

Sehr geehrte/r Patient/in, sehr geehrte/r Kollege/in,

bitte beachten Sie, dass diese Studienübersicht nur die wichtigsten Einschlusskriterien aufführt und keine Gewährleistung zur Teilnahme an einer der genannten klinischen Studien darstellt.

Die Studienübersicht wird ständig aktualisiert und steht Ihnen auch online unter

<https://www.uniklinik-ulm.de/urologie-und-kinderurologie/klinische-studien.html> zur Verfügung.

Außerdem prüfen wir bei allen Patient:innen, die in unseren interdisziplinären Tumorkonferenzen (PROSTA-Board und URO-Board) vorgestellt werden routinemäßig die Möglichkeit zur Teilnahme an einer unserer Studien.

In unserer Studienzentrale sind wir für Sie erreichbar von Montag bis Freitag von 8:30 – 15:30 Uhr.

Herzlichen Dank,
Ihr Studienteam der Klinik für Urologie und Kinderurologie



Kontakt Studienzentrale Urologie:

Tel.: 0731/500-58180 (Aleya Köse)

oder 0731/500-58188 (Julia Geiger)

Fax.: 0731/500-58165

E-mail: studien.urologie@uniklinik-ulm.de

Mo–Fr | 8:30 – 15:30 Uhr

Prof Dr. Friedemann Zengerling

Leitung Urologische Studienzentrale

Tel.: 0731/500-58036

Dr. Angelika Mattigk

Stellv. Leitung Urologische Studienzentrale

Tel.: 0731/500-58132



Universitätsklinikum Ulm

Klinik für Urologie und Kinderurologie

Albert-Einstein-Allee 23

89081 Ulm

Zentrale 0731 500 0

 ÖPNV Linien 2 und 5

 Kliniken Wissenschaftsstadt



Studienübersicht

Klinik für Urologie und Kinderurologie

Stand 11.03.2026

Ärztlicher Direktor

Prof. Dr. med. Christian Bolenz

Universitätsklinikum Ulm

Klinik für Urologie und Kinderurologie

Albert-Einstein-Allee 23

89081 Ulm

Prostata-Ca

2023039

Phase-III-Studie zu Xaluritamig + Abirateron vs. Standard bei Chemotherapie-naivem mCRPC

MEVPRO-3 - C2321008

Phase-III-Studie zu Mevrometostat + Enzalutamid bei mCSPC

PCO

Prospektive, nicht-interventionelle, Fragebogen-basierte Studie zur Verbesserung der Ergebnisqualität beim lokal begrenzten Prostatakarzinom - internationaler Vergleich von Behandlung und Ergebnisqualität

PROCARE

Prostate Cancer Real World Evidence Registry Registerstudie zur Erfassung des Therapie- und Krankheitsverlaufs bei Patienten mit rezidiertem und metastasiertem Prostatakrebs

CAAA617A1DE04 – PSMAreal

Praxisnahe Erfahrungen mit Lutetium (¹⁷⁷Lu) Vipivotid Tetraxetan beim metastasierten kastrationsresistenten Prostatakarzinom – eine beobachtende, multizentrische, prospektive Kohortenstudie

PICO-RALP

Einfluss des intraabdominalen Druck auf das peri- und postoperative Outcome nach RPX

Urothel-Ca

CA244-0012

Phase 2/3-Studie zu Izalontamab Bremgitecan vs. Platintherapie bei metastasiertem Urothelkarzinom nach Immuntherapie

Entscheidungshilfe Harnblasenkrebs

Prospektive Studie zur Entscheidungshilfe bei fortgeschrittenem Harnblasenkrebs zur Reduktion von Entscheidungskonflikten

EVOKE

Nicht-interventionelle, prospektive Studie zur Evaluation des prädiktiven Potenzials des Biomarkers der membranären NECTIN-4-Expression auf die Effektivität von Enfortumab Vedotin und Pembrolizumab Kombinationstherapie im metastasierten Urothelkarzinom

Insight

Phase-I-Studie zu Eftilagimod alpha (IMP321) in Kombination mit Immun-, Zielgerichteten oder Chemotherapien bzw. bei neuer Applikationsform bei fortgeschrittenen soliden Tumoren

Nierenzell-Ca

KO-2806-001

Phase-1, First-in-Human, multizentrische, offene Studie zur Prüfung von Sicherheit, Verträglichkeit und ersten Wirksamkeitshinweisen von KO-2806, als Monotherapie und in Kombination, bei erwachsenen Patient:innen mit fortgeschrittenen soliden Tumoren.

Hoden-Ca

FePro-Ulm

Die Studie untersucht tumorgenetisches Material im Blut und Sperma, sowie dessen Einfluss auf die Fruchtbarkeit. Zudem werden Diagnostikmethoden zur sicheren Beurteilung kryokonservierter Samenproben entwickelt

Kommende Studien

MK-2400 (Initiierung vorauss. 03/2026)

Eine Phase-1/2, Substudie zu Ifinatamab Deructecan allein oder in Kombination bei mCRPC

PEAK-1

Phase-III-Studie zu Casatitan + Cabozantinib vs. Placebo + Cabozantinib bei fortgeschrittenem klarzelligen Nierenzellkarzinom

eARLY-Switch

Phase-II-Studie zu BMS-986365 bei mCSPC mit unzureichender PSA Antwort nach 7 Monaten ADT+ARPI

EvoPAR-Prostateo2

Phase-III-Studie zu adjuvantem Saruparib bei BRCAm Hochrisiko-Prostatakrebs unter Strahlentherapie + ADT

STAMPEDE2

Multicenter-Studie zu Medikamenten- und Strahlentherapie bei mPCA unter ADT

MK2870

Phase-III-Studie zu Sacituzumab Tirumotecan vs. Standardtherapie bei vorbehandeltem lokal fortgeschrittenem/metastasiertem UrothelCa

J4G-MC-JZVD

Phase-III-Studie zu LoXo-453 (FGFR3-Inhibitor) bei unbehandeltem Ia/mUC

TIVOLI

Prospektive NIS zur Tivozanib- Monotherapie in der Erstlinie beim fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom

DEPECA

Prospektive randomisierte Vergleichsstudie: Robotisch assistierte vs. Offene inguinale Lymphadenektomie beim Peniskarzinom