

IOZ-Studienliste

Seite 1 von 11

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Entitäten übergreifend	Basket-Studie / IMA 401-101	Indikationen siehe bitte: MAGEA4/8 Target Prevalence-List	Alle	./.	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03767075
Akute myeloische Leukämie	MOSAIC II (Magma + Magnolia)	First-Line Therapie bei AML	1. Linie	Midostaurin + Gemtuzumab Kombination	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT00275210
Akute myeloische Leukämie	PALOMA	Unbehandelte Patienten mit MDS mit höherem Risiko und oligoblastischer AML, die innerhalb der nächsten 6 Monate für eine allogene HCT geeignet und vorgesehen sind	1. Linie	Vyxeos (Cytarabin und Daunorubicin)	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01740427
Akute myeloische Leukämie	SYNDAX	R/R AML bei NPM1-Mutation	2. Linie	SNDX-5613	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05326516
APL (Akute Promyelozyten Leukämie)	Apollo	Neu diagnostizierte akute Promyelozytenleukämie bei Patienten mit Hochrisikomerkmale	1. Linie	Arsentrioxid (ATO) in Verbindung mit ATRA und Idarubicin versus ATRA in Kombination mit einer Anthracyclin- basierten Chemotherapie (AIDA)	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01960348
APL (Akute Promyelozyten Leukämie)	NAPOLEON	Akute Promyelozytenleukämie - Langzeitverlauf Diagnostik und Therapie	1. Linie		Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04101773

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am 19.09.2024	Freigegeben am 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
AML, MDS, MPN	GRAPPA	GVHD-Prophylaxe bei alloHCT		Graft vs Host Disease Prophylaxis in unrelated donor transplantation: a randomized clinical trial comparing PTCY vs ATG	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05153226
Diverse Tumore in der Onkologie	Master-Programm Heidelberg	Junge Tumorpatienten (Alter < 50 Jahre) oder seltene Tumore		Molekular-unterstützte Stratifizierung zur Tumorbehandlung	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	
Eierstockkrebs	CAROLIN	CAROLIN – Nicht-interventionelle Beobachtungsstudie zur Erfassung von Krankheits-, Patientinnen und Behandlungscharakteristika bei Langzeitüberlebenden mit Eierstockkrebs		Niraparib	Studienzentrale Gynäkologie 0911/398-114262	NOGGO Ov45
Gallengangkarzinom	CARP	Erwachsene Pat. mit hilärem Cholangiokarzinom	Alle	Arm A (PDT) Arm B (RFA)	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05551299
Gallengangkarzinom	FIGHT/INCYTE	Aktivierende FGFR- Mutation/Fusion oder - Translokation	1. Linie	Pemigatinib versus Cisplatin/Gemcitabin	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=incyte+&page=3
Gynäkologische Sarkome	REGSA	Deutsche prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der Klinischen Routine	Ab 1. Linie		Studienzentrale Gynäkologie 0911/398-114262	DRKS00009240
Kolorektales Karzinom	CIRCULATE	Kolonkarzinom Stadium II nach ctDNA-Bestimmung	1. Linie	Cape(Oxaliplatin) versus Nachsorge	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04089631
Kolorektales Karzinom	COLOPREDICT	Nur Kolonkarzinom, UICC Stadium II + III	Register	Erfassung molekularer Marker für Prognose	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32544965/

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Kolorektales Karzinom	Fire9 PORT	Metastasiert		mFOLFOXIRI/FOLFOX vs. Nachsorge nach definitiver Behandlung von Darmkrebsmetastasen	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05008809
Leberzellkarzinom	DEMAND	Unresektabel	2. Linie	Arm A: Up-front Atezo/Bev followed by sdTACE Arm B: Initial synchronous treatment with Atezo/Bev+TACE	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04224636?term=AIO+hep-0418&draw=2&rank=1
Lungenkarzinom	CEMI-LUNG	NSCLC advanced NIS	1. Linie	Cemiplimab	Frau Götz (SC) 0911/398 3375 tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05363319?cond=Cemi+Lung&draw=2&rank=1
Lungenkarzinom	CRISP	NSCLC IV, IIIC+B / SCLC alle Stadien	Alle	Alle	Frau Götz (SC) 0911/398 3375 tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02622581?term=CRISP&cond=Lung+Cancer&draw=2&rank=2
Lungenkarzinom	HLX10	SCLC	A Randomized, Double-Blind, International Multicenter, Phase III Study to Evaluate the Efficacy and Safety of IMP (monoclonal antibody) or Placebo in Combination with Chemotherapy and Concurrent Radiotherapy in Patients with Limited-Stage Small Cell Lung Cancer	Arm A (Serplulimab arm): Serplulimab + chemotherapy (Carboplatin/Cisplatin-Etoposide) + concurrent radiotherapy; Arm B (Placebo arm): Placebo + chemotherapy (Carboplatin/Cisplatin-Etoposide) + concurrent radiotherapy;	Frau Götz (SC) 0911/398 3375 tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de	https://clinicaltrials.gov/study/NCT05353257

