

Studienorganigramm Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistenz	Kontakt (E-mail, Telefon)
Hämatologie und Onkologie mit Palliativmedizin	Prof. Dr. A. Reinacher-Schick	Dr. med. N. Höffken Dr. med. S. Nöpel-Dünnebacke Dr. med. L. Witkowski Dr. med. A. Kraeft	G. Rohe C. Förster R. Safaei D. Benitez	gaby.rohe@klinikum-bochum.de sabine.zumbrink@klinikum-bochum.de claudia.foerster@klinikum-bochum.de rabia.safaei@klinikum-bochum.de daniel.benitezreinhardt@klinikum-bochum.de
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	Prof. Dr. T. Gambichler Prof. Dr. E. Stockfleth	Prof. Dr. T. Gambichler	S. Schemenewitz S. Wollgast	e.stockfleth@klinikum-bochum.de t.gambichler@klinikum-bochum.de sabrina.schemenewitz@klinikum-bochum.de sandra.wollgast@klinikum-bochum.de
Allgemein- und Viszeralchirurgie	Prof. Dr. O. Belyaev PD Dr. Torsten Herzog	Prof. Dr. O. Belyaev PD Dr. Torsten Herzog Dr. M. Janot-Matuschek	K. Kasoly	c.braumann@klinikum-bochum.de o.belyaev@klinikum-bochum.de k.kasoly@klinikum-bochum.de
Strahlentherapie	Prof. Dr. Adamietz	Dr. G. Strohm	S. Rasche	s.rasche@klinikum-bochum.de
Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde	PD Dr. Volkenstein	PD Dr. Volkenstein	PD Dr. Volkenstein Dr. K. van Ackeren	stefan.volkenstein@rub.de konstantin.vanackeren@rub.de

Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie, Onkologie und Palliativmedizin	CONKO-007 – IIT-Studie Randomisierte Phase-III-Studie zum Stellenwert einer Radiochemotherapie nach Induktionschemotherapie beim lokal begrenzten, inoperablen Pankreaskarzinom. LKP: Prof. Dr. R. Fietkau
	ACO/ARO/AIO 18.1 Kurzzeit-Radiotherapie versus Radiochemotherapie, gefolgt von konsolidierter Chemotherapie und selektivem Organerhalt für Patienten mit MRT-definierten intermediären und Hoch-Risiko-Rektumkarzinom LKP: Prof. Dr. Claus Rödel In der StudyBox registriert
	PAntaxIB Eine offene, prospektive klinische Studie der Phase Ib zur Untersuchung der Sicherheit, Verträglichkeit und maximal verträglichen Dosis von SCO-101 in Kombination mit Gemcitabin und Nab-Paclitaxel bei Patienten mit inoperablem Bauchspeicheldrüsenkrebs.

Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Studie
	LKP: Dr. med. Thomas J. Ettrich
	BNT122-01 A Phase II clinical trial comparing the efficacy of RO7198457 versus watchful waiting in patients with ctDNA positive, resected Stage II (high risk) and Stage III colorectal cancer. LKP: Scott Kopetz MD
	COLOPREDICT PLUS 2.0 - Registerstudie Retro- und prospektive Erfassung der Rolle vom MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium II + III. LKP: Prof. Dr. A. Tannapfel In der StudyBox registriert
	Marginalzonenlymphom-Register Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen. LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch
	RACE Neoadjuvante Radiochemotherapie vs. Chemotherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem, potenziell resektablem Adenokarzinom des Gastroösophagealen Überganges LKP: Prof. R. Hofheinz, Mannheim
	GMALL-Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen. LKP: Dr. Nicola Gökbüget
	SPACE Einarmige Phase II Studie bei Patienten mit fortgeschrittenem kleinzelligen Bronchialkarzinom (ES-SCLC) in reduziertem Allgemeinzustand, die für eine Therapie mit Atezolizumab-Carboplatin-Etoposid qualifizieren.
	Circulate Auf zirkulierender TumorDNA (ctDNA) basierte Entscheidung zur adjuvanten Therapie bei Patienten mit Kolonkarzinom im Stadium II LKP: Prof. Folprecht, Dresden In der StudyBox registriert
	IPSEN Napoli3 Open label, multizentrische Phase III Studie zu Irinotecan Liposome Injektion, Oxaliplatin, 5-FU/ Leukovorin vs. nabPaclitaxel plus Gemcitabine bei Patienten ohne vorangegangene Chemotherapie bei metastasiertem Adenokarzinom des Pankreas
	IMPORTANCE Second line, Randomized phase II study of immune stimulation with Pembrolizumab and radiotherapy in second line therapy of metastatic head and neck squamous cell carcinoma. LKP: Prof. Dr. Rainer Fietkau, Universitätsklinikum Erlangen
	PanDaDETECT (Biobank) Monozentrisches Register für Patienten mit malignen Bauchspeicheldrüsenerkrankungen. Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick
Allgemein- und Viszeralchirurgie	IOWISI Intraoperative Wundspülung zur Prävention von postoperativen Wundinfektionen nach Laparotomie LKP: PD Dr. med Daniel Reim
	TAKEDA

Studienliste Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum

Durchführende Einheit	Studie
	<p>TAK-954-2004 - 5-HT4 Rezeptoragonist zur Behandlung der postoperativen Magen-Darm Atonie. Effektivität und Sicherheit von TAK – 954 – 2004 gegenüber Placebo zur Behandlung/ Prophylaxe der postoperativen Magen- Darm- Atonie bei Patienten die eine Dünn-, oder Dickdarmresektion erhalten (offen chirurgisch oder laparoskopisch). LKP: Dr. Dominik Jauch In der StudyBox registriert</p>
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	<p>ResMain4SC-201-6-2015 Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase II-Studie zur Evaluation von Resminostat als Erhaltungstherapie bei Patienten mit fortgeschrittener Mycosis fungoides (MF; Stadium IIB-IVB) oder Sézary Syndrom (SS) (kutanen T-Zell Lymphom), die unter systemischer Therapie einen stabilen Krankheitsverlauf haben.</p>
	<p>ADOReg Erhebung und Speicherung von Krankheits- und Behandlungsdaten in einem bundesweiten prospektiven Register zur Versorgungsforschung in der dermatologischen Onkologie für Patienten mit Malignem Melanom Stadium IIB bis IV.</p>
	<p>NICO (BMS-936558) Nicht-interventionelle, prospektive Studie zur Anwendung und Sicherheit/Wirksamkeit von Nivolumab Monotherapie oder in Kombination mit Ipilimumab in der onkologischen Routine bei Patienten mit einem Stadium IV oder einem nicht-resektierbaren Stadium IIIC Melanom.</p>
	<p>MCC-Trim EMR 100070-0031 Noninterventional cohort registry study to assess characteristics and management of patients with Merkel cell carcinoma in Germany</p>
	<p>NISSO CLDE225A2404 Nichtinterventionelle, multizentrische Sicherheitsstudie (PASS) zur Beurteilung der Langzeitsicherheit und Verträglichkeit von Odomzo (Sonidegib) bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (laBCC)</p>
	<p>NivoMela CA209-7DL Adjuvant Nivolumab treatment in stage II high-risk melanoma - A randomized, controlled, phase III trial with biomarker-based risk stratification – NivoMela</p>
	<p>TELLOMAK: T-cell Lymphoma anti-KIR3DL2 therapy An open label, multi cohort, multi-center phase II study evaluating the efficacy and safety of IPH4102 alone or in combination with chemotherapy in patients with Advanced T-cell lymphoma</p>
	<p>Nektar Pivot-Studie - 20-214-29/CA045-022 A Phase 3, Randomized, Open-label Study to Compare Adjuvant Immunotherapy of Bempegaldesleukin Combined with Nivolumab Versus Nivolumab After Complete Resection of Melanoma in Patients at High Risk for Recurrence (PIVOT-12)</p>
	<p>Multizentrische, prospektiv geplante Querschnittsuntersuchung an historischen Kohorten: Adjuvant Melanoma Therapy with Nivolumab, Pembrolizumab and Dabrafenib plus Trametinib – a Real-World Experience from the DACH Region</p>

