



Offene Studien im RUCCC

Studien Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum (KKB)

Studienorganigramm KKB

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistenz	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 Viszeral- chirurgie	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-, Ohrenheil- kunde	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





Prospective, randomized, open, multicenter Phase II trial to investigate the efficacy of trifluridine/tipiracil plus panitumumab versus trifluridine/tipiracil plus bevacizumab as first-line treatment of metastatic colorectal cancer.

In der StudyBox registriert

FIRE-9 - PORT / AIO-KRK-0418

Prospective, randomized, open, multicenter Phase III trial to investigate the efficacy of active post-resection/ablation therapy in patients with metastatic colorectal cancer

In der StudyBox registriert

Goblet

A phase 1 / 2 multiple-indication biomarker, safety, and efficacy study in advanced or metastatic Gastrointestinal cancers exploring treatment combinations with pelareo-rep and atezolizumab.

In der StudyBox registriert

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

METAPANC

Intensified treatment in patients with oligometastatic pancreatic cancer - multimodal surgical treatment versus systemic chemotherapy alone: a randomized controlled trial – METAPANC

RACE

Neoadjuvante Radiochemotherapie vs. Chemotherapie bei Pateinten mit lokal fortgeschrittenem, potenziell resektablem Adenokarzinom des Gastroösophagealen Überganges

LKP: Prof. R. Hofheinz, Mannheim

Marginalzonenlymphom-Register MZOL

Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen.

LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch

GMALL-Register und Biomaterialbank

Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen.

LKP: Dr. Nicola Gökbuget

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

Allgemein- und Viszeralchirurgie

EDIUM

Ergebnisqualität bei Darmkrebs: Identifikation von Unterschieden und Maßnahmen zur flächendeckenden Qualitätsentwicklung.

In der StudyBox registriert





	RECOPS
	Der Einfluss der Braun- Fußpunktanastomose auf das postoperative Ergebnis nach pyloruserhaltender Pankreaskopfresektion.
Dermatologie, Vene-	ADOReg
rologie und Allergo-	Erhebung und Speicherung von Krankheits- und Behandlungsdaten in einem bundesweiten prospektiven Register zur Versorgungsforschung in
logie	der dermatologischen Onkologie für Patienten mit Malignem Melanom Stadium IIb bis IV.
	TELLOMAK: T-cell Lymphoma anti-KIR3DL2 therapy
	An open label, multi cohort, multi-center phase II study evaluating the efficacy and safety of IPH4102 alone or in combination with chemotherapy in patients with Advanced T-cell lymphoma
	IO102-IO103-013 / MK3475-D18
	Phase 3, multicenter, international, open-label, randomized, 2-arm trial investigating the safety and efficacy of IO102-IO103 in combination with
	pembrolizumab as first-line treatment for patients with previously untreated unresectable or metastatic (advanced) melanoma.
	R3767-ONC-2011
	A Phase 3 Trial of Fianlimab (REGN3767, Anti-LAG-3) + Cemiplimab Versus Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated Unresectable
	Locally Advanced or Metastatic Melanoma.
	R3767-ONC-2055
	A Phase 3 Trial of Fianlimab (Anti-LAG-3) and Cemiplimab Versus Pembrolizumab in the Adjuvant Setting in Patients With Completely Resected
	High-risk Melanoma.
	M-14789-41
	Eine multizentrische, randomisierte, auswerterverblindete, aktiv-kontrollierte Studie der Phase IV zur Bestimmung der Inzidenz von Plattenepithel-
	karzinomen 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.
	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 Ge-
	sichts.
	DECIDE II Decision for an against Anti DD 4 Treatment In Adjuvent Setting of Detients corose Europe with Decested Stone IID/IIC Melanema
	Decision for or against Anti-PD-1 Treatment In Adjuvant Setting of Patients across Europe with Resected Stage IIB/IIC Melanoma. 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.
Hals-, Nasen- und	Prospektive Studie zur Evaluation der Häufigkeit des Auftretens von einer Riechstörung unter einer primären oder adjuvanten Radio-/Radiochemo-
Ohrenheilkunde	therapie bei Patienten und Patientinnen mit Mundhöhlen- und Oropharynxkarzinomen und des Nutzens eines systematischem Riechtrainings in Hinblick auf die Riechstörung und die Lebensqualität.
	Trimbilok auf die Niedhatorung und die Lebenaqualitat.





