

Aktuelle Studien des OSP Alle Standorte OSP Esslingen

Erstellt am 20.04.2011
von Frau Klink
Rev. Nr. 00/12042011
gepl. Rev. 04/14
Freigabe: Prof. Geissler

Tumorerkrankungen der Thoraxorgane		Durchführende Klinik
NSCLC		
<p>ITACA Phase III Multicenter Randomized Trial Comparing Adjuvant Pharmacogenomic-Driven Chemotherapy versus Standard Adjuvant Chemotherapy in Completely Resected Stage II-III A Non-Small Cell Lung Cancer.</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>	
<p>LUX-Lung 5: BI 1200.42 Phase III randomized trial of BIBW 2992 plus weekly paclitaxel versus Investigator`s choice of chemotherapy following BIBW 2992 monotherapy in non-small lung cancer patients failing previous erlotinib or gefitinib treatment</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>	

Gastrointestinale Tumorerkrankungen	Durchführende Klinik
GI-Tumore allgemein	
AIO KRK SUP 0108 Doppelblinde, Placebo-kontrollierte randomisierte Phase II Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit von Bevacizumab zur Symptomkontrolle bei Patienten mit malignem Aszites aufgrund eines fortgeschrittenen gastrointestinalen Karzinoms	Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert
Magenkarzinom	
AIO/CAO-STO 0801 An Open Label Randomized Controlled Phase II Trial of Panitumumab in Combination with Epirubicin, Cisplatin and Capecitabine (ECX) versus ECX Chemotherapy alone in Subjects with Locally Advanced Gastric Cancer or Cancer of the Gastroesophageal Junction.	Klinikum Esslingen
GASTRO-LAP Lapatinib versus Lapatinib with Capecitabine as Second-line Treatment in Her2-Overexpressing Metastatic Gastro-Esophageal Cancer: A randomized phase II trial	Klinikum Esslingen
Pankreaskarzinom	
CONKO-005 Adjuvante Therapie des R0-resezierten Pankreaskarzinoms mit Gemcitabin plus Erlotinib versus Gemcitabin über 24 Wochen - eine prospektive, randomisierte Phase III Studie	Klinikum Esslingen Klinik Nürtingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit
CONKO-006 Additive Therapie beim R1-resezierten Pankreaskarzinom mit Gemcitabin plus Sorafenib vs. Gemcitabin plus Placebo über 12 Monate - eine doppelblinde, placebokontrollierte Phase IIb Studie	Klinikum Esslingen Klinik Nürtingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit
CONKO-007 Stellenwert einer Radiochemotherapie Nach Induktionschemotherapie beim lokal begrenzten inoperablen Pankreaskarzinom (Phase III-Studie)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit
DocOx/ I1-GOA-1 Docetaxel plus Oxaliplatin als Zweitlinientherapie bei Patienten mit fortgeschrittenem und metastasiertem Pankreaskarzinom	Klinikum Esslingen
HCC	
AMG 386 Phase 2 Open-label Multi-center Study to Evaluate the Efficacy and Safety of	Klinikum Esslingen

AMG 386 and Sorafenib as First Line Therapy for Subjects With Advanced or Inoperable Hepatocellular Carcinoma	
EVOLVE-1 Eine randomisierte, doppelt verblindete, Placebo-kontrollierte multizentrische Studie der Phase III zur Untersuchung der Wirksamkeit von Everolimus (RAD 001) bei erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem hepatozellulärem Karzinom (HCC) nach fehlgeschlagener Behandlung mit Sorafenib	Klinikum Esslingen
CCC	
PICCA Panitumumab in combination with cisplatin/gemcitabine chemotherapy in patients with cholangiocarcinomas-a randomized clinical phase II study	Klinikum Esslingen
Rektumkarzinom	
PETACC 6 Neoadjuvante Radiochemotherapie mit Capecitabin +/- Oxaliplatin und adjuvante Chemotherapie mit Capecitabin +/- Oxaliplatin beim lokal fortgeschrittenen Rektum Ca (Phase III-Studie)	Klinik Nürtingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit
NEO-RIT Panitumumab in combination with radiotherapy in patients with locally advanced KRAS and BRAF wildtype rectal cancer clinical stages II and III)	Klinikum Esslingen
OPTIMULT MRT-basierte optimale Chirurgie mit totaler Mesorektumexzision und multimodaler Therapie des Rektumkarzinoms (multizentrische, prospektive randomisierte Studie)	Klinikum Esslingen
Kolorektales Karzinom	
AIO-KRK-0207 Randomisierte, drei-armige Phase III-Studie zur Fluoropyrimidin-, Oxaliplatin- und Bevacizumab-basierten Induktionstherapie über 24 Wochen gefolgt von einer Erhaltungstherapie mit Fluoropyrimidin/Bevacizumab, Bevacizumab allein oder keiner Erhaltungstherapie gefolgt von einer Reinduktion bei Progression in der Erstlinientherapie von Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom	Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert Klinikum Esslingen
AIO KRK 0306 / FIRE-3 Randomisierte Studie zur Wirksamkeit von FOLFIRI in Kombination mit Cetuximab vs. Bevacizumab in der Erstlinien-Behandlung des metastasierten kolorektalen	Klinikum Esslingen Klinik Nürtingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit

Karzinoms (Phase II-Studie)	
<p>CY503C2 Doppel-blinde, Placebo-kontrollierte Phase II-Studie mit CY-503 bei Patienten mit metastasierendem kolorektalem Karzinom nach Versagen der Standardchemotherapie</p>	Klinikum Esslingen
<p>KKSH-071 Randomisierte, nicht vergleichende Phase II-Studie einer hepatischen Chemoembolisation mit Irinotecan-beladenen BEADS in Kombination mit intravenös verabreichtem Cetuximab (DEBIRITUX) gegenüber intravenöser Therapie mit Cetuximab und Irinotecan bei Patienten mit refraktärem und metastasiertem kolorektalem Karzinom und k-ras Wild-Typ Tumoren.</p>	Klinikum Esslingen
<p>AIO-KRK 0307: FOSCO Kontrollierte, randomisierte, multizentrische Doppelblind-Studie der Phase II: FOLFOX 6 oder FOLFIRI kombiniert mit Sorafenib versus Placebo in der 2nd-line Behandlung des metastasierten kolorektalen Karzinoms</p>	Klinik Nürtingen
<p>ML22011 Capecitabin/Bevacizumab +/- Irinotecan i.d.Erstlinientherapie des metastasierten kolorektalen Karzinoms (Phase III-Studie)</p>	Klinik Nürtingen
<p>AIO KRK 0109 An open-label 2:1 randomized phase II study of panitumumab plus FOLFOXIRI or FOLFOXIRI alone as first-line treatment of patients with non-resectable metastatic colorectal cancer and k-ras wild type (VOLFI)</p>	Klinikum Esslingen
<p>SYNCHRONOUS Resection of primary tumor versus no resection prior to systemic therapy in patients with colon cancer and synchronous unresectable metastasis (UICC IV) – a randomised, controlled, multicenter trial</p>	Klinikum Esslingen
Leukämien	Durchführende Klinik
CLL	
<p>CLL 10 Phase III trial of combined immunochemotherapy with Fludarabine, Cyclophosphamide and Rituximab (FCR) versus Bendamustine and Rituximab (BR) in patients with previously untreated chronic lymphocytic leukaemia</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert</p> <p>Klinikum Esslingen</p>

<p>CLL 11 An open-label, multi-center, three arm randomized, phase III study to compare the efficacy and safety of RO5072759 + chlorambucil (GClb), rituximab + chlorambucil (RClb) or chlorambucil (Clb) alone in previously untreated CLL patients with comorbidities.</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert Klinikum Esslingen</p>
AML	
<p>AMLSG 09-09 ATRA with or without gemtuzumab ozogamicin in patients with acute myeloid leukemia and <i>NPM1</i> gene mutation</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>AMLSG BiO RegISTRY study on biological disease profile and clinical outcome in acute myeloid leukemia and related neoplasms and acute leukemias of ambiguous lineage</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>AMLSG 15-10 A randomised phase III study of low-dose cytarabine and etoposide with or without all-trans retinoic acid in older patients not eligible for intensive chemotherapy with acute myeloid leukemia and <i>NPM1</i> mutation</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>AMLSG 16-10 Phase-II study evaluating midostaurin in induction, consolidation and maintenance therapy also after allogeneic blood stem cell transplantation in patients with newly diagnosed acute myeloid leukemia exhibiting a <i>FLT3</i> internal tandem duplication</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>AMLSG 12-09 Randomized phase II trial evaluating induction therapy with idarubicin and etoposide plus sequential or concurrent 5-azacitidine and maintenance therapy with 5-azacitidine</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>AMLSG 11-08 Open-Label, Multicenter Phase Ib/IIa Study For the Evaluation of Dasatinib (Sprycel™) Following Induction and Consolidation Therapy as well as in Maintenance Therapy in Patients With Newly Diagnosed Core Binding Factor (CBF) Acute Myeloid Leukemia (AML) - AMLSG 11-08</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>

