

Aktuelle mCRPC* Phase-3-Studien und einige Phase-2-Studien in Deutschland (*mCRPC = Metastasiertes, kastrationsresistentes Prostatakarzinom)

Studienübersicht

Stand: 27. Dezember 2020

Die Auswahl ist nicht komplett!

CABASTY Phase-3-Studie

Randomisierte multizentrische Phase-III-Studie zur Bewertung der Sicherheit von 2 Behandlungszyklen mit Cabazitaxel (alle 2 Wochen oder 3 Wochen) plus Prednison bei älteren Männern (≥ 65 Jahre) mit metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakrebs (mCRPC), die zuvor mit Docetaxel behandelt wurde

CheckMate 650 Phase-2-Studie

Phase-II-Studie zu Nivolumab plus Ipilimumab, Ipilimumab allein oder Cabazitaxel

CheckMate 9KD Phase-2-Studie

Kastrationsrefraktäres metastasiertes Prostatakarzinom (Phase II): Nivolumab + Rucaparib, Docetaxel oder Enzalutamid

Keylink-010 Phase-3-Studie

Pembrolizumab (MK-3475) Plus Olaparib Versus Abiraterone oder Enzalutamid nach einem Next generation Hormonal Agent (NHA) und Chemotherapy

Keynote-641 Phase-3-Studie

Pembrolizumab Plus Enzalutamide Versus Placebo Plus Enzalutamide vor Chemotherapie, nach Abirateron

Keynote-921 Phase-3-Studie

Pembrolizumab (MK-3475) plus Docetaxel vs. Placebo plus Docetaxel vor Chemotherapie, nach Abiraterone o. Enzalutamid

Keynote-991 Phase-3-Studie

Eine randomisierte, doppelblinde Studie der Phase III zu Pembrolizumab (MK-3475) plus Enzalutamid plus ADT im Vergleich zu Placebo plus Enzalutamid plus ADT bei Teilnehmern mit metastasiertem hormonsensitivem Prostatakrebs

Lilly 13Y A Phase-2-Studie

Eine Studie zu Abirateronacetat plus Prednison mit oder ohne Abemaciclib

Modra Phase-2b-Studie

Eine multizentrische Phase-IIb-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Verträglichkeit von ModraDoc006 in Kombination mit Ritonavir (ModraDoc006 / r) bei Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs, die für die Behandlung mit einem Taxan geeignet sind.

RAGNAR Phase-2-Studie

Phase II-Studie zu Erdafitinib bei Patienten mit fortgeschrittenen soliden Tumoren und FGFR-Genveränderungen

TOP-ART Phase-2-Studie

Eine randomisierte Phase-2-Studie zu Trabectedin/Olaparib im Vergleich zur ärztlichen Entscheidung bei Probanden mit zuvor behandelten fortgeschrittenen oder rezidivierenden soliden Tumoren, die DNA-Reparaturmängel aufweisen

TALAPRO II Phase-3-Studie

Eine randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-3-Studie von Talazoparib mit Enzalutamid bei metastasierendem, kastrationsresistentem Prostatakrebs

TRITON 3 Phase-3-Studie

Rucaparib vs. Therapieentscheidung des Arztes bei mCRPC assoziiert mit homologem Rekombinations-Gen-Defekt

VIABLE Phase-3-Studie

Phase-III-Studie zu DCVAC zur Standardchemotherapie für Männer mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs (VIABLE) hinzugefügt

VISION Phase-3-Studie

Radionuklid-Therapie mit Lu-177-PSMA-617 | Phase-III Studie VISION PSMA-617-01

Studien Metastasen-Bestrahlungen

DOSIS RCT

Dosisintensive bildgeführte fraktionierte stereotaktische Bestrahlungstherapie bei schmerzhaften Wirbelsäulenmetastasen (Aktiv)

FASL

Therapiereaktion nach regionaler Chemoembolisation oder Perfusion von Lungenmetastasen (Aktiv)

HIPPORAD

Phase II Studie zur Ganzhirnbestrahlung mit Hippocampus-Schonung und Boost auf die Metastasen (Aktiv)

TOaSTT

Kombinierte stereotaktische Strahlentherapie und gezielter Therapie für solide Tumoren (Aktiv)

Studien Knochenaufbaumittel

SAKK 96/12

Verhinderung von symptomatischen Komplikationen am Skelett mit Denosumab verabreicht alle 4 Wochen gegenüber alle 12 Wochen

Studien in Planung

AARDVARC

AARDVARC : offene Phase-II-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von AZD4635 in Kombination mit Durvalumab und in Kombination mit Cabazitaxel und Durvalumab bei Patienten mit progressivem, metastasierendem, kastrationsresistentem Prostatakrebs

CAPItello

Metastasiertem, **hormonsensitivem Prostatakrebs (mHSPC)**

Eine doppelblinde, randomisierte, Placebo-kontrollierte Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Capivasertib + Abirateron gegenüber Placebo + Abirateron zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem, hormonsensitivem Prostatakrebs (mHSPC), der durch PTEN-Effizienz gekennzeichnet ist (CAPItello-281).

Exelixis CONTACT-02

Exelixis CONTACT-02_XL184-315 Eine Phase 3, randomisiert, Open-Label, kontrollierte Studie von Cabozantinib (XL 184) in Kombination mit Atezolizumab im Vergleich zur zweiten neuartigen Hormontherapie (NHT) bei Patienten mit hochriskantem, metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs.

64091742PCR3001

64091742PCR3001 Eine randomisierte, placebokontrollierte Doppelblind Phase-3-Studie zu Niraparib in Kombination mit Abirateronacetat und Prednison im Vergleich zu Abirateronacetat und Prednison zur Erstlinienbehandlung von Patienten mit metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakrebs (mCRPC) und DNA-Reparaturdefekten.

Die Liste ist nicht komplett!

Teilen Sie mir bitte weitere fehlende Phase-3-mCRPC- Studien (offen zur Rekrutierung), geplante Studien, fehlende Studien-Orte (CCC´s) oder auch Fehler, Lücken und sinnvolle Verbesserungsvorschläge mit.