Studienorganigramm Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistentz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Hämatologie/Onkologie	Herr Prof. Dr. med. Dirk Strumberg	Frau Katja Fritz Studienkoordination	Frau Meike Mohr Frau Nicole Luck	carina.tober@elisabethgruppe.de kerstin.voitz@elisabethgruppe.de meike.huenewinkel@elisabethgruppe.de claudia.daehnicke@elisabethgruppe.de meike.mohr@elisabethgruppe.de nicole.luck@elisabethgruppe.de
Urologie	Herr Prof. Dr. med. Florian Roghmann Herr Dr. med. Karl Tully Herr Dr. med. Peter Bach Herr Dr. med. Nicolas von Landenberg Herr PD Dr. med. Rein-Jüri Palisaar		Frau Kerstin Voitz Frau Carina Tober Frau Meike Hünnewinkel Frau Claudia Daehnicke	
Gynäkologie	Herr Prof. Dr. med. Clemens Tempfer Herr Dr. med. Askin Dogan		Frau Kerstin Voitz Frau Carina Tober Frau Meike Hünnewinkel Frau Claudia Daehnicke Frau Meike Mohr Frau Nicole Luck	
Chirurgie	Herr Prof. Dr. Dirk Bausch Herr Dr. med. Sebastian Brinkmann			
Innere Medizin	Herr Prof. Dr. Timm Westhoff Herr Dr. med. Felix Seibert		Frau Meike Mohr Frau Nicole Luck	
Anästhesie	Herr Prof. Dr. Ulrich Frey Fr. Prof. Dr. med. Petra Bischoff			

Studien am Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie/Onkologie	RAMTAS: A Phase III Study of RAMucirumab in Combination With TAS102 vs. TAS102 Monotherapy in Chemotherapy Refractory Metastatic Colorectal Cancer Patients
	AML5G 30-16: Randomized Phase III Study of Standard Intensive Chemotherapy Versus Intensive Chemotherapy With CPX-351 in Adult Patients With Newly Diagnosed AML and Intermediate- or Adverse Genetics
	AML5G 29-18: A Study of Ivosidenib or Enasidenib in Combination With Induction Therapy and Consolidation Therapy, Followed by Maintenance Therapy in Patients With Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome EB2, With an IDH1 or IDH2 Mutation, Respectively, Eligible for Intensive Chemotherapy (HOVON150AML)
	AML5G 28-18: A Phase 3, Multicenter, Open-label, Randomized, Study of Gilteritinib Versus Midostaurin in Combination With Induction and Consolidation Therapy Followed by One-year Maintenance in Patients With Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia (AML) or Myelodysplastic Syndromes With Excess Blasts-2 (MDS-EB2) With FLT3 Mutations Eligible for Intensive Chemotherapy
Hämatologie/Onkologie	AML5G-Bio: Registry Study on Biological Disease Profile and Clinical Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neoplasms, and Acute Leukemias of Ambiguous Lineage; The AML5G Biology and Outcome (BiO)-Project. NCT01252485

