

Offene Studien im iTZ Ruhr

Studien Universitätsklinikum Katholisches Klinikum Bochum (KKB)

Studienorganigramm KKB

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistentz	Kontakt (E-mail, Telefon)
Hämatologie und Onkologie mit Palliativmedizin	Prof. Dr. A. Reinacher-Schick	Dr. J. von Tresckow Dr. L. Witkowski Dr. S. Hegenberg	N. Luck M. Mohr C. Lueg J. Willenberg	Julia.vontresckow@klinikum-bochum.de Lukas.witkowski@klinikum-bochum.de Stefanie.hegenberg@klinikum-bochum.de Nicole.luck@klinikum-bochum.de Meike.mohr@klinikum-bochum.de Carina.lueg@klinikum-bochum.de Julia.willenberg@klinikum-bochum.de
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	Prof. Dr. E. Stockfleth Prof. Dr. Dr. Cornelia Mauch	Vasileios Dervenis	S. Wollgast K. Allrich	Cornelia.mauch@klinikum-bochum.de Vasileos.dervenis@klinikum-bochum.de sandra.wollgast@klinikum-bochum.de kim.allrich@klinikum-bochum.de
Allgemein- und Viszeralchirurgie	Prof. Dr. O. Belyaev	Prof. Dr. O. Belyaev Dr. M. Janot-Matuschek	K. Kasoly D. Ocakli	orlin.belyaev@klinikum-bochum.de krisztina.kasoly@klinikum-bochum.de monika.janot-matuschek@klinikum-bochum.de dilek.ocakli@klinikum-bochum.de
Strahlentherapie	PD. Dr. C. Baues			christian.baues@klinikum-bochum.de
Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde	Prof. Dr. Stefan Dazert	Dr. J. Zander	Dr. J. Zander	Stefan.dazert@klinikum-bochum.de Julia.zander@klinikum-bochum.de

Studien KKB	Studie
Durchführende Einheit	
	ACO/ARO/AIO 18.2

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie, Onkologie und Palliativmedizin	Preoperative FOLFOX versus postoperative risk-adapted chemotherapy in patients with locally advanced rectal cancer and low risk for local failure: A randomized phase III trial of the German Rectal Cancer Study Group In der StudyBox registriert
	FIRE-8; AIO-KRK/YMO-0519 Prospective, randomized, open, multicenter Phase II trial to investigate the efficacy of trifluridine/tipiracil plus panitumumab versus trifluridine/tipiracil plus bevacizumab as first-line treatment of metastatic colorectal cancer. In der StudyBox registriert
	FIRE-9 - PORT / AIO-KRK-0418 Prospective, randomized, open, multicenter Phase III trial to investigate the efficacy of active post-resection/ablation therapy in patients with meta-static colorectal cancer In der StudyBox registriert
	Goblet A phase 1 / 2 multiple-indication biomarker, safety, and efficacy study in advanced or metastatic Gastrointestinal cancers exploring treatment combinations with pelareo-rep and atezolizumab. In der StudyBox registriert
	Go/Genentech A PHASE II, OPEN-LABEL, MULTICENTER, RANDOMIZED STUDY OF THE EFFICACY AND SAFETY OF ADJUVANT AUTOGENE CEVUMERAN PLUS ATEZOLIZUMAB AND mFOLFIRINOX VERSUS mFOLFIRINOX ALONE IN PATIENTS WITH RESECTED PANCREATIC DUCTAL ADENOCARCINOMA
	METAPANC Intensified treatment in patients with oligometastatic pancreatic cancer - multimodal surgical treatment versus systemic chemotherapy alone: a randomized controlled trial – METAPANC
	RACE Neoadjuvante Radiochemotherapie vs. Chemotherapie bei Pateinten mit lokal fortgeschrittenem, potenziell resektablem Adenokarzinom des Gastroösophagealen Überganges LKP: Prof. R. Hofheinz, Mannheim
	Marginalzonenlymphom-Register MZOL Nicht interventionelles prospektives Register zu Epidemiologie und Behandlungspraxis bei Marginalzonenlymphomen. LKP: Prof. Dr. C. Buske/Dr. Peter Koch
	GMALL-Register und Biomaterialbank Biomaterialsammung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen. LKP: Dr. Nicola Gökbuget
	COLOPREDICT PLUS 2.0 - Registerstudie Retro- und prospektive Erfassung der Rolle vom MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium II + III. LKP: Prof. Dr. A. Tannapfel In der StudyBox registriert