Suche auch Hilfe die Studien-Übersicht in eine Online-Datenbank mit Hilfe eines CMS zu bringen. (WordPress evtl. mit einem WordPress-AddOn)

Studie:

CABASTY

Randomisierte multizentrische Phase-III-Studie zur Bewertung der Sicherheit von 2 Behandlungszyklen mit Cabazitaxel (alle 2 Wochen oder 3 Wochen) plus Prednison bei älteren Männern (≥ 65 Jahre) mit metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakrebs (mCRPC), die zuvor mit Docetaxel behandelt wurde

Studien-Kennung:

DRKS-ID der Studie: DRKS00017467

Phase:

Phase-3-Studie

Studien-Beschreibung:

Chemotherapie mit Cabazitaxel plus Prednison alle 2 Wochen
Oder Chemotherapie mit Cabazitaxel plus Prednison alle 3 Wochen

Krebserkrankung der Prostata (Prostatakarzinom), die nicht auf medikamentöse Kastration anspricht. Sie haben bereits eine Chemotherapie auf Grundlage von Docetaxel, die nicht erfolgreich war, erhalten und sind mindestens 65 Jahre alt. Cabazitaxel wird normalerweise zusammen mit Kortikoiden (Prednison oder Prednisolon) zur Behandlung von Prostatakrebs, der nicht auf Hormone anspricht und bereits mit einer Chemotherapie vom Docetaxel-Typ behandelt wurde, verordnet.

Um das möglicherweise mit einer Abnahme der Zahl der weißen Blutkörperchen (Neutrophilenzahl) verbundene Infektionsrisiko zu vermindern, wird nach jeder Cabazitaxel-Injektion ein Wachstumsfaktor (G-CSF) zur Anregung der Bildung weißer Blutkörperchen über eine subkutane (= unter die Haut) Injektion verabreicht. Der G-CSF (Granulocyte Colony Stimulating Factor) dient zur vorbeugenden Behandlung zur Anregung der Vermehrung der weißen Blutkörperchen und kommt routinemäßig insbesondere im Rahmen einer Chemotherapie (wie beispielsweise mit Cabazitaxel) zum Einsatz.

Die etwas ausgeprägtere Hämatotoxizität („Vergiftung“ des Blutes) der Cabazitaxel-Medikation gegenüber Docetaxel ist der Anlass zur Überprüfung, ob in einer vergleichenden Studie mit einer geringeren als der Standarddosierung gleiche onkologische Ergebnisse bei weniger (febriler) Neutropenie erzielt werden können.

Die febrile Neutropenie ist ein Ersatzbegriff für schwere Infektionen. Das Fieber bei einer chemotherapieassoziierten Neutropenie ist bei 95 Prozent der Patienten auf eine Infektion zurückzuführen, auch wenn bei mehr als der Hälfte kein Keim nachweisbar ist.

Die Patienten werden hierfür mittels eines Computerprogrammes randomisiert einem der beiden Studienarme (Standardtherapie/Arm A oder Vergleichsgruppe/Arm B) zugeteilt.

Hauptziel dieser Studie ist die Beurteilung des Auftretens einer Abnahme der Zahl bestimmter weißer Blutkörperchen und/oder der damit einhergehenden Schwierigkeiten (Fieber und Infektionen).

Informationen im Internet:

https://www.drks.de/drks_web/navigate.do?navigationId=trial.HTML&TRIAL_ID=DRKS00017467

Einige Studienorte:

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf (UKE)

[https://www.uke.de/kliniken-institute/zentren/universitaet%20res-cancer-center-hamburg-\(ucch\)/studien/index.html](https://www.uke.de/kliniken-institute/zentren/universitaet%20res-cancer-center-hamburg-(ucch)/studien/index.html)

Studie:

CheckMate 650

Phase-II-Studie zu Nivolumab plus Ipilimumab, Ipilimumab allein oder Cabazitaxel

Studien-Kennung:
CA209-650

Phase:
Phase-2-Studie

Studien-Beschreibung:

Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Nivolumab + Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Ipilimumab
Oder Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Ipilimumab allein
Oder Chemotherapie mit Cabazitaxel

Der Zweck dieser Studie ist es zu bestimmen, ob Nivolumab plus Ipilimumab vorläufige Beweise für die Sicherheit und Wirksamkeit bei der Behandlung von Teilnehmern mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs aufweist, die nach vorheriger Docetaxel-haltiger Therapie Krankheits-Fortschritte gemacht haben.

Tatsächliches Startdatum der Studie:	17. März 2017
Geschätztes primäres Abschlussdatum:	11. März 2022
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie:	26. Juni 2024

Informationen im Internet:

<https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02985957>

Einige Studienorte:

Universitätsklinikum Jena

Aktiv

<https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Aktuelle+Studien%C3%BCbersicht.html>

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

CheckMate 9KD

Kastrationsrefraktäres metastasiertes Prostatakarzinom (Phase II): Nivolumab + Rucaparib, Docetaxel oder Enzalutamid

Studien-Kennung:
BMS CA209-9KD

Phase:
Phase-2-Studie

Studien-Beschreibung:

Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Nivolumab + PARP-Inhibitoren Rucaparib
oder Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Nivolumab + Chemotherapie mit Docetaxel + Prednison
oder Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Nivolumab + Hormontherapie mit Enzalutamid

Ziel dieser Studie ist es, die Sicherheit und Wirksamkeit von Nivolumab in Kombination mit Rucaparib, Docetaxel oder Enzalutamid bei Teilnehmern mit kastrationsresistentem Prostatakrebs, der sich ausgebreitet hat, zu bewerten.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 15. Dezember 2017
Geschätztes primäres Abschlussdatum: 20. Januar 2021
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 18. November 2021

Informationen im Internet:

<https://urologie.uk-essen.de/fuer-patienten-angehoerige/studien/>
<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03338790>