Studien am Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
	MPN-Register: Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für ALLE BCR-ABL1 negative myeloische Neoplasien
	GMALL Registry and Collection of Biomaterial: Prospective Data Collection Regarding Diagnosis, Treatment and Outcome of Adult Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL) Patients and Related Diseases Associated With a Prospective Collection of Biomaterial (GMALL registry). NCT02872987
	GMALL08_2013: Optimization of Therapy in Adult Patients With Newly Diagnosed Acute Lymphoblastic Leukemia or Lymphoblastic Lymphoma by Individualised, Targeted and Intensified Treatment (GMALL08_2013). NCT02881086
	Myriam: Clinical research platform for molecular testing, treatment and outcome of patients with Multiple Myeloma
	Saphir: Das Tumorregister Speiseröhren- und Magen-Ca stellt die Behandlungsrealität und die Therapiesequenzen metastasierten Speiseröhren-, Magen und gastroösophagealen Übergangskarzinomen prospektiv bei 750 Patienten mit Pankreas-Ca.
	Colo Predict Registerstudie
	Circulate: Circulating Tumour DNA Based Decision for Adjuvant Treatment in Colon Cancer Stage II Evaluation (CIRCULATE) AIO-KRK-0217
Urologie	MSD MK 3475 B15: A Phase 3, Randomized, Open-label Study to Evaluate Perioperative Enfortumab Vedotin Plus Pembrolizumab (MK-3475) Versus Neoadjuvant Gemcitabine and Cisplatin in Cisplatin-eligible Participants With Muscle-invasive Bladder Cancer (KEYNOTE-B15 / EV-304)
	BMS 017-078: A Phase 3, Randomized, Study of Neoadjuvant Chemotherapy alone versus Neoadjuvant Chemotherapy plus Nivolumab or Nivolumab and BMS-986205, Followed by Continued Post-Surgery Therapy with Nivolumab or Nivolumab and BMS-986205 in Participants with Muscle-Invasive Bladder Cancer
	BMS CA 045-009: A Phase 3, Randomized, Study of Neoadjuvant and Adjuvant Nivolumab Plus NKTR-214, Versus Nivolumab Alone Versus Standard of Care in Participants With Muscle-Invasive Bladder Cancer (MIBC) Who Are Cisplatin Ineligible
	ImVigor011: A Phase III, Double-Blind, Multicenter, Randomized Study of Atezolizumab (Anti-PDL1 Antibody) Versus Placebo as Adjuvant Therapy in Patients With High-Risk Muscle-Invasive Bladder Cancer Who Are ctDNA Positive Following Cystectomy
	Seagan: A Single-arm, Open-label, Multicenter Study of Enfortumab Vedotin (ASG-22CE) for Treatment of Patients With Locally Advanced or Metastatic Urothelial Cancer Who Previously Received Immune Checkpoint Inhibitor (CPI) Therapy
	SunRISe-1: Phase 2b Clinical Study Evaluating Efficacy and Safety of TAR-200 in Combination With Cetrelimab, TAR-200 Alone, or Cetrelimab Alone in Participants With High-Risk Non-Muscle Invasive Bladder Cancer (NMIBC) Unresponsive to Intravesical Bacillus Calmette-Guerin (BCG) Who Are Ineligible for or Elected Not to Undergo Radical Cystectomy
	SunRISe-2: A Phase 3, Multi-center, Randomized Study Evaluating Efficacy of TAR-200 in Combination With Cetrelimab Versus Concurrent Chemoradiotherapy in Participants With Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma (MIBC) of the Bladder Who Are Not Receiving Radical Cystectomy
	Proof: Phase III, multicenter, double-blind, randomized, Placebo-controlled Trial of Infigratinib for the adjuvant Treatment of Subjects with Invasive Urothelial Carcinoma with Susceptible FGFR3 Genetic Alterations
Urologie	SEAL2: Prospektiv randomisierte Studie zum Vergleich einer ausgedehnten mit einer eingeschränkten pelvinen Lymphadenektomie im Rahmen der radikalen Prostatektomie:
Urologie	Thor 2: A randomized Phase 2 Study of Erdafitinib versus Investigator Choice of intravesical Chemotherapy in Subjects who received Bacillus Calmette-Guerin (BCG) and recurred with High Risk Non-Muscle-Invasive Bladder Cancer /NMIBC and FGFR Mutations for Fusions