Studien KKB Durchführende Einheit	Studie
	PanDaDETECT (Biobank) Monozentrisches Register für Patienten mit malignen Bauchspeicheldrüsenerkrankungen. Ansprechpartner: St. Josef-Hospital, Prof. Dr. A. Reinacher-Schick
Allgemein- und Viszeralchirurgie	RECOPS Der Einfluss der Braun- Fußpunktanastomose auf das postoperative Ergebnis nach pyloruserhaltender Pankreaskopfresektion.
	EDIUM Ergebnisqualität bei Darmkrebs: Identifikation von Unterschieden und Maßnahmen zur flächendeckenden Qualitätsentwicklung. <i>In der StudyBox registriert</i>
Dermatologie, Venerologie und Allergologie	NIS-BERING-Melanoma Encorafenib plus binimetinib in patients with locally advanced, unresectable or metastatic BRAFV600-mutated melanoma: a multi-centric, multi national, prospective, longitudinal, non-interventional study in Germany and Austria
	R3767-ONC-2208 (Protocol: A Phase 2 Peri-Operative Trial of Fianlimab and Cemiplimab Compared with Anti-PD1 Alone in Patients with Resectable Stage III and IV Melanoma –)
	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.
	M-14789-41 Eine multizentrische, randomisierte, auswerterverblindete, aktiv-kontrollierte Studie der Phase IV zur Bestimmung der Inzidenz von Plattenepithel karzinomen und zur Bewertung der langfristigen Sicherheit von Tirbanibulin 10mg/g Salbe und Diclofenac-Natrium 3% Gel zur Behandlung von erwachsenen Patientinnen und Patienten mit aktinischer Keratose im Gesicht oder auf der Kopfhaut.
	Aresus EXACT-1 Multizentrische, randomisierte, placebokontrollierte, doppelblinde, adaptive Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Sinecatechin[1]Salbe (definierter Extrakt aus Grünteeblättern) bei erwachsenen Patienten mit Aktinischer Keratose der Kopfhaut und des Gesichts.
Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde	DECIDE II Decision for or against Anti-PD-1 Treatment In Adjuvant Setting of Patients across Europe with Resected Stage IIB/IIC Melanoma.
	Prospektive Studie zur Evaluation der Häufigkeit des Auftretens von einer Riechstörung unter einer primären oder adjuvanten Radio-/Radiochemotherapie bei Patienten und Patientinnen mit Mundhöhlen- und Oropharynxkarzinomen und des Nutzens eines systematischem Riechtrainings in Hinblick auf die Riechstörung und die Lebensqualität.

Studien Universitätsklinikum Marien Hospital Herne (MHH)

Studienorganigramm MHH

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte	Studienassistentz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Hämatologie/Onkologie	Herr Prof. Dr. Dirk Strumberg Herr PD Dr. Amin Turki Frau Dr. Sarah Grothe Frau Dr. Karin Corduan Frau Lobna Kawas	Frau Katja Fritz Frau Vlora Ibishi Studienkoordination	Frau Vlora Ibishi Frau Janine Hartkopf	Katja.fritz@elisabethgruppe.de Kerstin.voitz@elisabethgruppe.de meike.huenewinkel@elisabethgruppe.de giulia.giersbach@elisabethgruppe.de claudia.daehnicke@elisabethgruppe.de Vlora.ibishi@elisabethgruppe.de janine.hartkopf@elisabethgruppe.de
Urologie	Herr Prof. Dr. Florian Roghmann Herr Dr. Peter Bach Herr PD Dr. Karl Tully Herr Dr. Rein-Jüri Palisaar Herr Dr. Moritz Johannes Reike		Frau Kerstin Voitz Frau Meike Hünnewinkel Frau Giulia Giersbach Frau Claudia Daehnicke	esra.sari@elisabethgruppe.de senay.keser@elisabethgruppe.de
Chirurgie	Herr Prof. Dr. Dirk Bausch Herr Dr. Omar Thaher		Frau Vlora Ibishi Frau Janine Hartkopf	
Strahlentherapie	Prof. Dr. Christian Baues Herr Yousef Hedayat Pour		Frau Janine Hartkopf Frau Kerstin Voitz	
Gynäkologie	Herr Prof. Dr. Clemens Tempfer Herr Dr. Günther Rezniczek			guenther.rezniczek@rub.de