Einige Studienorte:

wtz Westdeutsches Tumorzentrum Essen | Universitätsmedizin Essen und das Universitätsklinikum Münster
<https://urologie.uk-essen.de/fuer-patienten-angehoerige/studien/>

Studie:

DOSIS RCT

Dosisintensive bildgeführte fraktionierte stereotaktische Bestrahlungstherapie bei schmerzhaften Wirbelsäulenmetastasen (Aktiv)

Studien-Kennung:

Phase:

Aktiv

Studien-Beschreibung:

Auch für Metastasen beim Prostatakarzinom

Informationen im Internet:

https://www.kompetenznetz-leukaemie.de/uct_trial/pdf/uct_de/kurzprotokoll_.pdf?oid=:3:&id=1147

Einige Studienorte:

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Studie:

FASL

Therapiereaktion nach regionaler Chemoembolisation oder Perfusion von Lungenmetastasen (Aktiv)

Studien-Kennung:

Phase:

Aktiv

Studien-Beschreibung:

Studie zur Lungenintervention (FASL): Evaluation des Therapieresponse (Therapiereaktion) nach regionaler Chemoembolisation (TPCE) oder Perfusion (TCP) von Lungenmetastasen

Auch für Metastasen beim Prostatakarzinom

Informationen im Internet:

https://www.kompetenznetz-leukaemie.de/uct_trial/pdf/uct_de/kurzprotokoll_.pdf?oid=:3:&id=1179

Einige Studienorte:

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Studie:

HIPPORAD

Phase II Studie zur Ganzhirnbestrahlung mit Hippocampus-Schonung und Boost auf die Metastasen (Aktiv)

Studien-Kennung:

Phase:

Phase-2-Studie
Aktiv

Studien-Beschreibung:

Auch für Metastasen beim Prostatakarzinom

Informationen im Internet:

https://www.kompetenznetz-leukaemie.de/uct_trial/pdf/uct_de/kurzprotokoll_.pdf?oid=:3:&id=889

Einige Studienorte:

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Studie:

Keylink-010

Pembrolizumab (MK-3475) Plus Olaparib Versus Abiraterone oder Enzalutamid nach einem Next generation Hormonal Agent (NHA) und Chemotherapy

Studien-Kennung:
MK-7339-010

Phase:
Phase-3-Studie
Rekrutierung offen

Studien-Beschreibung:

Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab + Personalisierte Krebsmedizin mit den PARP-Inhibitor Olaparib
Oder Hormontherapie mit Abiraterone
Oder Hormontherapie Enzalutamid

In der randomisierten Phase-III Studie KEYLYNK-010 können Patienten mit einem metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinom (mCRPC) eingeschlossen werden, die unter der Vortherapie mit Abirateron/Prednison oder Enzalutamid und zusätzlich Docetaxel ein weiteres Tumorwachstum zeigen. Jedoch ist eine Vortherapie mit beiden Substanzen Abirateron/Prednison und Enzalutamid für den Studieneinschluss nicht möglich. Die Phase-III Studie KEYLYNK-010 soll ein neues innovatives Therapiekonzept überprüfen bei dem der PARP-Inhibitor Olaparib mit dem Immun-Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab kombiniert wird. Das Studienziel ist ein signifikant verlängertes Gesamtüberleben und ein verlängertes radiologisch progressionsfreies Überleben.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 2. Mai 2019
Geschätztes primäres Abschlussdatum: 26. April 2022
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 12. April 2023

Informationen im Internet:

http://www.mriu.de/klin_studien/info_P_KEYLYNK-010.html
<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03834519>

Einige Studienorte:

uct Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Freiburg
<https://www.uniklinik-freiburg.de/urologie/klinische-studien.html>

Universitätsklinikum Jena Aktiv
<https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Aktuelle+Studien%C3%BCbersicht.html>

Urologische Klinik und Poliklinik der Technischen Universität München | Klinikum rechts der Isar
http://www.mriu.de/klin_studien/prostata.html

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart
<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

Keynote-641

Pembrolizumab Plus Enzalutamide Versus Placebo Plus Enzalutamide vor Chemotherapie, nach Abirateron

Studien-Kennung:

MK-3475-641

Phase:

Phase-3-Studie

Rekrutierung offen

Studien-Beschreibung:

Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab + Hormontherapie mit Enzalutamide
Oder Hormontherapie mit Enzalutamide + Placebo

In der randomisierten Phase-III Studie KEYNOTE-641 können Patienten mit einem neu metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinom (mCRPC) eingeschlossen werden, die bisher keine Vortherapie hatten. Ebenso können mCRPC Patienten eingeschlossen werden, die unter der Vortherapie mit Abirateron/Prednison ein weiteres Tumorwachstum zeigen. Die Phase-III Studie KEYNOTE-641 soll ein neues innovatives Therapiekonzept überprüfen, bei dem das klassische Androgen-Target Enzalutamid mit dem Immun-Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab kombiniert wird. Das Studienziel ist ein signifikant verlängertes Gesamtüberleben und ein verlängertes radiologisch progressionsfreies Überleben.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 28. Juli 2019

Geschätztes primäres Abschlussdatum: 12. November 2023

Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 30. April 2024

Informationen im Internet:

http://www.mriu.de/klin_studien/info_P_KEYNOTE-641.html

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03834493>

Einige Studienorte:

CIO | Centrum für Integrierte Onkologie Aachen Bonn Köln Düsseldorf

Internet: <https://krebszentrum-cio.de/klinische-studien/cio-studienregister/>

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

uct Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Freiburg

<https://www.uniklinik-freiburg.de/urologie/klinische-studien.html>

Universitätsklinikum Jena

<https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Aktuelle+Studien%C3%BCbersicht.html>

Urologische Klinik und Poliklinik der Technischen Universität München | Klinikum rechts der Isar

http://www.mriu.de/klin_studien/prostata.html

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

Keynote-921

Pembrolizumab (MK-3475) plus Docetaxel vs. Placebo plus Docetaxel vor Chemotherapie, nach Abiraterone o. Enzalutamid

