

**IOZ-Studienliste**

Seite 1 von 9

| Tumorentität                       | Studien-Name                 | Indikation   | Therapielinie | Therapiearme   | Kontakt / Tel.  | Clinical Trials.gov   |
|------------------------------------|------------------------------|--|---------------|--|---|---|
| Entitäten übergreifend             | Basket-Studie / IMA 401-101  | <b>Indikationen siehe bitte:</b><br><a href="#">MAGEA4/8 Target Prevalence-List</a>  | Alle          | ./.  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03767075">https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03767075</a> |
| Akute myeloische Leukämie          | MOSAIC II (Magma + Magnolia) | First-Line Therapie bei AML  | 1. Linie      | Midostaurin + Gemtuzumab Kombination   | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT00275210">https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT00275210</a>         |
| 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<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01740427">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01740427</a>                 |
| Akute myeloische Leukämie          | SYNDAX                       | R/R AML bei NPM1-Mutation  | 2. Linie      | SNDX-5613  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05326516">https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05326516</a> |
| 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<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01960348">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01960348</a>                 |
| APL (Akute Promyelozyten Leukämie) | NAPOLEON                     | Akute Promyelozytenleukämie - Langzeitverlauf Diagnostik und Therapie  | 1. Linie      |  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04101773">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04101773</a>                 |
| 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<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05153226">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05153226</a>                 |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am 05.04.2024       |
| 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   |
|---------------------------------|----------------------------|--|---------------|---|---|---|
| Diverse Tumore in der Onkologie | Master-Programm Heidelberg | Junge Tumorpatienten (Alter < 50 Jahre) oder seltene Tumore  |               | Molekular-unterstützte Stratifizierung zur Tumorbehandlung  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085   |   |
| Eierstockkrebs                  | CAROLIN                    | CAROLIN – Nicht-interventionelle Beobachtungsstudie zur Erfassung von Krankheits-, Patientinnen und Behandlungscharakteristika bei Langzeitüberlebenden mit Eierstockkrebs |               | Niraparib   | Studienzentrale Gynäkologie<br>0911/398-114262  | NOGGO Ov45  |
| Gallengangkarzinom              | CARP                       | Erwachsene Pat. mit hilärem Cholangiokarzinom  | Alle          | Arm A (PDT)<br>Arm B (RFA)  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085   | <a href="https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05551299">https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05551299</a>   |
| Gallengangkarzinom              | FIGHT/INCYTE               | Aktivierende FGFR-Mutation/Fusion oder -Translokation  | 1. Linie      | Pemigatinib versus Cisplatin/Gemcitabin   | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085   | <a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=incyte+&amp;page=3">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=incyte+&amp;page=3</a>   |
| Gynäkologische Sarkome          | REGSA                      | Deutsche prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der Klinischen Routine   | Ab 1. Linie   |   | Studienzentrale Gynäkologie<br>0911/398-114262  | DRKS00009240  |
| Kolorektales Karzinom           | CIRCULATE                  | Kolonkarzinom Stadium II nach ctDNA-Bestimmung   | 1. Linie      | Cape(Oxaliplatin) versus Nachsorge  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085   | <a href="https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04089631">https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04089631</a>   |
| Kolorektales Karzinom           | COLOPREDICT                | Nur Kolonkarzinom, UICC Stadium II + III   | Register      | Erfassung molekularer Marker für Prognose   | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085   | <a href="https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32544965/">https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32544965/</a>   |
| Kolorektales Karzinom           | Fire9 PORT                 | Metastasiert   |               | mFOLFOXIRI/FOLFOX vs. Nachsorge nach definitiver Behandlung von Darmkrebsmetastasen                   | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085   | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05008809">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05008809</a>   |
| 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<br>Tel.: 0911-398-3085   | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04224636?term=AIO+hep-0418&amp;draw=2&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04224636?term=AIO+hep-0418&amp;draw=2&amp;rank=1</a>                             |
| Lungenkarzinom                  | CEMI-LUNG                  | NSCLC advanced NIS   | 1. Linie      | Cemiplimab  | <a href="mailto:Frau_Goetz_(SC)_0911/398_3375_tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de">Frau Götz (SC) 0911/398 3375<br/>tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de</a> | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05363319?cond=Cemi+Lung&amp;draw=2&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05363319?cond=Cemi+Lung&amp;draw=2&amp;rank=1</a>                                   |