GMALL Elderly 1/2003 Therapieoptimierungsstudie für ältere Patienten (>55 Jahre, ohne obere Altersgrenze) mit akuter lymphatischer Leukämie	Klinikum Esslingen
CML	
CML IV Randomisierter kontrollierter Vergleich von Imatinib vs. Imatinib und Interferon a vs. Imatinib und niedrig dosiertes AraC vs. Interferon a-Standardtherapie mit Prüfung des Stellenwertes der allogenen Stammzelltransplantation bei neu diagnostizierter CML in chronischer Phase CML Studie IV	Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert
Plasmozytom/Multiples Myelom	
EMMOS Internationale Beobachtung der angewendeten Behandlungsschemata beim Multiplen Myelom	Paracelsus-Krankenhaus Ruit
MM5 Randomised phase III trial for previously untreated multiple myeloma to evaluate two regimens of bortezomib based induction therapy and lenalidomide consolidation followed by lenalidomide maintenance treatment	Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert
Lymphome	
Mantelzell-Lymphom	
MCL-younger Efficacy of 6 courses CHOP plus Rituximab followed by myeloablative radiochemotherapy and autologous stem cell transplantation versus alternating courses of 3x CHOP and 3x DHAP plus Rituximab followed by a high dose ARA-C containing myeloablative regimen and autologous stem cell transplantation	Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert Klinikum Esslingen
MCL-elderly Efficacy of maintenance therapy with rituximab after induction chemotherapy (R-CHOP vs. R-FC) for elderly patients with mantle cell lymphoma not suitable for autologous stem cell transplantation	Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert Klinikum Esslingen
Hodgkin Lymphom	

<p>HD 16 Therapieoptimierungsstudie in der Primärtherapie des frühen Hodgkin Lymphoms: Therapiestratifizierung mittels FDG-PET</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert</p> <p>Paracelsus-Krankenhaus Ruit</p> <p>Klinik Nürtingen</p> <p>Klinikum Esslingen</p>
<p>HD 17 Therapieoptimierungsstudie in der Primärtherapie des intermediären Hodgkin Lymphoms: Stratifizierung der Strahlentherapie (involved field, involved node oder keine) mittels FDG-PET</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert</p> <p>Paracelsus-Krankenhaus Ruit</p> <p>Klinik Nürtingen</p> <p>Klinikum Esslingen</p>
<p>HD 18 Therapieoptimierungsstudie in der Primärtherapie des fortgeschrittenen Hodgkin Lymphoms: Therapiestratifizierung mittels FDG-PET</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert</p> <p>Klinikum Esslingen</p>
<p align="center">Indolentes NHL</p>	
<p>A multicenter, Phase III, open-label, randomized study in previously untreated patients with advanced indolent Non-Hodgkin's Lymphoma comparing GA101 (RO5072759) plus chemotherapy with Rituximab plus chemotherapy followed by GA101 or Rituximab maintenance therapy in responders</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p align="center">Aggressives NHL</p>	
<p>FLYER 6-6/6-4-Studie Randomisierte Studie zum Vergleich einer Immuntherapie mit 6 Zyklen des monoklonalen anti-CD20-Antikörpers Rituximab in Kombination mit 6 oder 4 Zyklen einer Chemotherapie mit CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin und Prednison) Intervallen mit aggressiven CD20-positiven B-Zell-Lymphomen im Alter von 18-60 Jahren ohne Risikofaktor (altersadaptierter IPI=0) und ohne große Tumormassen (Durchmesser <7.5cm)</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert</p> <p>Klinikum Esslingen</p>
<p>UNFOLDER 21/14-Studie Randomisierte Studie zum Vergleich einer kombinierten Immunochemotherapie mit 6 Zyklen des monoklonalen anti-CD20-Antikörpers Rituximab in Kombination mit 6 Zyklen einer Chemotherapie mit CHOP</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert</p> <p>Klinikum Esslingen</p>

