

1. Prostata-Ca

1.1 UCo2-PSMA-01

Multizentrische, offene, Phase-I-Studie mit genetisch modifizierten T-Zellen (UniCARo2-T + TMpPSMA) zur Behandlung von Patienten mit progredienter PSMA-positiver Tumorerkrankung nach Versagen der Standardtherapie (in Kooperation mit der Klinik der Inneren Medizin III des UKU)

1.2 EvEnt-PCA

Evaluation einer patientenorientierten Entscheidungshilfe und der deutschen Versorgungssituation beim nicht metastasierten Prostatakarzinom

1.3 PCO

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

1.4 ADAM

A Randomized, open-label, Phase 2 Study of Adjuvant Apalutamide or Standard of Care in Subjects with High-risk, Localized or Locally Advanced Prostate Cancer After Radical Prostatectomy

2. Nierenzell-Ca

2.1 CONTACT-03

Multizentrische, randomisierte, offene, Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Atezolizumab in Kombination mit Cabozantinib im Vergleich zu Cabozantinib allein bei Patienten mit inoperablem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Nierenzellkarzinom, die während oder nach einer Immun-Checkpoint-Inhibitor-Behandlung eine radiologische Tumorprogression haben

Einschlusskriterien (gekürzt!)

- lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Nierenzell-Ca
- Progress unter oder nach CPI-Therapie
- Messbare Läsionen nach RECIST 1.1
- Karnofsky mind. 70%

Ausschlusskriterien (gekürzt!)

- Vortherapie mit Cabozantinib
- Therapie mit mehr als 2 CPI
- unbehandelte ZNS-Metastasen

2.2 NORA

Prospektive, nicht-interventionelle Studie zur Bewertung von Opdivo® bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Nierenzellkarzinom nach anti-VEGF-Vortherapie

Einschlusskriterien (gekürzt)

- lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Nierenzell-Ca
- Entscheidung zur Erstlinientherapie mit Nivolumab / Ipilimumab

2.3 CASSIOPE

Prospektive, nicht-interventionelle Studie zu Cabozantinib-Tabletten bei Erwachsenen mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach vorheriger Therapie mit einem vaskulären endothelialen Wachstumsfaktor (VEGF)-Hemmer

Einschlusskriterien (gekürzt)

- lokal fortgeschrittenes Nierenzell-Ca
- mindestens eine vorherige Anti-VEGF-Therapie

3. Urothel-Ca

3.1 TITAN-TCC

Einarmige Phase II Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit einer maßgeschneiderten Immuntherapie (Nivolumab-Monotherapie vs. Nivolumab/Ipilimumab-Kombinationstherapie) bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Urothel-Ca

Einschlusskriterien (gekürzt!)

- Histologisch gesichertes metastasiertes oder inoperables Urothel-Ca der Harnblase, der Harnröhre, des Harnleiters oder des Nierenbeckens
- Platinhaltige Vortherapie

- Messbare Läsionen / Tumor nach RECIST1.1
- Karnofsky Performance Status mind. 70%

Ausschlusskriterien (gekürzt!)

- Vorliegen von ZNS-Metastasen
- Frühere systemische Chemotherapie mit mehr als 2 verschiedenen Chemotherapie-Ansätzen

3.2 NIAGARA

Eine randomisierte, offene, multizentrische und Phase-III Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit einer neoadjuvanten Kombinationstherapie aus Durvalumab mit Gemcitabin und Cisplatin gefolgt von einer Durvalumab-Monotherapie von Patienten mit muskelinvasivem Harnblasen-Ca

Einschlusskriterien (gekürzt)

- Resektables, muskelinvasives Urothel-Ca der Harnblase
- Tumorstadium cT3-cT4, cN0, cMo oder cT2-4m cN1, cMo
- Urothel-Ca als prädominante Histologie
- Eignung für radikale Zystektomie
- Chemo- und immuntherapienaiv

Ausschlusskriterien (gekürzt)

- Nachweis einer Fernmetastasierung
- Vorherige Radiatio des Beckenbereichs

3.3 HARPI

Untersuchung der Harnableitungspräferenz von Patienten vor radikaler Zystektomie im Zusammenhang mit Entscheidungsbeteiligungspräferenz, Krankheitswissen und Angst

4. Hodentumor

4.1 miRNA-Nachsorgestudie

Prospektive Beobachtungsstudie zum Nutzen der miR-371a-3p als Marker für Rezidive von testikulären Keimzelltumoren bei Patienten im klinischen Stadium I unter aktiver Überwachung

Einschlusskriterien (gekürzt)

- Patienten, die sich in der Nachsorge und aktiver Überwachung befinden

Kommende Studien:

* AMG 160: Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Prostate-specific Membrane Antigen Half-life Extended Bispecific T-cell Engager AMG160 vs Standard of Care in Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer

* Eine unverblindete, randomisierte, kontrollierte Phase-III-Studie zu Enfortumab vedotin in Kombination mit Pembrolizumab mit oder ohne Chemotherapie im Vergleich zu einer Behandlung nur mit Chemotherapie bei bisher unbehandelten, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Urotheltumoren

* Reduced intensity radio-chemotherapy for stage IIA/B seminoma. A multicenter, open label phase II trial with two cohorts (SAKK01/18)

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

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

Die Studienübersicht wird ständig aktualisiert und stellt Ihnen die wichtigsten Kriterien zu allen klinischen Studien, die in unserer Klinik durchgeführt werden, zur Verfügung

In unserer Studienzentrale sind wir erreichbar Montag bis Freitag von 7:00 – 15:30 Uhr.

Herzlichen Dank,
Ihr Studienteam der Klinik für Urologie und Kinderurologie

Studienübersicht

Klinik für UROLOGIE und Kinderurologie



Ärztlicher Direktor

Prof. Dr. med. Christian Bolenz
Universitätsklinikum Ulm
Klinik für Urologie und Kinderurologie
Albert-Einstein-Allee 23
89081 Ulm

Kontakt:

Studienzentrale Urologie

Tel.: 0731/500-58180

Fax.: 0731/500-58165

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

Stand 19.11.2020