Studien am Universitätsklinikum Marien Hospital Herne

Durchführende Einheit	Studie
	UroFollow: Marker-gestützte Nachsorge von Patienten mit nicht-muskelinvasiven low/intermediate-risk Harnblasentumoren.
	RZE Datenbank: Erfassung von Nachsorgedaten von Patienten nach radikaler Zystektomie
	PRIAS: (Prostate cancer Research International: Active Surveillance): multizentrische internationale Studie zur aktiven Überwachung von Patienten mit Prostatakrebs mit der Möglichkeit einer verzögerten Therapie
	ProDi: Identifizierung spektraler und biochemischer Biomarker für die Diagnostik von Prostatakrebs mit IR-Imaging und Proteom-Analyse
	Biobank Blase -Datenbank für Tumorgewebe
	PCO Studie: Studie zur Verbesserung der Ergebnisqualität beim lokal begrenzten Prostatakarzinom (Prostate Cancer Outcomes Study).
Innere Medizin	Axadia: A Safety Study Assessing Oral Anticoagulation With Apixaban Versus Vitamin-K Antagonists in Patients With Atrial Fibrillation (AF) and End-Stage Kidney Disease (ESKD) on Chronic Hemodialysis Treatment
	LEOSS Register: Europäisches Fallregister für Patientinnen und Patienten mit SARS-CoV-2-Infektion
Anästhesie	ARISS: Randomised Controlled Multicentre Study of Albumin Replacement Therapy in Septic Shock

Studienorganigramm Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus Bochum

Durchführende Einheit	Prüfarzt (\$40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistentz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Med. Klinik	Prof. Dr. Schroers OA Dr. M. Pohl OA Dr. D. Vangala		J. Buß A. Lenzian	Prof. Dr. R. Schroers, Dr. Pohl Telefon: 0234/ 299 3401 Fax: 0234/ 299 3409 E-Mail: meduni-kkh@ruhr-uni-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234/ 299 3403 Fax: 0234/ 299 3403 E-Mail: julia.buss@kk-bochum.de
Neurol. Klinik	Prof. Dr. U. Schlegel OA T. Kowalski	Frau Dr. Seidel	Frau S. Rekowski Herr O. Klapschus	Prof. Dr. U. Schlegel: Telefon: 0234 / 299 3701 Fax: 0234/ 299 3719 E-Mail: uwe.schlegel@kk-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@kk-bochum.de
Neuroradiologie	Prof. Dr. Werner Weber PD Dr. Sebastian Fischer	PD Dr. Volker Maus Dr. Anushe Weber	Frau S. Rekowski Herr O. Klapschus	Prof. Dr. W. Weber: Telefon: 0234 / 299 3801 Fax: 0234/ 299 3809 E-Mail: werner.weber@kk-bochum.de Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@kk-bochum.de