Studien-Kennung:
MK-3475-921

Phase:
Phase-3-Studie
Rekrutierung offen

Studien-Beschreibung:

Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab + Chemotherapie mit Docetaxel
Oder Chemotherapie mit Docetaxel + Placebo

In der randomisierten Phase-III Studie KEYNOTE-921 können Patienten mit einem metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinom (mCRPC) eingeschlossen werden, die unter der Vortherapie mit Abirateron/Prednison oder Enzalutamid ein weiteres Tumorwachstum zeigen. Jedoch ist eine Vortherapie mit beiden Substanzen Abirateron/Prednison und Enzalutamid für den Studieneinschluss nicht möglich. Die Phase-III Studie KEYNOTE-921 soll ein neues innovatives Therapiekonzept überprüfen bei dem die klassische Docetaxel-Chemotherapie mit dem Immun-Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab kombiniert wird. Das Studienziel ist ein signifikant verlängertes Gesamtüberleben und ein verlängertes radiologisch progressionsfreies Überleben.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 2. Mai 2019
Geschätztes primäres Abschlussdatum: 12. September 2021
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 28. Februar 2023

Informationen im Internet:

http://www.mriu.de/klin_studien/info_P_KEYNOTE-921.html

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03834506>

Einige Studienorte:

CIO | Centrum für Integrierte Onkologie Aachen Bonn Köln Düsseldorf

Internet: <https://krebszentrum-cio.de/klinische-studien/cio-studienregister/>

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

uct Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Freiburg

<https://www.uniklinik-freiburg.de/urologie/klinische-studien.html>

Universitätsklinikum Jena

<https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Aktuelle+Studien%C3%BCbersicht.html>

Urologische Klinik und Poliklinik der Technischen Universität München | Klinikum rechts der Isar

http://www.mriu.de/klin_studien/prostata.html

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

Keynote-991

Eine randomisierte, doppelblinde Studie der Phase III zu Pembrolizumab (MK-3475) plus Enzalutamid plus ADT im Vergleich zu Placebo plus Enzalutamid plus ADT bei Teilnehmern mit metastasiertem hormonsensitivem Prostatakrebs (mHSPK) (KEYNOTE 991)

Studien-Kennung:

MK-3475-991

Phase:

Phase-3-Studie

Rekrutierung offen

Studien-Beschreibung:

Immuntherapie mit den Checkpoint-Inhibitor Pembrolizumab + Hormontherapie mit Enzalutamid + ADT
Oder Hormontherapie mit Enzalutamid + ADT + Placebo

Der Zweck dieser Studie ist es, die Wirksamkeit und Sicherheit der Kombination des Polyadenosin-5'-Diphosphoribose-Poly (ADP-Ribose) -Polymerase (PARP) -Inhibitors Olaparib und Pembrolizumab bei der Behandlung von Teilnehmern mit mCRPC zu bewerten, die auf beide nicht angesprochen haben Abirateronacetat oder Enzalutamid (aber nicht beide) und zur Chemotherapie.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 2. Mai 2019

Geschätztes primäres Abschlussdatum: 26. April 2022

Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 12. April 2023

Informationen im Internet:

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03834519>

Einige Studienorte:

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

uct Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Freiburg

<https://www.uniklinik-freiburg.de/urologie/klinische-studien.html>

Studie:

Lilly 13Y A

Eine Studie zu Abirateronacetat plus Prednison mit oder ohne Abemaciclib (LY2835219) bei Teilnehmern mit Prostatakrebs (CYCLONE 2)

Studien-Kennung:
NCT03706365
LY2835219

Phase:
Phase-2-Studie

Studien-Beschreibung:

Hormontherapie mit Abirateron plus Prednison
Oder Hormontherapie mit Abirateron plus Prednison und eine Zielgerichtete Krebstherapien mit dem Cdk4/6-Hemmer Abemaciclib

Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-2-Studie mit Abirateronacetat plus Prednison mit oder ohne Abemaciclib bei Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs

Tatsächliches Startdatum der Studie:	26. November 2018
Geschätztes primäres Abschlussdatum:	15. September 2021
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie:	14. Februar 2024

Informationen im Internet:

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03706365>

Einige Studienorte:

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

Modra

Eine multizentrische Phase-IIb-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Verträglichkeit von ModraDoc006 in Kombination mit Ritonavir (ModraDoc006 / r) bei Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs, die für die Behandlung mit einem Taxan geeignet sind.

Studien-Kennung:
NCT04028388

Phase:
Phase-2b-Studie

Studien-Beschreibung:

Chemotherapie mit Docetaxel
der Chemotherapie mit ModraDoc006 (Orales Docetaxel) + der antiviraler Wirkstoff Ritonavir

Eine multizentrische Phase-IIb-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Verträglichkeit von ModraDoc006 in Kombination mit Ritonavir (ModraDoc006 / r) bei Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs, die für die Behandlung mit einem Taxan geeignet sind.

Voraussichtliches Startdatum der Studie.	17. Juli 2019
Geschätztes primäres Abschlussdatum:	31. Dezember 2020
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie:	1. April 2021

Informationen im Internet:

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04028388>

Einige Studienorte:

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

RAGNAR

Phase II-Studie zu Erdafitinib bei Patienten mit fortgeschrittenen soliden Tumoren und FGFR-Genveränderungen

Studien-Kennung:

EUDRACT-Nummer: 2019-002113-19

Phase:

Phase-2-Studie

Studien-Beschreibung:

Personalisierte Krebstherapie mit den Tyrosinkinase-Inhibitor Erdafitinib

Erdafitinib (JNJ-42756493) ist ein selektiver und potenter Tyrosin-Kinase-Inhibitor des Pan-Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptors (FGFR) mit nachgewiesener klinischer Wirksamkeit bei Patienten mit soliden Tumoren, bei denen Veränderungen des FGFR-Signalwegs festgestellt wurden. Eine Wirksamkeit wurde bereits im Blasenkarzinom mit FGFR-Mutationen/Fusionen nachgewiesen, sodass hier bereits eine Zulassung durch die FDA für diese Indikation erfolgte. In dieser Studie soll die Wirksamkeit bei anderen soliden Tumoren untersucht werden. Die Veränderungen treten in bis zu 10 % der soliden Tumoren auf, somit handelt es sich hierbei um keine seltene Mutation. Falls keine Informationen zum FGFR-Status vorliegen, kann im Rahmen der Studie ein molekulares Pre-Screening erfolgen.