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Lungenkarzinom	PACE	NSCLC fortgeschritten, EGFR+	3 Wochen nach 1. Linie mit Osimertinib	Osimertinib vs. Osimertinib + Platin-basierte CTx-Dublette	Frau Götz (SC) 0911/398 3375 tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de	https://www.clinicaltrialregister.eu/ctr-search/trial/2019-004757-88/DE
Lungenkarzinom	ROSE	NSCLC, EGFR+	1. und later Line Osimertinib and indication for radiotherapy	Kohorte 1: Knochen-, Organ-, Weichgewebemetastasen Kohorte 2: Gehirnetastasen Kohorte 3: Lungenläsionen	Frau Götz (SC) 0911/398 3375 tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05089916?term=2020-003512-27&draw=2&rank=1
Magenkarzinom	Pherflot	HER2-positives, lokalisiertes ösophagogastrisches Adenokarzinom		Pembrolizumab und Trastuzumab in Kombination mit FLOT in der perioperativen Behandlung	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05504720
Magenkarzinom	RAMIRIS	Fortgeschrittenes oder metastasiertes Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs nach Taxan-Vorbehandlung		Ramucirumab plus Irinotecan/Leucovorin/5-FU versus Ramucirumab plus Paclitaxel	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03081143
Malignes Melanom	BERING	Malignes Melanom, inoperable Stadien III und IV	Treatment-naive or after one prior line of checkpoint inhibitor treatment	NIS	Studienambulanz der Hautklinik 0911-398-3864	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04045691

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Malignes Melanom	BMS CA224-127 Relativity	Teilnehmern mit zuvor unbehandeltem metastasiertem oder inoperablem Melanom	1. Linie	Eine randomisierte, offene Phase-3-Studie zur subkutanen Kombination von Nivolumab + Relatlimab in fester Dosierung im Vergleich zur intravenösen Kombination von Nivolumab + Relatlimab in fester Dosierung bei Teilnehmern mit zuvor unbehandeltem	Studienambulanz der Hautklinik 0911-398-3864	https://clinicaltrials.gov/study/NCT05625399?cond=Melanoma&aggFilters=ages:adult,phase:3,status:rec&rank=9#locations
Malignes Melanom	Regeneron R3767- ONC-2011	Teilnehmern mit zuvor unbehandeltem metastasiertem oder inoperablem Melanom	1. Linie	Eine Phase3-Studie mit Fianlimab (REGN3767, Anti-LAG-3+Cemiplimab gegenüber Pembrolizumab	Studienambulanz der Hautklinik 0911-398-3864	https://clinicaltrials.gov/study/NCT05352672?cond=Melanoma&aggFilters=ages:adult,phase:3,status:rec&page=2&rank=13#locations
Mammakarzinom	AXSANA (AXillary Surgery After NeoAdjuvant Treatment)- EUBREAST 3-	Prospektive, multizentrische Registerstudie zur Bewertung verschiedener leitlinienkonformer Operationsverfahren in der Axilla (Sentinel-Node Biopsie, Targeted Axillary Dissection, Axilladisektion) nach neoadjuvanter Chemotherapie	Primäres invasives Mamma-Karzinom cN+	5-Jahres invasiv-krankheitsfreien Überlebens für die verschiedenen OP-Techniken (TAD, SLNB, TLNB) im cN+ → ycNO Kollektiv, 3-Jahres Rate von axillären Rezidiven für die verschiedenen OP Techniken (ALND, TAD, SLNB, TLNB) im cN+ → ycNO Kollektiv Lebensqualität nach den verschiedenen OP Techniken	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	Clinical Trials.gov NCT 04373655 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04373655
Mammakarzinom	CAPTOR-BC	Comprehensive Analysis of Spatial, Temporal and Molecular Patterns of Ribociclib Efficacy and Resistance in Advanced Breast Cancer Patients (CAPTOR-BC)	1. Linie	Ribociclib	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05452213
Mammakarzinom	DETECT-III	To compare standard therapy alone versus standard therapy plus Lapatinib in patients with initially HER2-negative metastatic breast cancer and HER2-positive circulating tumor cells	Metastasiert	Palbociclib in combination with Letrozole, Anastrozole, Exemestane oder Fulvestrant	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	EUDRACT 2010-024238-46 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01619111