| Lungenkarzinom                  | CRISP                      | NSCLC IV, IIIC+B / SCLC alle Stadien   | Alle          | Alle  | <a href="mailto:Frau_Goetz_(SC)_0911/398_3375_tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de">Frau Götz (SC) 0911/398 3375<br/>tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de</a> | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02622581?term=CRISP&amp;cond=Lung+Cancer&amp;draw=2&amp;rank=2">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02622581?term=CRISP&amp;cond=Lung+Cancer&amp;draw=2&amp;rank=2</a> |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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 | HLX10        | SCLC  | A Randomized, Double-Blind, International Multicenter, Phase III Study to Evaluate the Anti-Tumor 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;<br><br>Arm B (Placebo arm): Placebo + chemotherapy (Carboplatin/Cisplatin-Etoposide) + concurrent radiotherapy; | Frau Götz (SC) 0911/398 3375<br><a href="mailto:tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de">tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de</a> | <a href="https://clinicaltrials.gov/study/NCT05353257">https://clinicaltrials.gov/study/NCT05353257</a>   |
| 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<br><a href="mailto:tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de">tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de</a> | <a href="https://www.clinicaltrialregister.eu/ctr-search/trial/2019-004757-88/DE">https://www.clinicaltrialregister.eu/ctr-search/trial/2019-004757-88/DE</a>                                       |
| Lungenkarzinom | ROSE         | NSCLC, EGFR+  | 1. und later Line Osimertinib and indication for radiotherapy  | Kohorte 1: Knochen-, Organ-, Weichgewebemetastasen<br>Kohorte 2: Gehirnetastasen<br>Kohorte 3: Lungenläsionen  | Frau Götz (SC) 0911/398 3375<br><a href="mailto:tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de">tanja.goetz@klinikum-nuernberg.de</a> | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05089916?term=2020-003512-27&amp;draw=2&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05089916?term=2020-003512-27&amp;draw=2&amp;rank=1</a> |
| Magenkarzinom  | Pherflot     | HER2-positives, lokalisierendes ösophagogastrisches Adenokarzinom   |  | Pembrolizumab und Trastuzumab in Kombination mit FLOT in der perioperativen Behandlung   | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085  | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05504720">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05504720</a>   |
| 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<br>Tel.: 0911-398-3085  | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03081143">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03081143</a>   |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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 | BERING  | Malignes Melanom, inoperable Stadien III und IV  | Treatment-naive or after one prior line of checkpoint inhibitor treatment | NIS  | Studienambulanz der Hautklinik<br>0911-398-3864 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04045691">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04045691</a>                                     |
| Malignes Melanom | STARBOARD   | Metastasiertes, inoperables Melanom mit BRAF-600E/K-Mutation   |   | Eine randomisierte, doppelblinde Phase-III-Studie zu Encorafenib und Binimetinib plus Pembrolizumab im Vergleich zu Placebo plus Pembrolizumab   | Studienambulanz der Hautklinik<br>0911-398-3864 | <a href="#">Clinical Trials register - Search for Starboard</a>   |
| 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, Axilladissektion) nach neoadjuvanter Chemotherapie | Primäres invasives Mammakarzinom 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<br>0911/398-114262 | Clinical Trials.gov NCT 04373655<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04373655">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04373655</a> |
| 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<br>0911/398-114262 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05452213">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05452213</a>                                     |
| 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<br>0911/398-114262 | EUDRACT 2010-024238-46<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T01619111">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T01619111</a>           |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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)<br>Perjeta (Pertuzumab)<br>Kisqali (Ribociclib) | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | ClinicalTrials NCT02344472<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02344472">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02344472</a><br>EUDRACT 2014-002249-22 |
| Mammakarzinom | Männliches Mammakarzinom | Prospektive Registerstudie Zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms des Mannes   | Alle                                      |   | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | GBG-Studien-Nr.: GBG054<br>AIO-SUP-0215   |
| Mammakarzinom | MINERVA                  | MINERVA Studie Kombination von Abemaciclib (Verzenios®) 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<br>0911/398-114262 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05362760">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05362760</a>   |
| Mammakarzinom | NIS-IRENE                | Häufigkeit und Rückbildung von Eribulin-induzierter peripherer Neuropathie   | Fortgeschritten /Metastasiert             | Halaven (Eribulinmesilat; E7389)  | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | DRKS00010928<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03027245">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03027245</a>   |
| 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<br>1. Linie |   | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | ClinicalTrials NCT03417115<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03417115">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03417115</a>                           |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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 | PERFORM      | HR+/HER2- lokal fortgeschrittener, inoperabler* oder metastasierter Brustkrebs (Stadium IIIC & IV)  | 1. Linie                                      | Palbociclib + Endokrin Therapie   | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04767594">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04767594</a> |