Studien MHH	Studie
Durchführende Einheit	
Hämatologie/Onkologie	AML SG 30-18- Randomisierte Phase III Studie zur intensiven Standardchemotherapie vs. intensiver Chemotherapie mit CPX-351 bei erwachsenen Patienten mit einer neu diagnostizierten akuten myeloischen Leukämie und intermediärem bzw. ungünstigem genetischen Risiko
Hämatologie/Onkologie	AML SG-Bio- Registerstudie zu Patientencharakteristika, biologischem Erkrankungsprofil und klinischem Verlauf bei der Akuten Myeloischen Leukämie und dem Hoch-Risiko Myelodysplastischen Syndrom.
Hämatologie/Onkologie	CLL Register: Register der Deutschen CLL Studiengruppe (DCLL SG): Langzeit Nachbeobachtung von Patienten mit CLL, B-PLL, T-PLL, SLL, T/NK-LGL, HCL und Richter Transformation
Hämatologie/Onkologie	CLL16- A PROSPECTIVE, OPEN-LABEL, MULTICENTER, RANDOMIZED, PHASE 3 TRIAL OF ACALABRUTINIB, OBINUTUZUMAB AND VENETOCLAX (GAVE) COMPARED TO OBINUTUZUMAB AND VENETOCLAX (GVE) IN PREVIOUSLY UNTREATED PATIENTS WITH HIGH RISK (17P-DELETION, TP53- MUTATION OR COMPLEX KARYOTYPE) CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA (CLL)