Indikation

Nicht resezierbare, lokal fortgeschrittene oder metastasierende solide Tumormalignität (außer Urothelkarzinom) mit einer FGFR-Mutation / -Fusion

Informationen im Internet:

<https://www.unimedizin-mainz.de/index.php?id=40776>

Einige Studienorte:

Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Mainz (UCT Mainz)

Internet: <https://www.unimedizin-mainz.de/uct/studien/tumorthherapie-studien.html>

Studie:

SAKK 96/12

Verhinderung von symptomatischen Komplikationen am Skelett mit Denosumab verabreicht alle 4 Wochen gegenüber alle 12 Wochen

Studien-Kennung:

Phase:

Aktiv

Studien-Beschreibung:

Denosumab verabreicht alle 4 Wochen
Oder Denosumab verabreicht alle 12 Wochen

Das Studie SAKK 96/12 soll zeigen, dass eine weniger häufige Dosierung von Xgeva® mindestens gleich wirksam ist wie die zugelassene Standarddosierung. Das Projekt wurde lanciert, weil Studiendaten nahelegen, die zugelassene Therapie mit Xgeva® hinsichtlich Dosierung, Toxizität und Kosten-Nutzen-Verhältnis zu hinterfragen. Neben der Wirksamkeit werden auch Nebenwirkungen und Lebensqualität genau beobachtet, da angenommen wird, dass eine seltenere Verabreichung insgesamt zu weniger Nebenwirkungen und somit auch zu einer besseren Lebensqualität führt.

Informationen im Internet:

<https://www.sakk.ch/de/studie/therapie-von-patienten-mit-knochenmetastasen-mit-xgevar>

Einige Studienorte:

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Studie:

TALAPRO

Eine randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-3-Studie von Talazoparib mit Enzalutamid bei metastasierendem, kastrationsresistem Prostatakrebs

Studien-Kennung:
2017-003295-31

Phase:
Phase-3-Studie
Rekrutierung offen

Studien-Beschreibung:

Personalisierte Krebsmedizin mit den PARP-Inhibitor Talazoparib + Hormontherapie mit Enzalutamid
Oder Hormontherapie mit Enzalutamid + Placebo

Erstlinientherapie bei Patienten mit kastrationsrefraktärem und metastasiertem Protatakarzinom.

Informationen im Internet:

<https://www.nct-heidelberg.de/fuer-aerzte/studien/urologische-tumoren.html>

<https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2017-003295-31>

Einige Studienorte:

Centrum für Tumorerkrankungen (NCT) Heidelberg

<https://www.nct-heidelberg.de/fuer-aerzte/studien/urologische-tumoren.html>

??? wtz Westdeutsches Tumorzentrum Essen | Universitätsmedizin Essen und das Universitätsklinikum Münster

<https://urologie.uk-essen.de/fuer-patienten-angehoerige/studien/>

Studie:

TOaSTT

Kombinierte stereotaktische Strahlentherapie und gezielter Therapie für solide Tumoren (Aktiv)

Studien-Kennung:

Phase:

Aktiv

Studien-Beschreibung:

Auch für Metastasen beim Prostatakarzinom

Informationen im Internet:

https://www.kompetenznetz-leukaemie.de/uct_trial/pdf/uct_de/kurzprotokoll_.pdf?oid=:3:&id=889

Einige Studienorte:

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Studie:

TOP-ART

Eine randomisierte Phase-2-Studie zu Trabectedin/Olaparib im Vergleich zur ärztlichen Entscheidung bei Probanden mit zuvor behandelten fortgeschrittenen oder rezidivierenden soliden Tumoren, die DNA-Reparaturmängel aufweisen

Studien-Kennung:

NCT-PMO-1603/TOP-ART

Phase:

Phase-2-Studie

Studien-Beschreibung:

Trabectedin/Olaparib

Oder Behandlungswahl des Arztes

Indikation: Patienten mit bereits behandelten, lokal fortgeschrittenen oder wiederkehrenden metastasierten soliden Organumoren bei molekulargenetisch nachgewiesener Störung der DNA-Reparatur

Tatsächliches Startdatum der Studie: 25. Oktober 2018

Geschätztes primäres Abschlussdatum: 31. März 2020

Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 31. März 2021

Informationen im Internet:

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03127215>

Einige Studienorte:

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Nationale Centrum für Tumorerkrankungen (NCT) Heidelberg

<https://www.nct-heidelberg.de/fuer-aerzte/studien/urologische-tumoren.html>

Studie:

Clovis - TRITON 3

Rucaparib vs. Therapieentscheidung des Arztes bei mCRPC assoziiert mit homologem Rekombinations-Gen-Defekt

Studien-Kennung:

?