| 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<br>0911/398-114262 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05503160">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05503160</a> |
| 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) | Medizinprodukt Medidux                        | medidux™ app  | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05425550">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T05425550</a> |
| Mammakarzinom | PROB         | prospektive, multizentrische, randomisierte zweiarmige Interventionsstudie zur Implementierung und Evaluation von PRO Messungen bei Patientinnen mit metastasiertem Mammakarzinom.  | Metastasierter Brustkrebs, jede Therapielinie | <b>Interventionsarm:</b> wöchentliche PRO-Befragung mit Kontaktaufnahme und ggf. Maßnahmen durch das behandelnde Team bei Verschlechterung der Werte<br><b>Kontrollarm:</b> PRO-Befragung in dreimonatigem Abstand ohne Kontaktaufnahme | Studienzentrale Brustzentrum<br>0911/398-114262 | DRKS-ID: DRKS00024015 / UTN U1111-1263-4946   |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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      | 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<br>0911/398-114262           | CLEE011ADE03  |
| Nierenzellkarzinom | CABOCARE     | Fortgeschritten oder metastasiert   | 1. Linie                      | Cabozantinib Monotherapie | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03647878">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T03647878</a>   |
| 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<br>0911/398-114262            | DRKS00010737<br>ClinicalTrials NCT02503436<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02503436">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T02503436</a> |
| Ovarialkarzinom    | FraStROC     | Entwicklung und prospektive Validierung eines voraussagbaren Fragilitäts-Scores für Chemotherapie-assoziierte Toxizität in rezidivierendem Ovarialkarzinom  | Ab 2. Linie                   |                           | Studienzentrale Gynäkologie<br>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<br>0911/398-114262            | Studiencode: D0817R00030<br><a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04830709">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NC/T04830709</a>                   |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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   |
|---|----------------------|---|---------------|---|---|---|
| Pankreaskarzinom                            | ORP-001              | Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder rezidiertem Pankreaskarzinom. Nicht/bzw. oligometastasiert |               | 1 Therapiearm mit Körperstereotaxie und individualisierter Chemotherapie<br><br><a href="https://doi.org/10.1007/s12312-022-01088-2">https://doi.org/10.1007/s12312-022-01088-2</a>   | Nordstrahl<br>Praxis für Strahlentherapie<br>0911 93356-0 | ---   |
| Plattenepithel-Karzinom der Haut            | CemiSkin             | Plattenepithel-Karzinom der Haut  |               | Nicht-Interventionelle Beobachtungsstudie für Patienten mit Plattenepithelkarzinom der Haut, die mit Libtayo/Cemiplimab behandelt werden  | Studienambulanz der Hautklinik<br>0911-398-3864           | ---   |
| Hochrisiko-Plattenepithel-Karzinom der Haut | 3475-630 KEYNOTE-630 | Plattenepithel-Karzinom der Haut  |               | Therapiearme: Phase-III Studie, Gabe von Pembrolizumab versus Placebo nach chirurgischer Resektion und Strahlentherapie bei lokal fortgeschrittenem Hochrisiko-Plattenepithelkarzinom | Studienambulanz der Hautklinik<br>0911-398-3864           | <a href="https://clinicaltrials.gov/study/NCT03833167?term=Keynote-630&amp;viewType=Table&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/study/NCT03833167?term=Keynote-630&amp;viewType=Table&amp;rank=1</a> |
| Prostatakarzinom                            | BMS CA209-650        | mCRPC nach Docetaxel  | 2. Linie      | Nivolumab + Ipilimumab vs. Ipilimumab - Monotherapie vs. Cabazitaxel  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02985957">https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02985957</a>   |
| Prostatakarzinom                            | MK-3475-365          | Metastasiert, kastrationsresistent  | Ab 3. Linie   | Kohorte E + G bei CRPC nach Docetaxel + Abiraterone oder Enzalutamid<br>Kohorte F/H/I bei Pembrolizumab + Chemo oder Levatinib<br>Neuroendokrine Tumore der Prostata - alle Formen    | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02861573">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02861573</a>   |
| Sarkome                                     | COSS-Register        | Osteosarkom   | 1. Linie      |   | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2020-002646-16/DE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2020-002646-16/DE</a>                                       |
| Sarkome                                     | GISAR                |   |               | Deutsches Interdisziplinäres Sarkom-Register  | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 | <a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04122872">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04122872</a>   |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| 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 |
|--------------|------------------|---------------------------------|---------------|------------------------------|---|---------------------|
| Sarkome      | GIST             |                                 |               | Ripretinib Härtefallprogramm | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 |                     |
| Sarkome      | SoTiSar-Register | Rhabdomyosarkom<br>Osteosarkome | 1. Linie      |                              | Interdisziplinäre Studienabteilung<br>Tel.: 0911-398-3085 |                     |

|             |                         |                           |                                 |
|-------------|-------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| Version: 18 | Erstellt am: 06.10.2021 | Geändert am: 03.04.2024   | Freigegeben am: 05.04.2024      |
| Handbuch: 2 | Erstellt von: Sekr. IOZ | Geändert durch: Sekr. IOZ | Freigegeben durch: Dr. Rottmann |