<p>(Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin und Prednison) in 21-tägigen Intervallen oder 14-tägigen Intervallen jeweils mit und ohne konsolidierende Strahlentherapie von großen Tumormassen und/oder Extranodalbefall bei Patienten mit aggressiven CD 20 + B-Zell Lymphomen im Alter von 18-60 Jahren mit altersadaptiertem IPI=1 (alle) oder IPI=0 mit großen Tumormassen (Durchmesser $\geq 7,5$ cm)</p>	
<p>CHOP-R-ESC 2-weekly CHOP chemotherapy with dose-dense Rituximab for treatment of patients aged 61 to 80 years with aggressive CD20-positive B-cell lymphomas: A Phase-II / Pharmacokinetic Study</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>Follikuläres NHL</p>	
<p>OSHO-Studie Nr. # 70 Randomisierte Phase III-Studie zur Primärtherapie von fortgeschrittenen follikulären Lymphomen bei älteren Patienten (> 65 J.) und jüngeren Patienten, die nicht für eine Hochdosistherapie mit autologer peripherer Blutstammzelltransplantation qualifizieren, durch eine Induktion mit Immunochemotherapien gefolgt von einer Erhaltungstherapie mit Rituximab versus Beobachtung</p>	<p>Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen Klinikum Esslingen</p>
<p>Gynäkologische Tumorerkrankungen</p>	
<p>Mammakarzinom</p>	
<p>ICE II Eine randomisierte Phase-II-(III) Studie zur Untersuchung der Wirkung von Epirubicin plus Cyclophosphamide (EC) oder CMF im Vergleich zu Nab-Paclitaxel plus Capecitabine als adjuvante Chemotherapie bei fitten, älteren Patienten mit erhöhten Rezidivrisiko bei einem primären Karzinom der Brust</p>	<p>Klinikum Esslingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen</p>
<p>SUCCESS-B Vergleichende Untersuchung einer adjuvanten Gemcitabine-Docetaxel Kombinationstherapie sowie einer biologischen Zieltherapie - SUCCESS-B-STUDIE</p>	<p>Klinikum Esslingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen</p>
<p>SUCCESS-C Multizentrische, prospektiv randomisierte Phase III Studie zum Vergleich von FECDoc- Chemotherapie versus Doc-C Chemotherapie, sowie dem Einfluss einer Lebensstil - Intervention beim HER2/neu negativen Mammakarzinom</p>	<p>Klinikum Esslingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen</p>
<p>SENTINA Sentinel-Node vor der Neoadjuvanten Therapie</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>
<p>Geicam GBG 51 Multicentre, randomized study to evaluate the efficacy and</p>	<p>Klinikum Esslingen</p>

safety of Bevacizumab in combination with Letrozole compared to Letrozole alone, in postmenopausal women with advanced or metastatic cancer with indication of hormone therapy as first-line treatment	
TABEA Eine randomisierte Phase-III Studie zur Bestimmung der Effektivität von Taxane und Bevacizumab (EC) ± Capecitabine als Erstlinientherapie von Patient/innen mit HER2-negativem metastasierten Brustkrebs.	Klinikum Esslingen
RAD 001 (Bolero1) Die Phase-III-Studie untersucht die Wirkung von RAD001 in Kombination mit Paclitaxel und Trastuzumab auf das progressionsfreie Überleben von Patientinnen mit metastasiertem Mammakarzinom	Klinikum Esslingen
Decision-Impact Studie zur Bestimmung des Einflusses von Oncotype DX auf die Entscheidung für oder gegen eine adjuvante Chemotherapie mit Hormonrezeptor positivem Mammakarzinom	Klinikum Esslingen
Desktop III A randomized trial comparing upfront surgery for platinum sensitive recurrence (followed by platinum combination chemotherapy) vs. no upfront surgery (but platinum combination, eventually followed by surgery in selected patients and on investigators discretion).	Klinikum Esslingen
BIG 04-11 A prospective, randomized multicenter, multinational, two-arm comparison of chemotherapy plus trastuzumab given for a total of one year versus chemotherapy plus trastuzumab and pertuzumab given for a total of one year as adjuvant therapy in patients with operable HER2-positive primary breast cancer	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
Detect III A multicentre, randomized phase III study to compare standard treatment alone versus standard therapy with lapatinib in patients with initially HER2 negative breast cancer and HER2 positive circulating CTC	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
GAIN II Dosisintensivierte Chemotherapie bei nodal hochpositiven Patientinnen	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
Urogenitaltumore/Sarkome	Durchführende Klinik
Randomisierte Phase II-Studie von Trofosamid versus Adriamycin bei älteren Patienten mit unvorbehandeltem metastasiertem Weichteilsarkom	Klinikum Esslingen Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert

Aktuelle Studien des OSP Alle Standorte OSP Esslingen

Erstellt am 20.04.2011
von Frau Klink
Rev. Nr. 00/12042011
gepl. Rev. 04/14
Freigabe: Prof. Geissler

Blasenkarzinom	Durchführende Klinik
Photodynamische Diagnostikstudie (Phase IIb)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit
Sonstiges	Durchführende Klinik
Tepilta Wirksamkeit von Tepilta bei strahleninduzierter Ösophagitis (Phase III)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit
PORTAS-3 Multizentrische , randomisiert, kontrollierte Studie zum Vergleich der Komplikationsraten der offenen und geschlossenen Portimplantationsstrategie bei onkologischen Patienten	Klinik Nürtingen
Nicht-interventionelle Studien	

Kolorektales Karzinom	Durchführende Klinik
Avastin nicht-interventionelle Studie beim metastasierten kolorektalen Karzinom Avastin first-line bis zum Progress (NIS)	Klinik Nürtingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit
ERBITAG nicht-interventionelle Studie zur Effizienz von Erbitux in der first-line Therapie bei Patienten mit metastasierendem Kolorektalkarzinom mit WildTyp-KRAS-Gen	Klinik Nürtingen
Nierenzellkarzinom	Durchführende Klinik
ML 21519 – Avastin®-Anwendungsbeobachtung Avastin® first-line beim metastasierten Nierenzellkarzinom (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit
Prostatakarzinom	Durchführende Klinik
HAROW Versorgungssituation von Männern mit neu diagnostiziertem , lokal begrenztem Prostatakarzinom in Deutschland T1 und T2a (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit
Mammakarzinom	Durchführende Klinik
Avanti Dokumentation von Daten zur Wirksamkeit und Verträglichkeit einer First-line- Behandlung des metastasierten Her2-negativen Mamma-Ca mit Avastin® (über 1 Jahr parallel zu Paclitaxel) in der klinischen Routine (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
PREFACE Dokumentation von Daten zur Wirksamkeit und Compliance unter Femara® (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
COMPACT Dokumentation von Daten zur Wirksamkeit und Verträglichkeit von Anastrozol unter besonderer Berücksichtigung von Gelenkschmerzen (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
XELODA Xeloda palliativ bei metastasiertem Mammakarzinom (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen Schwerpunktpraxis Dres. Kamp und Eckert
Herceptin Herceptin über ein Jahr adjuvante Therapie (NIS)	Paracelsus-Krankenhaus Ruit Klinik Nürtingen
NSCLC	Durchführende Klinik

Aktuelle Studien des OSP Alle Standorte OSP Esslingen

Erstellt am 20.04.2011
von Frau Klink
Rev. Nr. 00/12042011
gepl. Rev. 04/14
Freigabe: Prof. Geissler

SATURN A double-blind, randomized, phase III study of maintenance erlotinib versus placebo following nonprogression with first-line platinum-based chemotherapy in patients with advanced NSCLC	Klinikum Esslingen
AVAILABLE Avastin® beim Lungenkarzinom-die potente Therapieoption	Klinikum Esslingen
Sonstiges	Durchführende Klinik
Qolitax Dokumentation von Daten zu Hämatotoxizität, Befinden und Wirksamkeit von Taxotere in der metastasierten Situation	Klinik Nürtingen Paracelsus-Krankenhaus Ruit