Phase:

Phase-3-Studie

Studien-Beschreibung:

Personalisierte Krebsmedizin mit den PARP-Inhibitor Rucaparib oder Behandlungswahl des Arztes

Multizentr., random., offene Phase-III-Studie zu Rucaparib im Vergl. zur Behandlungswahl des Arztes bei Pat. mit mCRPC, das mit einer homol. Rekombinationsdefizienz im Zusammenhang steht: auf den AR gerichtete Zweitlinientherapie (Abirateronacetat oder Enzalutamid) oder Therapie mit Docetaxel als Behandlg für mCRPC-Pat., bei denen es unter einer früheren, auf den AR gerichtete Therapie (Abirateronacetat, Enzalutamid, Apalutamid oder in der Erprobung befindlicher, auf den AR gerichteten Wirkstoff) zu einem Progress gekommen ist und die bislang keine Chemotherapie im kastrationsresistenten Setting erhalten haben. In diese Studie werden mCRPC-Pat. mit schädli. Mutationen im BRCA1/2-Gen oder ATM-Gen aufgenommen.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 13. Juni 2017
Geschätztes primäres Abschlussdatum: Februar 2022
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: April 2022

Informationen im Internet:

<https://urologie.uk-koeln.de/forschung/studienregister/studienregister-details/studienregister/triton-3-co-338-063/>
<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02975934?term=TRITON3&draw=2&rank=1>

Einige Studienorte:

CIO | Centrum für Integrierte Onkologie Aachen Bonn Köln Düsseldorf

Internet: <https://krebszentrum-cio.de/klinische-studien/cio-studienregister/>

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

Nationales Centrum für Tumorerkrankungen Dresden (NCT/UCC)

<https://www.uniklinikum-dresden.de/de/das-klinikum/universitaetscentren/universitaets-krebszentrum-ucc/klinische-studien/urogenital>

Universitätsklinikum Jena

<https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Aktuelle+Studien%C3%BCbersicht.html>

Uniklinik Köln

Internet: <https://urologie.uk-koeln.de/forschung/studienregister/>

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

VIABLE

Phase-III-Studie zu DCVAC zur Standardchemotherapie für Männer mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs (VIABLE) hinzugefügt

Studien-Kennung:
NCT03511664

Phase:
Phase-III-Studie

Studien-Beschreibung:

Standardchemotherapie + Impfstoff-Placebo
oder Standardchemotherapie + Impfung mit Dendritischer Zellimpfstoff (DCVAC)

Eine randomisierte, doppelblinde, multizentrische Phase-III-Parallelgruppenstudie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von DCVAC / PCa im Vergleich zu Placebo bei Männern mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs, die für eine Chemotherapie der ersten Wahl in Frage kommen

Tatsächliches Startdatum der Studie	April 2014
Tatsächliches Datum der primären Fertigstellung:	19. Dezember 2019
Datum des tatsächlichen Abschlusses der Studie:	28. Januar 2020

Informationen im Internet:

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02111577>

Einige Studienorte:

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Studie:

VISION

Radionuklid-Therapie mit Lu-177-PSMA-617
Phase-III Studie VISION PSMA-617-01

Studien-Kennung:
NCT03511664

Phase:
Phase-III-Studie

Studien-Beschreibung:

Radionuklid-Therapie mit Lu-177-PSMA-617

In der Phase-III Studie VISION können Patienten mit einem metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinom (mCRPC) eingeschlossen werden, die unter der Vortherapie mit Androgen-Targets (Abirateron/Prednison und/oder Enzalutamid und/oder Apalutamid) und einer Taxan-Chemotherapie (Docetaxel und/oder Cabazitaxel) ein weiteres Tumorwachstum zeigen. Die Phase-III Studie VISION soll mit dem Radionuklid Lu-177-PSMA-617 ein neues innovatives Therapiekonzept überprüfen. Der primäre Endpunkt ist das Gesamtüberleben.

Tatsächliches Startdatum der Studie: 23. Mai 2018
Geschätztes primäres Abschlussdatum: 30. April 2021
Voraussichtliches Abschlussdatum der Studie: 30. Dezember 2021

Informationen im Internet:

http://www.mriu.de/klin_studien/info_P_VISION.html
<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03511664>

Einige Studienorte:

wtz Westdeutsches Tumorzentrum Essen | Universitätsmedizin Essen und das Universitätsklinikum Münster
<https://urologie.uk-essen.de/fuer-patienten-angehoerige/studien/>

Urologische Klinik und Poliklinik der Technischen Universität München | Klinikum rechts der Isar
Internet: http://www.mriu.de/klin_studien/prostata.html

Studie:

64091742PCR3001 in Planung

64091742PCR3001 A phase 3 randomized, placebo-controlled double-blind study of Niraparib in combination with Abiraterone Acetate and Prednisone versus Abiraterone Acetate and Prednisone for first-line treatment of subjects with Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer (mCRPC) and DNA-Repair defects

Studien-Kennung:

?

Phase:

Phase-3-Studie

Studien-Beschreibung:

Personalisierte Krebsmedizin mit dem PARP-Inhibitor Niraparib

64091742PCR3001 Eine randomisierte, placebokontrollierte Doppelblind Phase-3-Studie zu Niraparib in Kombination mit Abirateronacetat und Prednison im Vergleich zu Abirateronacetat und Prednison zur Erstlinienbehandlung von Patienten mit metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakrebs (mCRPC) und DNA-Reparaturdefekten.

Informationen im Internet:

<https://urologie.charite.de/forschung/studien/prostata/>

Einige Studienorte:

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

Studie:

AARDVARC in Planung

AARDVARC : phase II, open-label study to assess the efficacy, safety, and tolerability of AZD4635 in combination with Durvalumab and in combination with Cabazitaxel and Durvalumab in patients who have progressive metastatic castrate-resistant prostate cancer

Studien-Kennung:

?

Phase:

?

Studien-Beschreibung:

AZD4635 in combination with Durvalumab and in combination with Cabazitaxel and Durvalumab

AARDVARC : offene Phase-II-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von AZD4635 in Kombination mit Durvalumab und in Kombination mit Cabazitaxel und Durvalumab bei Patienten mit progressivem, metastasierendem, kastratresistentem Prostatakrebs.

Informationen im Internet:

<https://urologie.charite.de/forschung/studien/prostata/>

Einige Studienorte:

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

Studie:

CAPItello in Planung

A Phase III Double-Blind, Randomised, Placebo-Controlled Study Assessing the Efficacy and Safety of Capivasertib + Abiraterone Versus Placebo + Abiraterone as Treatment for Patients with De Novo Metastatic Hormone-Sensitive Prostate Cancer (mHSPC) Characterised by PTEN efficiency (CAPItello-281)

Studien-Kennung:

?