Studien MHH Durchführende Einheit	Studie
Hämatologie/Onkologie	CLL17- A Phase 3 Multicenter, Randomized, Prospective, Open-label Trial of Standard Chemoimmunotherapy (FCR/BR) Versus Rituximab Plus Venetoclax (RVe) Versus Obinutuzumab (GA101) Plus Venetoclax (GVe) Versus Obinutuzumab Plus Ibrutinib Plus Venetoclax (GIVe) in Fit Patients With Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) Without Del(17p) or TP53 Mutation
Hämatologie/Onkologie	Confidence- Iosidenib in combination with azacitidine as first-line treatment for adult patients with newly diagnosed AML with an IDH1 R132 mutation who are not eligible to receive standard induction chemotherapy: A prospective, longitudinal, multicenter, observational study in Germany
Hämatologie/Onkologie	GMALL Registry and Collection of Biomaterial: Prospective Data Collection Regarding Diagnosis, Treatment and Outcome of Adult Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL) Patients and Related Diseases Associated With a Prospective Collection of Biomaterial (GMALL registry). NCT02872987
Hämatologie/Onkologie	GMALL EVOLVE- Eine multizentrische, randomisierte Studie bei Erwachsenen mit de novo Philadelphia-Chromosom-positiver akuter lymphatischer Leukämie zur Bewertung der Wirksamkeit von Ponatinib gegenüber Imatinib in Kombination mit einer Chemotherapie niedriger Intensität, zum Vergleich einer anschließenden allogenen Stammzelltransplantation (SCT) mit einem TKI in Kombination mit Blinatumomab und Chemotherapie bei optimalem Ansprechen und zur Bewertung von Blinatumomab vor einer SCT bei suboptimalem Ansprechen (GMALL-EVOLVE).
Hämatologie/Onkologie	MPN-Register- Deutsches MPN-Register und Biomaterialbank für BCR-ABL1-negative myeloische Neoplasien
Hämatologie/Onkologie	Myriam-Register- Clinical research platform for molecular testing, treatment and outcome of patients with Multiple Myeloma
Urologie	Arasafe- A randomised, phase 3 trial comparing 3-weekly docetaxel 75 mg/m ² (in a 3 week cycle) versus 2-weekly Docetaxel 50 mg/m ² (in a 4 week cycle) in combination with Darolutamide + ADT in patients with mHSPC
Urologie	Arastep: Darolutamid plus ADT im Hochrisiko-biochemischen Rezidiv des Prostatakarzinoms
Urologie	BLC1003-Phase 1- Phase 1 Study of Erdafitinib Intravesical Delivery System (TAR-210) in Participants With Non- Muscle-Invasive or Muscle-Invasive Bladder Cancer and Selected FGFR Mutations or Fusions
Urologie	Immu-132-06/Trophy- A PHASE II OPEN-LABEL STUDY OF SACITUZUMAB GOVITECAN IN UNRESECTABLE LOCALLY ADVANCED/METASTATIC UROTHELIAL CANCER
Urologie	ImVigor011- A Phase III, Double-Blind, Multicenter, Randomized Study of Atezolizumab (Anti-PDL1 Antibody) Versus Placebo as Adjuvant Therapy in Patients With High-Risk Muscle-Invasive Bladder Cancer Who Are ctDNA Positive Following Cystectomy
Urologie	INSIGHT- An explorative, multi center, open-labeled, phase I/IIa platform trial to evaluate the feasibility, safety and efficacy of eftilagimod alpha (IMP321, a LAG-3Ig fusion protein acting as an MHC II agonist) combined with immunotherapeutic, targeted or chemotherapeutic agents or administered via new routes of application in advanced stage solid tumors
Urologie	Stellar-XL0092- A Dose-Escalation and Expansion Study of the Safety and Efficacy of XL092 in Combination with Immuno-Oncology Agents in Subjects with Unresectable Advanced or Metastatic Solid Tumors

Studien MHH Durchführende Einheit	Studie
Urologie	SunRise4- A Phase 2, Open-Label, Multi-Center, Randomized Study of TAR-200 in Combination with Cetrelimab and Cetrelimab Alone in Participants with Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma of the Bladder who are Scheduled for Radical Cystectomy and are Ineligible for or Refusing Platinum-Based Neoadjuvant Chemotherapy
Urologie	IMCode004/INEST- A Randomized Phase II, Double-Blind, Multicenter Study Evaluating the Efficacy and Safety of Autogene Cevumeran Plus Nivolumab Versus Nivolumab as Adjuvant Therapy in Patients With High-Risk Muscle-Invasive Urothelial Carcinoma
Urologische Forschung MHH	Biobank Blase- Fachübergreifende Biomaterialbank am Marienhospital Herne
Urologische Forschung MHH	Biobank Blase-Immuntherapie- Fachübergreifende Biomaterialbank am Marienhospital Herne
Urologische Forschung MHH	PCO Studie- Studie zur Verbesserung der Ergebnisqualität beim lokal begrenzten Prostatakarzinom (Prostate Cancer Outcomes Study)
Urologische Forschung MHH	PRIAS (Prostate cancer Research International: Active Surveillance)- Multizentrische internationale Studie zur aktiven Überwachung von Patienten mit Prostatakrebs mit der Möglichkeit einer verzögerten Therapie
Urologische Forschung MHH	RedCap-Prostata Register und Biobank
Urologische Forschung MHH	RIPC (Remote Ischemic Preconditioning) bei Nierenzellkarzinom
Gynäkologie	HPV-VG1- DEFLAGYN® Vaginal-Gel und Spontanremission und Regression von unklaren Zervixabstrichen und HPV-High-Risk-Infektionen
Gynäkologie	KONDYLOME CO2-Laserablation versus Elektrokoagulation – ein prospektiv, randomisierter Vergleich zweier OP-Techniken zur Behandlung anogenitaler Warzen
Gynäkologie	LLETZ vs LEEP- Vergleich zweier operativer Vorgehensweisen im Rahmen der Therapie der Zervixdysplasie: komplette Entfernung der Transformationszone (LLETZ) versus isolierte Resektion der kolposkopisch sichtbaren Läsion (LEEP)
Gynäkologie	LLETZ-IOLI- Large Loop Excision of the Transformation Zone (LLETZ) mit versus ohne intraoperative Jodprobe bei Frauen mit Zervixdysplasie: eine prospektiv-randomisierte Studie
Gynäkologie	LASER-LICH1 CO2 non-ablative laser versus topical clobetasol for lichen sclerosus: a prospective, open-label, randomized trial
Gynäkologie	REGSA- Deutsche Prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
Gynäkologie	TTR- Trophoblasttumor-Register der Organkommission Uterus der Arbeitsgemeinschaft für Gynäkologische Onkologie (AGO) der Deutschen Gesellschaft für Gynäkologie und Geburtshilfe (DGGG)
Chirurgie	BNT000-001- Epidemiologische Studie zur Überwachung von Studienteilnehmern mit reseziertem kolorektalem Karzinom im Stadium II (hohes Risiko) oder Stadium III auf zirkulierende Tumor-DNA vor, während und nach ihrer Behandlung mit adjuvanter Chemotherapie