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. Lendzian 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.Lendzian@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.Gierthmühlen@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. 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,	AMLSG Bio-Register
Onkologie,	Registry Study on Patient Characteristics, Biological Disease Profile and Clinical Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neo-
Stammzelltransplantation	plasms, and Higher Risk Myelodysplastic Syndrome The Biology and Outcome (BiO)-Project
und Zelltherapie	LKP: Prof. Dr. Döhner





Studienliste KKH

Durchführende Einheit	Studie
Klinik für Hämatologie,	AMLSG 30-18
Onkologie,	Randomized Phase III Study of Standard Intensive Chemotherapy versus Intensive Chemotherapy with CPX-351 in Adult Patients with Newly
Stammzelltransplantation	Diagnosed AML and Intermediate or Adverse Genetics
und Zelltherapie	LKP: Prof. Dr. Paschka
Klinik für Hämatologie,	HOVON150 / AMLSG 29-18
Onkologie,	Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte, Phase 3 Studie zu Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit Induk-
Stammzelltransplantation	tions- und Konsolidierungschemotherapie mit anschließender Erhaltungstherapie für Patienten mit neu-diagnostizierter akuter myeloischer Leu-
und Zelltherapie	kämie oder mit myelodysplastischem Syndrom mit Exzess von Blasten-2 (MDS-EB2), die eine IDH1 oder IDH2 Mutation aufweisen und für eine
	intensive Chemotherapie geeignet sind.
	LKP: M.H.G.P. Raaijmakers Erasmus MC
Klinik für Hämatologie,	GMALL Register
Onkologie,	GMALL Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsver-
Stammzelltransplantation	lauf der ALL des Erwachsenen
und Zelltherapie	LKP: Dr. Gökbuget
Klinik für Hämatologie,	GM ALL 08 2013
Onkologie,	Therapieoptimierung bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphoblastischen Lym-
Stammzelltransplantation	phom (LBL) durch individualisierte, gezielte und intensivierte Therapie
und Zelltherapie	LKP: Dr. Gökbuget
Klinik für Hämatologie,	AMLSG 31-19
Onkologie,	A Randomized, Placebo-Controlled Phase III Study of Induction and Consolidation Chemotherapy With Venetoclax in Adult Patients With
Stammzelltransplantation	Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome With Excess Blasts-2
und Zelltherapie	LKP: Prof. Döhner
Klinik für Hämatologie, Onkologie,	R-Pola-Glo
Stammzelltransplantation	A prospective multicenter phase 2 study of the chemotherapy-light combination of intravenous rituximab with the antibody-drug conjugate polatuzumab vedotin and the bispecific antibody glofitamab in previously untreated aggressive B-cell lymphoma patients above 60 years of age
und Zelltherapie	ineligible for a fully dosed R-CHOP
und Zeittlerapie	LKP: UnivProf. Dr. med. Chapuy
Medizinische Klinik –	Inzidenz des ösophagealen Lichen planus Befalls bei Patienten mit bekanntem oralem Lichen Befall, diagnostischer Stellenwert von Weiss-
Sektion Gastroenterologie	lich-Endoskopie, NBI und Chromoendoskopie, sowie und prognostischer Stellenwert immunhistochemischer Verfahren und MikroRNA's für
Control Cach control of the	das Auftreten prämaligner und maligner Läsionen
Klinik für Anästhesiologie,	Einfluss genetischer Variation auf Karies- und Pardontitis-Ausprägung (OKAPI-Studie)
Intensivmedizin und	
Schmerztherapie	
Neurologische Klinik	Register PTT
	Universitätsklinik Heidelberg, DKFZ

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 5 von 17





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 Codel
Neurologische Klinik	LEGATO Lomustine with and without reirradiation for first progression of glioblastoma: a randomized phase II/III study
Neurologische Klinik	cIMPACT 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 mögliches 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 glioblas-
	toma

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 Hünewinkel 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