Phase:

Phase-3-Studie

Studien-Beschreibung:

Metastasierter, hormonsensitiver Prostatakrebs (mHSPC)

Personalisierte Krebstherapie mit den AKT Inhibitor Capivasertib + Hormontherapie mit Abiraterone
Oder Hormontherapie mit Abiraterone + Placebo

Eine doppelblinde, randomisierte, Placebo-kontrollierte Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Capivasertib + Abirateron gegenüber Placebo + Abirateron zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem, hormonsensitivem Prostatakrebs (mHSPC), der durch PTEN-Effizienz gekennzeichnet ist (CAPItello-281).

Informationen im Internet:

<https://urologie.charite.de/forschung/studien/prostata/>

Einige Studienorte:

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

Studie:

Exelixis CONTACT-02 in Planung

Exelixis CONTACT-02_XL184-315 A Phase 3, Randomized, Open-Label, Controlled Study of Cabozantinib (XL 184) in Combination with Atezolizumab vs Second Novel Hormonal Therapy(NHT) in Subjects with High-Risk, Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer

Studien-Kennung:

?

Phase:

?

Studien-Beschreibung:

Cabozantinib (XL 184) mit Atezolizumab

Exelixis CONTACT-02_XL184-315 Eine Phase 3, randomisiert, Open-Label, kontrollierte Studie von Cabozantinib (XL 184) in Kombination mit Atezolizumab im Vergleich zur zweiten neuartigen Hormontherapie (NHT) bei Patienten mit hochriskantem, metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs.

Informationen im Internet:

<https://urologie.charite.de/forschung/studien/prostata/>

Einige Studienorte:

Charité – Universitätsmedizin Berlin

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

Studienorte

Aachen, Bonn, Köln, Düsseldorf

CIO | Centrum für Integrierte Onkologie Aachen Bonn Köln Düsseldorf

Kontakt Klinische Studien

CIO Aachen: Uniklinik RWTH Aachen, +49 (0) 241 80-85490

CIO Bonn: Uniklinik Bonn, +49 (0) 228 287-16036

CIO Köln: Uniklinik Köln, +49 (0) 221 478-0

CIO Düsseldorf: Uniklinik Düsseldorf, +49 (0) 211 81-04150 (Mo-Do)

Internet: <https://krebszentrum-cio.de/klinische-studien/cio-studienregister/>

Berlin

Charité Comprehensive Cancer Center der Charité – Universitätsmedizin Berlin

Ansprechpartner

OÄ Dr. U. Steiner, A. Biniszkiwicz, Tel.: 030-450 615092, Fax: 030-450 7515927

Cancer (Krebs)-Hotline

Telefon: +49 30 450 564 222 | E-Mail: cccc@charite.de

Studienübersicht:

https://cccc.charite.de/forschung/klinische_studien/solide_tumorerkrankungen/tumore_maennliches_genitale_icd10_c60_c63/

https://cccc.charite.de/fuer_patienten_interessierte/interesse_an_klinischen_studien/

Dresden

Nationales Centrum für Tumorerkrankungen Dresden (NCT/UCC)

Telefon: +49 (0) 351 458-4500

E-Mail: anfrage@krebszentrum.de

<https://www.uniklinikum-dresden.de/de/das-klinikum/universitaetscentren/universitaets-krebszentrum-ucc/klinische-studien/urogenital>

Essen / Münster

wtz Westdeutsches Tumorzentrum Essen | Universitätsmedizin Essen und das Universitätsklinikum Münster

Studentenangelegenheiten und urologische Studienzentrale

Telefon: +49 (0) 201 - 723 - 3213 | Frau Michaela Löbert

<https://urologie.uk-essen.de/fuer-patienten-angehoerige/studien/>

Frankfurt

uct | Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Frankfurt

CTCN-Zentrale | Zentrum zur Koordination klinischer Studien in der Onkologie

Das **Studientelefon** unter der Nummer **069 / 6301-86058** ist montags bis donnerstags von 10:00 bis 14:00 Uhr besetzt

Projektleitung

Dr. med. Nicola Gökbüget

Tel.: 069 6301-6365

Fax: 069 6301-7463

E-Mail: goekbuget@em.uni-frankfurt.de

Theo-dor-Stern-Kai 7

60590 Frankfurt

<https://www.uct-frankfurt.de/fuer-aerzte/klinische-studien/studienregister.html>

Freiburg

uct Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Freiburg

Klinik für Urologie und Studienzentrum

Studiensekretariat Urologie

Hugstetter Str. 55

79106 Freiburg

Katrina Meumann (Studienassistentin)

Telefon: 0761 270-90030

Telefax: 0761 270-27220

E-Mail studien.urologie@uniklinik-freiburg.de

Internet: <https://www.uniklinik-freiburg.de/urologie/klinische-studien.html>

Hamburg

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf (UKE)

Martinstraße 52

20246 Hamburg

Leiter der Interdisziplinären Studienzentrale des Hubertus Wald Tumorzentrums - Universitäres Cancer Center Hamburg (UCCH) ist Herr PD Dr. Andreas Block. PD Dr. Alexander Stein fungiert als Sprecher der niedergelassenen Partner in Studienfragen.

Ansprechpartnerin: Annette Weber

Telefon: +49 (0) 40 7410 - 55489

Email: annette.weber@uke.de

[https://www.uke.de/kliniken-institute/zentren/universitaet-res-cancer-center-hamburg-\(ucch\)/studien/index.html](https://www.uke.de/kliniken-institute/zentren/universitaet-res-cancer-center-hamburg-(ucch)/studien/index.html)

Heidelberg

Nationale Centrum für Tumorerkrankungen (NCT) Heidelberg

<https://www.nct-heidelberg.de/fuer-aerzte/studien/urologische-tumoren.html>

Jena

Universitätsklinikum Jena

Prof. Dr. med. Marc-Oliver Grimm | Direktor Urologische Klinik und Poliklinik

Email: nora.hesse@med.uni-jena.de

Telefon: +49 3641 9-329901

Fax: +49 3641 9-329902

Ansprechpartner: <https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Ansprechpartner.html>