Studien MHH	Studie
Durchführende Einheit	
Chirurgie	Colopredict Plus 2.0-Register - Retro- und prospektive Erfassung der Rolle von MSI und KRAS für die Prognose beim Kolonkarzinom im Stadium I + II + III und hochsitzendes Rektumkarzinom Stadium I + II + III (prospektiv)
Chirurgie	HIPEC/FLOT9- A Phase III preventive HIPEC in combination with perioperative FLOT versus FLOT alone for resectable diffuse type gastric and gastroesophageal junction Type II/III adenocarcinoma
Chirurgie	COMPASS- deCOMPressing stomA und zweistufige elektive Resektion vs. Notfall- Resektion bei Patienten mit linksseitigem obstruktivem Dickdarmkrebs

Studien am Universitätsklinikum Knappschaftskrankenhaus Bochum (KKH)

Studienorganigramm KKH

Durchführende Einheit	Prüfarzt (§40 AMG)	Studienbeauftragte (sofern vorhanden)	Studienassistentz	Kontakt (E-Mail, Telefon)
Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie	Prof. Dr. Schroers OA Dr. M. Pohl Dr. T. Mika M. Wünnenberg		A. Racherbäumer A. Lenzian C. Piechura	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: Anna.lenzian@knappschaft-kliniken.de Anke.racherbaeumer@knappschaft-kliniken.de Christiane.piechura@knappschaft-kliniken.de
Neurochirurgische Klinik	Prof. Dr. M. Gierthmühlen Dr. D. Miller		S. Rekwoski O. Klappschus	Prof. Dr. Gierthmühlen Telefon: 0234/ 299 3600 Fax: 0234/ 299 3409 E-Mail: mortimer.gierthmuelen@knappschaft-kliniken.de Studiensekretariat: Telefon: 0234/ 299 83403 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekwoski@knappschaft-kliniken.de
Neurol. Klinik	Prof. Dr. Dr. med. Corinna Seliger-Behme OÄ Dr. S. Seidel T. Kowalski		Frau S. Rekowski Herr O. Klappschus	Prof. Dr. Dr. med. Corinna Seliger-Behme Telefon: 0234 / 299 3701 Fax: 0234/ 299 3719 E-Mail: corinna.seliger-behme@knappschaft-kliniken.de Studiensekretariat: Telefon: 0234 / 299 83703 Fax: 0234/ 299 3703 E-Mail: sylvia.rekowski@knappschaftskliniken-bochum.de

