herr Matthias Zeth | Frau Carina Tober Studienkoordination | Frau Bärbel Buchwald Herr Gerrit Schoen | Baerbel.buchwald@elisabethgruppe.de Gerrit.schoen@elisabethgruppe.de |
| Gynäkologie | Herr Prof. Sven Schiermeier Herr Dr. Jörn Treustedt | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober 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 Her- mann Spohnholz | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober 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 Fachabteilun- gen Frau Tatiana Kagalovska Frau Marta Litter | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober 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 | BMBC - Brain Metastases in Breast Cancer |
| Brustzentrum | HerediCaRe - Aufbau eines nationalen Registers zur Evaluierung und Verbesserung risiko-adaptierter Prävention für erblichen Brust- und Eierstockkrebs |
| Brustzentrum | Flamingo - Eine randomisierte, multizentrische, placebokontrollierte Phase-III-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit des HER2/neu-Peptids GLSI-100 (GP2 + GM-CSF) bei HER2/neu-positiven Teilnehmern mit Resterkrankung oder Hochrisiko-PCR nach neoadjuvanter und postoperativer adjuvanter Trastuzumab-basierter Therapie |
| Brustzentrum | Cambria-2 Die offene Phase-III-Studie Cambria-2 untersucht, ob Camizestrant im Vergleich zur adjuvanter endokriner Standardtherapie das invasive brustkrebsfreie Überleben bei Patientinnen mit Östrogenrezeptor-positivem und Humanem Epidermalem Wachstumsfaktor-Rezeptor 2 (ER+/HER2-)-negativem Brustkrebs im Frühstadium verbessert. Die Zielpopulation in dieser Studie besteht aus Patientinnen mit ER+/HER2- |

Studienliste MHW

| Durchführende Einheit | Studie |
|-----------------------|--|
| | Brustkrebs im Frühstadium und mittlerem bis hohem Rezidivrisiko, die die lokoregionäre und ggf. systemische Vortherapie abgeschlossen haben und noch keine endokrinen Standardtherapie mit oder ohne einem Cyclin-abhängigem Kinase-4- und -6 (CDK4/6)-Inhibitor erhalten haben. |
| 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 kolorektale 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 |

Studien St Anna Hospital Herne (STA)

Studienorganigramm STA

| Durchführende Einheit | Prüfarzt | Studienbeauftragte | Studienassistentz | Kontakt |
|------------------------------|--|--|--------------------|----------------------------------|
| Praxis Onkologie | Herr Dr. Viktor Rempel Frau Tjorven Förster Stellvertreter aus Fachabteilungen | Frau Katja Fritz Frau Carina Tober Studienkoordination | Frau Monika Stache | monika.stache@elisabethgruppe.de |
| Klinik für Gastroenterologie | Herr Dr. Viktor Rempel Herr Christoph Dobrescu Herr Philipp Jan Haubold | | | |
| Senologie | PD. Dr. med. Monika Graeser Herr Ingo Eggelpöhler | | | |

Studienliste STA

| Durchführende Einheit | Studie |
|--------------------------------------|--|
| 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) |
| 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) |
| 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 (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 |

Studienliste STA

| Durchführende Einheit | Studie |
|-----------------------|---|
| 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 duktalem 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 |

Studien am St. Josefs Hospital Dortmund (SLG)

Studienorganigramm SLG

| Durchführende Einheit | Prüfarzt (§40 AMG) | Studienbeauftragte (sofern vorhanden) | Studienassistentz | 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 |

Studienorganigramm SLG

| Durchführende Einheit | Prüfarzt (§40 AMG) | Studienbeauftragte (sofern vorhanden) | Studienassistenz | Kontakt (E-Mail, Telefon) |
|-----------------------------|--|--|---------------------------------------|------------------------------|
| 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/Gefos | <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/Gefos | <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 |
| Urologie | <u>ProKontinenz-Studie</u> : Hilfsmittelversorgung und Therapie der männlichen Belastungsinkontinenz. |
| Innere Medizin Chirurgie | <u>MALGAT</u> : "Studie zur Prävalenz der Mangelernährung bei gastroenterologischen Tumoren und die Auswirkungen einer ernährungstherapeutischen Therapie. |
| Onkologische Praxis/ GEFOS | <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/ GEFOS | <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 GEFOS | <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 (LKZ)

Studienorganigramm LKZ RUCCC

| Durchführende Einheit | Prüfarzt (\$40 AMG) | Studienbeauftragte (sofern vorhanden) | Studienassistentz | Kontakt (e-mail, Telefon) |
|-----------------------|------------------------|--|--------------------------------|---|
| Onkologie | Dr Karsten Schulmann | NA | Anja Schmidt Tobias Gräbner | Anja.schmidt@lkhemer.de – 023729082181 Tobias.Graebner@lkhemer.de - 02372908177 |
| Onkologie | Dr Monika Serke | NA | Anja Schmidt Tobias Gräbner | Anja.schmidt@lkhemer.de – 023729082181 Tobias.Graebner@lkhemer.de - 02372908177 |

Studienliste LKZ

| Durchführende Einheit | Studie |
|-----------------------|------------------|
| Pneumologie/Onkologie | CRISP (Register) |

Studienliste LKZ

| Durchführende Einheit | Studie |
|-----------------------|---|
| 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 | Zusätzliche Chemotherapie für EGFRm-Patienten mit weiterhin vorhandener EGFRm-Plasma-ctDNA in Woche 3 nach Beginn der Osimertinib-Erstlinienbehandlung (Pace-Lung) |
| Pneumologie/Onkologie | Atezolizumab/Carboplatin/nab-Paclitaxel vs. Pembrolizumab/Platin/Pemetrexed bei metastasiertem TTF-1 negativem Lungenadenokarzinom (ANTELOPE) |
| Pneumologie/Onkologie | Eine multizentrische Phase-II-Studie zur Erhaltungstherapie mit Durvalumab (MEDI4736) und Olaparib (AZD2281) nach der Standard-Erstlinienbehandlung (Carboplatin/Cisplatin, Etoposid, Durvalumab) bei HRD-positivem kleinzelligem Lungenkrebs (SCLC) (Guidance) |
| Pneumologie/Onkologie | TTFields in der allgemeinen klinischen Routineversorgung bei Patienten mit Pleurameso-Theliom Studie (TigerMeso) |