Studienübersicht: <https://www.uniklinikum-jena.de/urologie/Klinische+Studien/Aktuelle+Studien%3%BCbersicht.html>

Köln

Uniklinik Köln

Noemi Muthen, Telefon +49 221 478-82112

Gudrun Sowada, Telefon +49 221 478-82113

E-Mail urologie-studienkoordination@uk-koeln.de

Internet: <https://urologie.uk-koeln.de/forschung/studienregister/>

Mainz

Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen Mainz (UCT Mainz)

Telefon Zentrale: 06131 17-0

Internet: <https://www.unimedizin-mainz.de/uct/studien/tumorthherapie-studien.html>

München

CCC Comprehensive Cancer Center München

<http://www.ccc-muenchen.de/>

Pettenkoferstraße 8a , 3. Stock

80336 München:

Telefon: 089 / (089) 4400 - 78008 oder (089) 4140 - 7707

E-Mail: ccc.krebszentrum@med.uni-muenchen.de

Öffentliches Studienregister des CCC-München:

<http://cccm-studienregister.med.uni-muenchen.de/trials>

Klinikum der Universität München (KUM) mit dem Comprehensive Cancer Center CCCLMU

Klinikum rechts der Isar der Technischen Universität München (RdI-TUM) mit dem Roman-Herzog-Krebszentrum RHCCC

Tumorzentrum München (TZM)

München

Urologische Klinik und Poliklinik der Technischen Universität München | Klinikum rechts der Isar

Studienkoordinatorin Urologie:

Dr. rer. nat. Marita Angermeier

Tel.: 089/4140-2576

Fax: 089/4140-2549

E-Mail: Marita.Angermeier@mri.tum.de

Internet: http://www.mriu.de/klin_studien/prostata.html

Tübingen, Stuttgart

Comprehensive Cancer Center Tübingen-Stuttgart

Aktuelle Studien im Zentrum für Urogenitaltumoren

07071 29-87235

uro-studien@med.uni-tuebingen.de

<https://www.medizin.uni-tuebingen.de/de/das-klinikum/einrichtungen/zentren/tumorzentrum-ccc/forschung/klinische-studien-am-ccc/urogenitaltumoren>

Ulm

Comprehensive Cancer Center Ulm (CCCU) | Tumorzentrum Alb-Allgäu-Bodensee | Universitätsklinikum Ulm

89070 Ulm

Telefon: 0731/500-0

<https://www.uniklinik-ulm.de/comprehensive-cancer-center-ulm-cccu/studien-forschung.html>

Würzburg

Würzburg | Comprehensive Cancer Center Mainfranken

Josef-Schneider-Str.6 / Haus C16

97080 Würzburg

Anmeldung und Information

Tel.: 0931 - 201 35350

Fax: 0931 - 201 35359

E-Mail: anmeldung_ccc@klinik.uni-wuerzburg.de

Internet: <https://cccstudienuebersicht.uk-wuerzburg.de/external/studiesbyindication?indicationId=30&page=0>

Weitere Studien

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Deutsches Register Klinischer Studien (DRKS)

Deutsches Konsortium für
Translationale Krebsforschung
Zentrales Studienregister

Bayerisches Zentrum
für Krebsforschung
Zentrales Studienregister

viomedo.de

Studien-Suche

U.S. National Library of Medicine

ClinicalTrials.gov

Studien Weltweit

ClinicalTrials.gov ist eine Datenbank mit privat und öffentlich finanzierten klinischen Studien,
die auf der ganzen Welt durchgeführt werden.

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen (Österreich)

Studien in Österreich

Nationale Auskunftsstelle für Klinische Krebsstudien

Koordinationsstelle Forschung am Menschen
Bundesamt für Gesundheit BAG

kofam.ch
**Portal zur Humanforschung
in der Schweiz**

Schweizerische Arbeitsgemeinschaft
für Klinische Krebsforschung

SAKK.ch
**Studien in der Schweiz
Urogenitale Tumoren**

Medikamente in der Pipeline (Einige Hersteller)

abbvie

<https://www.abbvie.com/our-science/pipeline.html>

Amgen

<https://www.amgenpipeline.com/>

AstraZeneca

<https://www.astrazeneca.com/our-therapy-areas/pipeline.html>

BioNTech

<https://biontech.de/de/science/pipeline>

https://biontech.de/sites/default/files/2020-01/BioNTech_Pipeline_0.pdf

Bayer

<https://pharma.bayer.com/development-pipeline>

Boehringer Ingelheim

<https://www.inoncology.com/our-pipeline>

Bristol-Myers Squibb

<https://www.bms.com/researchers-and-partners/in-the-pipeline.html>

GlaxoSmithKline plc (GSK)

<https://www.gsk.com/en-gb/research-and-development/our-pipeline/>

Innomedica

<https://www.innomedica.com/produkte/produkte-pipeline/>

Johnson & Johnson

<https://www.investor.jnj.com/pharmaceutical-pipeline>

<https://www.janssen.com/janssen-highlights-innovative-oncology-portfolio-and-pipeline-oral-biologic-and-cell-therapies>

Merck KGaA, Darmstadt

<https://www.merckgroup.com/de/research/healthcare-pipeline.html>

MorphoSys

<https://www.morphosys.de/pipeline/clinical>

MSD Sharp & Dohme GmbH

<https://www.msd.de/forschung/msd-pipeline/>

Novartis

<https://klinischeforschung.novartis.de/patienten/aktuelle-studien/>

Pfizer

<https://www.pfizer.com/science/oncology-cancer/pipeline>

Roche https://www.roche.com/research_and_development/who_we_are_how_we_work/pipeline.htm

Sanofi (Sanofi-aventis Groupe)

<https://www.sanofigenzyme.com/en/products-research/research-pipeline>

Takeda Pharmaceutical

<https://www.takedaoncology.com/pipeline/our-pipeline/>

veru

<https://verupharma.com/pipeline/>

vfa Die forschenden Pharma-Unternehmen
Perspektive 2023

Neue Medikamente in Sicht