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 7 von 17





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 Zervixdyspla-sie: 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 Standartchemotherapie vs. intensiver Chemotherapie mit CPX-351 bei erwachsenen Patienten mit einer neu diagnostizierten akuten myeloischen Leukämie und intermediärem bzw. ungünstigem genetischen Risiko	
Hämatologie/Onkologie	AMLSG-Bio- Registerstudie zu Patientencharakteristika, biologischem Erkrankungsprofil und klinischem Verlauf bei der Akuten Myeloischen Leukämie und dem Hoch-Risiko Myelodysplastischen Syndrom.	
Hämatologie/Onkologie	CLL Register: Register der Deutschen CLL Studiengruppe (DCLLSG): Langzeit Nachbeobachtung von Patienten mit CLL, B-PLL, T-PLL, SLL,T /NK-LGL, HCL und Richter Transformation	
Hämatologie/Onkologie	CLL16- A PROSPECTIVE, OPEN-LABEL, MULTICENTER, RANDOMIZED, PHASE 3 TRIAL OF ACALABRUTINIB, OBINUTUZUMAB AND VENETOCLAX (GAVE) COMPARED TO OBINUTUZUMAB AND VENETOCLAX (GVE) IN PREVIOUSLY UNTREATED PATIENTS WITH HIGH RISK (17P-DELETION, TP53- MUTATION OR COMPLEX KARYOTYPE) CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA (CLL)	
Hämatologie/Onkologie	CLL17- A Phase 3 Multicenter, Randomized, Prospective, Open-label Trial of Standard Chemoimmunotherapy (FCR/BR) Versus Rituximab Plus Venetoclax (RVe) Versus Obinutuzumab (GA101) Plus Venetoclax (GVe) Versus Obinutuzumab Plus Ibrutinib Plus Venetoclax (GIVe) in Fit Patients With Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) Without Del(17p) or TP53 Mutation	
Hämatologie/Onkologie	Confidhence- 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	

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 8 von 17





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 Dick-darmkrebs
Urologie	Arasafe- A randomised, phase 3 trial comparing 3-weekly docetaxel 75 mg/m2 (in a 3 week cycle) versus 2-weekly Docetaxel 50 mg/m2 (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

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 9 von 17





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-3Ig fusion protein acting as an MHC II agonist) combined with immunotherapeutic, targeted or chemotherapeutic agents or administered via new routes of application in advanced stage solid tumors			
Urologie	Stellar-XL0092- A Dose-Escalation and Expansion Study of the Safety and Efficacy of XL092 in Combination with Immuno-Oncology Agentsin 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	Studienassistenz	Kontakt
Senologie	Herr Dr. John Hackmann	Frau Katja Fritz	Frau Anika Schmidt	Anika.schmidt@elisabethgruppe.de

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 10 von 17





Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauftragte	Studienassistenz	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 Fachabteilungen 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	ADAITIate- 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 adjuvanten endokrinen 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-

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 11 von 17





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)

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 12 von 17





Studienorganigramm STA

Durchführende Einheit	Prüfarzt	Studienbeauf- tragte	Studienassistenz	Kontakt
Praxis Onkologie	Herr Dr. Viktor Rempel Frau Tjorven Förster Stellvertreter aus Fachabteilungen	Frau Katja Fritz		
Klinik für Gastroenterologie	Herr Dr. Viktor Rempel Herr Christoph Dobrescu Herr Philipp Jan Haubold	Frau Carina To- ber Studienkoordina-	Frau Monika Stache	monika.stache@elisabethgruppe.de
Senologie	PD. Dr. med. Monika Graeser Herr Ingo Eggelnpöhler	tion		

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 rekurrierende 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 duktalen Adenokar- zinom 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)	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





Studienorganigramm SLG

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistenz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Dravia Drag Barrah andt/Links	Dr. Lipke		Dr. Ludwig	
Praxis Dres Bernhardt/Lipke	Dr.Bernhardt		Fr. Gebauer	
	Fr. Collette		Fr. Bals	

Studienliste SLG

Durchführende Einheit	Studie
Innere Medizin Chirurgie Onkologische Praxis/Gefos	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
Innere Medizin Chirurgie Onkologische Praxis/Gefos	BNT000-001 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	PCO Prostate Cancer Outcomes
Urologie	ProKontinenz-Studie: Hilfsmittelversorgung und Therapie der männlichen Belastungsinkontinenz.
Innere Medizin Chirurgie	MALGAT: "Studie zur Prävalenz der Mangelernährung bei gastroenterologischen Tumoren und die Auswirkungen einer ernährungstherapeutischen Therapie.
Onkologische Praxis/ GEFOS	CARAT Registerplattform Nierenzellkarzinom Clinical Research Platform On Renal Cell Carcinoma Treatment And Outcome IOMEDICO AG





Studienliste SLG

Durchführende Einheit	Studie
Onkologische Praxis/ GEFOS	Tumorregister Pankreas-Ca. 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	CIRCULATE 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)	Studienassistenz	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)

RUCCC_Offene_Studien © 2013 DKG alle Rechte vorbehalten Seite 17 von 17