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Mammakarzinom	DETECT V	Zum Vergleich einer Chemo-versus einer endokrinen Therapie in Kombination mit einer dualen HER2-gerichteten Herceptin® (Trastuzumab)/ Perjeta® (Pertuzumab)-Therapie bei Patientinnen mit HER2-positivem und hormonrezeptorpositivem metastasiertem Brustkrebs	Fortgeschritten /Metastasiert	Herceptin (Trastuzumab) Perjeta (Pertuzumab) Kisqali (Ribociclib)	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	ClinicalTrials NCT02344472 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02344472 EUDRACT 2014-002249-22
Mammakarzinom	Männliches Mammakarzinom	Prospektive Registerstudie Zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms des Mannes	Alle		Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	GBG-Studien-Nr.: GBG054 AIO-SUP-0215
Mammakarzinom	MINERVA	MINERVA Studie Kombination von Abemaciclib (Verzenio®) und Endokriner Therapie bei Patientinnen mit Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem Brustkrebs mit Fokus auf dem digitalen Nebenwirkungsmanagement Die MINERVA-Studie; eine Phase IV-Studie.	1. Linie	Abemaciclib + Aromatase Inhibitor, Abemaciclib + Fulvestrant	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05362760
Mammakarzinom	NIS-IRENE	Häufigkeit und Rückbildung von Eribulin-induzierter peripherer Neuropathie	Fortgeschritten /Metastasiert	Halaven (Eribulinmesilat; E7389)	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	DRKS00010928 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03027245

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Mammakarzinom	OPAL	Registerstudie bei fortgeschrittenem, inoperablen oder metastasierten Mammakarzinom mit Indikation zur systemischen First Line, triple negativ oder Her2 neu positives Mammakarzinom, weiblich und männlich	Fortgeschritten /Metastasiert 1. Linie		Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	ClinicalTrials NCT03417115 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC T03417115
Mammakarzinom	PERFORM	HR+/HER2- lokal fortgeschrittener, inoperabler* oder metastasierter Brustkrebs (Stadium IIIC & IV)	1. Linie	Palbociclib + Endokrin Therapie	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC T04767594
Mammakarzinom	PRISMA	Primäres Hormon-Sensitives Mammakarzinom: Bedarfsgerechte Optimierung der Versorgung durch eine Patientenzentrierte, digitale Anwendung. Untersuchung des Effekts einer durch digitale Applikation ausgelöste	Beginn der endokrinen Therapie vor ≤ 3 Monate	Endokrine Therapie (Aromataseinhibitor; Tamoxifen; GnRH-Analagon allein oder in Kombination mit Tam/ AI; Kombination ET mit CDK 4/6-Inhibitor/ Antikörpertherapie / Radiotherapie)	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC T05503160
Mammakarzinom	PRO2	Evaluation der digitalen Gesundheitsanwendung medidux bei Patientinnen mit HER2-positivem Brustkrebs während einer Chemotherapie in Kombination mit einer HER2-zielgerichteten Therapie (inklusive Tyrosinkinase-Inhibitoren (TKI)) oder einer Therapie mit einem Antikörper-Wirkstoff-Konjugat: Eine multizentrische, randomisierte, Kontrollierte Studie (PRO2)	Medizin- produkt Medidux	medidux™ app	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC T05425550

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Mammakarzinom	PROB	prospektive, multizentrische, randomisierte zweiarmige Interventionsstudie zur Implementierung und Evaluation von PRO Messungen bei Patientinnen mit metastasiertem Mammakarzinom.	Metastasierter Brustkrebs, jede Therapielinie	Interventionsarm: wöchentliche PRO-Befragung mit Kontaktaufnahme und ggf. Maßnahmen durch das behandelnde Team bei Verschlechterung der Werte Kontrollarm: PRO-Befragung in dreimonatigem Abstand ohne Kontaktaufnahme	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	DRKS-ID: DRKS00024015 / UTN U1111-1263-4946
Mammakarzinom	RIBANNA	Für postmenopausale Frauen mit einem HR+/HER2-lokal fortgeschrittenen /metastasierten Brustkrebs zur Bewertung der Effektivität des Behandlungsalgorithmus, beginnend mit Kisqali® (Ribociclib) in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder mit einer endokrinen Therapie oder mit einer Chemotherapie als Erstlinientherapie in der klinischen Routine	Fortgeschritten /Metastasiert	Kisqali (Ribociclib)	Studienzentrale Brustzentrum 0911/398-114262	CLEE011ADE03
Multiples Myelom	ASTRAZENECA D7230C00001	Relapsed or refractory Multiple Myeloma	4. Linie	Monotherapie / AK-Therapie	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/study/NCT06106945
Nierenzellkarzinom	CABOCARE	Fortgeschritten oder metastasiert	1. Linie	Cabozantinib Monotherapie	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03647878
Ovarialkarzinom	C-Patrol	A Single Arm, Prospective Non-interventional Study (NIS) to Collect Clinical and Patient Reported Outcome Data in an Olaparib Treated BRCAm+ PSR Ovarian Cancer Population			Studienzentrale Gynäkologie 0911/398-114262	DRKS00010737 ClinicalTrials NCT02503436 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02503436