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Klinik für Hämatologie, Onkologie, Stammzelltransplantation und Zelltherapie	AMLSG Bio-Register Registry Study on Patient Characteristics, Biological Disease Profile and Clinical Outcome in Acute Myeloid Leukemia and Related Neoplasms, and Higher Risk Myelodysplastic Syndrome The Biology and Outcome (BiO)-Project LKP: Prof. Dr. Döhner
	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 LKP: Prof. Dr. Paschka
	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. LKP: M.H.G.P. Raaijmakers Erasmus MC
	GMALL Register GMALL Register und Biomaterialbank Biomaterialsammlung und prospektive Datenerfassung zu Diagnostik, Behandlung und Krankheitsverlauf der ALL des Erwachsenen LKP: Dr. Gökbuget
	GM ALL 08 2013 Therapieoptimierung bei erwachsenen Patienten mit neu diagnostizierter akuter lymphatischer Leukämie (ALL) oder lymphoblastischen Lymphom (LBL) durch individualisierte, gezielte und intensivierte Therapie LKP: Dr. Gökbuget
	AMLSG 31-19 A Randomized, Placebo-Controlled Phase III Study of Induction and Consolidation Chemotherapy With Venetoclax in Adult Patients With Newly Diagnosed Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome With Excess Blasts-2 LKP: Prof. Döhner
	R-Pola-Glo A prospective multicenter phase 2 study of the chemotherapy-light combination of intravenous rituximab with the antibody-drug conjugate polatuzumab vedotin and the bispecific antibody glofitamab in previously untreated aggressive B-cell lymphoma patients above 60 years of age ineligible for a fully dosed R-CHOP LKP: Univ.-Prof. Dr. med. Chapuy
Medizinische Klinik – Sektion Gastroenterologie	Inzidenz des ösophagealen Lichen planus Befalls bei Patienten mit bekanntem oralem Lichen Befall, diagnostischer Stellenwert von Weisslich-Endoskopie, NBI und Chromoendoskopie, sowie und prognostischer Stellenwert immunhistochemischer Verfahren und MikroRNA's für das Auftreten präaligner und maligner Läsionen

Studien KKH Durchführende Einheit	Studie
Klinik für Anästhesiologie, Intensivmedizin und Schmerztherapie	Einfluss genetischer Variation auf Karies- und Parodontitis-Ausprägung (OKAPI-Studie)
Neurologische Klinik	Register PTT Universitätsklinik Heidelberg, DKFZ
	NOA 13: Prospektive Beobachtungsstudie zur Chemotherapie bei nicht spezifisch vorbehandelten Patienten mit primären ZNS-Lymphom (PZNSL)
	NOA 24 – MecMeth Phase I/II trial of meclofenamate/temozolomide combination therapy in relapsed MGMT-methylated glioblastoma (MecMeth)
	Improve Codel
	LEGATO Lomustine with and without reirradiation for first progression of glioblastoma: a randomized phase II/III study
	cIMPACT now Treatment and outcome of patients with primary brain tumours
	Prima CNS
Neurochirurgische Klinik	DiVerso Digitale Versorgung in der Onkologie
	INTRAGO II Multicenter randomized phase II trial on intraoperative radiotherapy in newly diagnosed glioblastoma multiforme
	OCT-Studie durch eine Ex Vivo OCT (optische Kohärenztomographie) Analyse von Gewebe unterschiedlicher Tumorentitäten, Erkenntnisse über die diagnostische Wertigkeit einer OCT Untersuchung, Pat mit primären hirneigenen Tumoren, Meningeomen und Metastasen
	Brainshift Ziel: BS an einem homogenen Patientenkollektiv am eigenen Navigationssystem zu quantifizieren sowie mögliche Einflussfaktoren zu analysieren, um in der Perspektive eine Kompensationsstrategie für den BS zu entwickeln
	GlioVax: Phase II trial of vaccination with lysate-loaded, mature dendritic cells integrated into standard radiochemotherapy in newly diagnosed glioblastoma