Studienliste Universitätsklinikum Knappschafts-Krankenhaus Bochum

Durchführende Einheit	Studie
Medizinische Klinik	CAO/ARO/AIO-12 (WiSP ER10) Induktionstherapie vor oder nach präoperativer Radiochemotherapie und Operation bei lokal fortgeschrittenem Rektumkarzinom LKP: Prof. C. Röder, Frankfurt
	FIRE-4 / AIO KRK-0114 Randomisierte Studie zur Wirksamkeit einer Cetuximab-Reexposition bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp), welche auf eine Erstlinien-Behandlung mit FOLFIRI plus Cetuximab ein Ansprechen zeigten LKP: Prof. Heinemann (München)
	ALPACA Induction Treatment with <i>nab</i> -Paclitaxel/Gemcitabine for First-line Treatment of Metastatic Pancreatic Cancer Followed by Either Alternating Application of Gemcitabine Monotherapy and <i>nab</i> -Paclitaxel/Gemcitabine or Continuing Application of <i>nab</i> -Paclitaxel/Gemcitabine: LKP Prof. Kullmann (Berlin)
	Renaissance / FLOT5 Chemotherapy alone vs. Chemotherapy followed by surgical resection for limited metastatic adenocarcinoma of the stomach or esophagogastric junction – a randomized multicentre phase III trial of the AIO in cooperation with CAO-V/CAOGI LKP: Prof. Al-Batran (Frankfurt)
	RAMSES/FLOT 7 Perioperative Therapie mit Ramucirumab in Kombination mit FLOT vs. FLOT allein bei operablem Magenkarzinom und Adenokarzinom des ösophogalen Überganges LKP. Prof. AL-Batran (Frankfurt)
	ACO/ARO/AIO- 18.1- Studie Kurzzeit- Radiotherapie versus Radiochemotherapie, gefolgt von konsolidierter Chemotherapie und selektivem Organerhalt für Patienten mit MRT- definierten intermediären und Hoch- Risiko- Rektumkarzinom LKP: Prof. Dr. C. Rödel
	PLATON (Pilotstudie) Eine multizentrische, prospektive Beobachtungsstudie zur Evaluation genetischer Tumorprofile und assoziierter Therapieentscheidungen bei gastrointestinalen Tumoren LKP: Prof. Dr. A. Vogel/ Prof. Dr. S. Al- Batran
Medizinische Klinik	Das PLATON Netzwerk (Hauptstudie) Eine multizentrische, prospektive Beobachtungsstudie mit Biobanking und Etablierung einer interaktiven ärztlichen Diskussionsplattform, zur Evaluation genetischer Tumorprofile, assoziierter Therapieentscheidungen und der Überlebenszeiten bei gastorintestinalen Tumoren. LKP: Prof. Dr. A. Vogel/ Prof. Dr. S. Al- Batran
	AMLSG Register Studie Registry Study on Biological Disease Profile and Clinical Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neoplasms, and Acute Leukemias of Ambiguous Lineage LKP Prof. Dr. F. Schlenk (Ulm)
	AMLSG 30-18 Randomized Phase III Study of Standard Intensive Chemotherapy versus Intensive Chemotherapy with CPX-351 in Adult Patients with Newly Diagnosed AML and Intermediate or Adverse Genetics

Studienliste Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus Bochum

Durchführende Einheit	Studie
	HOVON150/ AMLSG 29-18 Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte, Phase 3 Studie zu Ivosidenib oder Enasidenib in Kombination mit Induktions- und Konsolidierungstherapie mit anschließender Erhaltungstherapie für Patienten mit neu-diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie oder mit myelodysplastischem Syndrom mit Exzess von Blasten-2 (MDS-EB2), die eine <i>IDH1</i> oder <i>IDH2</i> Mutation aufweisen und für eine intensive Chemotherapie geeignet sind.
	HOVON156/ AMLSG 28-18 A Phase 3, Multicenter, open-label, Randomized, Study of Gilteritinib versus Midostaurin in Combination with Induction and Consolidation Therapy followed by one-year maintenance in Patients with Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia (AML) or myelodysplastic syndromes with excess blasts-2 (MDS-EB2) with FLT3 Mutations Eligible for Intensive Chemotherapy
	GM ALL Register "GMALL Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen" LKP: Dr. N. Gökbuget (Frankfurt)
	GM ALL 08 2013 Therapieoptimierung bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphoblastischen Lymphom (LBL) durch individualisierte, gezielte und intensiviertere Therapie LKP: Dr. N. Gökbuget (Frankfurt)
	Astral A prospective Phase II clinical study to assess the efficacy and toxicity of high-dose chemotherapy followed by allogeneic stem cell transplantation as treatment of primary progressive and relapsed aggressive non-Hodgkin lymphoma LKP: Prof. Dr. Bertram Glaß (Berlin)
Neurologische Klinik	<i>Register PTT</i> Universitätsklinik Heidelberg, DKFZ
	GlioVax: Phase II trial of vaccination with lysate-loaded, mature dendritic cells integrated into standard radiochemotherapy in newly diagnosed glioblastoma
	NOA 13: Prospektive Beobachtungsstudie zur Chemotherapie bei nicht spezifisch vorbehandelten Patienten mit primären ZNS-Lymphom (PZNSL)
Neurologische Klinik	NOA 24 – MecMeth Phase I/II trial of meclofenamate/temozolomide combination therapy in relapsed MGMT-methylated glioblastoma (MecMeth)
	NOA 17 – GlioCave A Phase II-Trial comparing adjuvant stereotactic fractionated radiotherapy to the resection cavity in recurrent glioblastoma to observation
	N2M2 Phase I/IIa trials of molecularly matched targeted therapies plus radiotherapy in patients with newly diagnosed glioblastoma without MGMT promotor methylation
	EORTC 1308: Radiation versus Observation following surgical resection of Atypical Meningioma: A randomised controlled trial (The ROAM trial)
	EORTC Persomed-I personalized intensity modulated Therapy of Medulloblastoma
	EORTC 2116 FREQUENCY Fruquintinib for recurrent WHO grade 2 or 3 meningioma (FREQUENCY): a randomized phase II study