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Ovarialkarzinom	FraStROC	Entwicklung und prospektive Validierung eines voraussagbaren Fragilitäts-Scores für Chemotherapie-assoziierte Toxizität in rezidivierendem Ovarialkarzinom	Ab 2. Linie		Studienzentrale Gynäkologie 0911/398-114262	NOGGOov46
Ovarialkarzinom	SCOUT1	Prospective non-interventional Study to Collect real-world clinical and patient-reported OUTcome data in ovarian cancer patients eligible for firstline platinum-based chemotherapy and intended for BRCA/HRD testing	1. Linie		Studienzentrale Gynäkologie 0911/398-114262	Studiencode: D0817R00030 https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04830709
Pankreaskarzinom	ORP-001	Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder rezidiviertem Pankreaskarzinom. Nicht/bzw. oligometastasiert		1 Therapiearm mit Körperstereotaxie und individualisierter Chemotherapie https://doi.org/10.1007/s12312-022-01088-2	Nordstrahl Praxis für Strahlentherapie 0911 93356-0	---
Prostatakarzinom	BMS CA209-650	mCRPC nach Docetaxel	2. Linie	Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - Monotherapie vs. Cabazitaxel	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02985957
Prostatakarzinom	PCO	Die Studie untersucht die Ergebnisqualität bei der Behandlung des lokal begrenzten Prostatakarzinoms		Befragungsstudie	Studienambulanz Urologie Tel: 0911 398-112681	

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Prostatakarzinom	MK-3475-365	Metastasiert, kastrationsresistent	Ab 3. Linie	Kohorte E + G bei CRPC nach Docetaxel + Abiraterone oder Enzalutamid Kohorte F/H/I bei Pembrolizumab + Chemo oder Lenvatinib Neuroendokrine Tumore der Prostata - alle Formen	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02861573
Prostatakarzinom	SABRE	Wirksamkeit des SpaceOAR Vue-Systems bei Patienten mit Prostatakrebs, die mit stereotaktischer Körperstrahlentherapie behandelt werden		Space OAR Vue System oder Kontrollarm	Studienambulanz Urologie Tel.:0911-398112681 / Nordstrahl: Tel.: 0911-9335612	
Sarkome	COSS-Register	Osteosarkom	1. Linie		Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2020-002646-16/DE
Sarkome	GISAR			Deutsches Interdisziplinäres Sarkom-Register	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04122872
Sarkome	GIST			Ripretinib Härtefallprogramm	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	
Sarkome	SoTiSar-Register	Rhabdomyosarkom Osteosarkome	1. Linie		Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann

Tumorentität	Studien-Name	Indikation	Therapielinie	Therapiearme	Kontakt / Tel.	Clinical Trials.gov
Solide Tumore unterschiedlicher Herkunft	IMA402-101	Patienten ECOG 0-1 mit malignem Melanom /Endometrial-Karzinom / Uterus-Karzinom, Ovar-Karzinom, Synovial-Karzinom, sqNSCLC. HLA-A*02-01-positive Patienten mit rekurrentem und /oder therapierefraktärem soliden Tumor mit hoher PRAME-Prevalenz im Tumor.	1a, b	Bispezifisches T-Zell-bindendes Rezeptormolekül (TCER) gegen PRAME-Zielstruktur im Tumor.	Interdisziplinäre Studienabteilung Tel.: 0911-398-3085	https://clinicaltrials.gov/study/NC T05958121
Urothelkarzinom	SUNRISE 2		1. Linie	Phase III 2 Therapiearme (Beh. Arm A TAR 200 und Cetrelimab vs. Beh. Arm B Radiochemotherapie)	Studienambulanz Urologie Tel: 0911 398-112681	https://clinicaltrials.gov/study/NCT04658862?cond=Urothelial%20Carcinoma%20Bladder&term=tar%20200&rank=4

Version: 22	Erstellt am: 06.10.2021	Geändert am: 19.09.2024	Freigegeben am: 20.09.2024
Handbuch: 2	Erstellt von: Sekr. IOZ	Geändert durch: Sekr. IOZ	Freigegeben durch: Dr. Rottmann