Studienliste Universitätsklinikum Knappschafts Krankenhaus Bochum

Durchführende Einheit	Studie
	EORTC 1926 RIGOLETTO Romiplostin for thrombocytopenia induced by lomustine at first progression of MGMT promotor methylated glioblastoma
	EORTC 2013 cIMPACT now Treatment and outcome of patients with primary brain tumours diagnosed according to cIMPACT_NOW recommendations and the 2021 revised WHO classification
	NOA-ImproveCodeL: Improvement of functional outcome for patients with newly diagnosed grade II or III glioma with co-deletion of 1p/19q - FUNCTIONAL-CODEL
	Annexa I A Phase 4 Randomized Clinical Trial of Andexanet Alfa in Acute Intracranial Hemorrhage in Patients Receiving an Oral Factor Xa Inhibitor
	Prestige AF Prevention of stroke in intracerebral hemorrhage survivors with atrial fibrillation
	Closure Left atrial appendage closure in patients with atrial fibrillation at high risk of stroke and bleeding compared to medical therapy: a prospective randomized clinical trial Teilnahme als Satelitzentrum
	NOA 17 GlioCave – Adjuvant stereotactic fractionated radiotherapy to the resection cavity in recurrent glioblastoma
	Escape Next: A Multicentre, Randomized, Double-blinded, Placebo-controlled, Parallel Group, Singledose, Design to Determine the Efficacy and Safety of Nerinetide in Participants with Acute Ischemic Stroke Undergoing Endovascular Thrombectomy Excluding Thrombolysis
Neuroradiologie	DISTAL Endovascular therapy plus best medical treatment (BMT) versus BMT alone for Medium Vessel Occlusion Stroke – a pragmatic, international, multicenter, randomized trial
	FRITS: FRED™/FRED™ Jr Intracranial aneurysm Treatment Study
Neuroradiologie	KANEKA: Post Market Clinical Follow-Up for ED Coil / Electro-detach Generator v4 A prospective, single arm, multicenter study
	ASSISTENT: Acandis Stenting of Intracranial STENosis – registry
	IMPACT: International Post Market Product Surveillance Study of Intracranial Aneurysms Treated with an Endovascular Approach
	TENSION: Efficacy and safety of Thrombectomy in Stroke with extended lesion and extended time window
	TREAT: Trenza Embolization Device for Intracranial Aneurysm Treatment
	SESAME: Safety and Effectiveness of SOFIA™/SOFIA™ PLUS when used for direct aspiration as a first line treatment technique in patients suffering an Acute Ischemic Stroke in the anterior circulation.

Studienliste Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus Bochum

Durchführende Einheit	Studie
	SEALANT: (LVIS EVO and Hydrocoils)
	DISTALS <i>(an IDE – FDA study seeking the distal indication in the US, randomized, 170 patients, with a core lab)</i>