

Studien in der Gynäkologischen Onkologie am Universitätsklinikum Bonn – Überblick

Was bedeutet eine Studie?

- Klinische Studien testen neue Behandlungen oder neue Therapiekombinationen, um herauszufinden, ob sie sicher und wirksam sind.
- Teilnahme: Freiwillig, informierte Einwilligung ist erforderlich. Sie können jederzeit abbrechen.
- Nutzen: Möglicherweise profitieren Sie direkt von neuer Therapie. Aufgabe der Studie ist aber vor allem, wissenschaftliche Erkenntnisse zu gewinnen.

Wie finde ich heraus, ob eine Studie zu mir passt?

- Ansprechpartner: Studienzentrum Gynäkologie und gynäkologische Onkologie
- Adresse:
Universitätsklinikum Bonn
Klinik für Gynäkologie und gynäkologische Onkologie, Gebäude B31
Venusberg-Campus 1, 53127 Bonn
- Website mit Informationen:
<https://www.ukbonn.de/gynaekologie/forschung/klinische-forschung/>
- Telefon: +49 228 287-11411 / 11417
- Fax: +49 228 287-10714
- E-Mail: studienzentrale.gyn@ukbonn.de

Übersicht der aktuell relevanten Studien

Hinweis: Diese Informationen sind als Orientierung gedacht. Detaillierte Studienbeteiligungsoptionen, Einschlusskriterien, Risiken und Vorteile besprechen Sie bitte persönlich mit dem Studienzentrum. Falls Sie Interesse haben, kann das Studienzentrum Ihre Fragen beantworten und Sie über weitere Schritte informieren.

1. Studie: ILLUMINATE (GYN-202301)

- EUCT Nummer: 2024-510614-33-00
- Indikation: Ovarialkarzinom
- Studienbeschreibung: Prospektive, einarmige Phase-II-Studie zur intraoperativen Bildgebung mit 5-ALA zur Erkennung von Tumoren des Eierstocks, die mit normalem Licht oder Abtasten nicht erkennbar wären.
- Status: Rekrutierend

2. Studie: N-Plus (ENGOT-OV62)

- EUCT-Nummer: 2022-502559-69-01
- Indikation: Ovarialkarzinom in der Erstlinien-Therapie
- Studienbeschreibung: Randomisierte, multizentrische offene Phase-II-Studie zum Vergleich der Wirksamkeit von Niraparib als Erhaltungstherapie nach 3 vs. 6 Zyklen platinbasierter Chemotherapie bei vollständig operativ entfernten, fortgeschrittenen, HRD-positiven, hochgradigen Ovarialkarzinom-Patientinnen.
- Status: Rekrutierend

3. Studie: IMGN853-0421 (GLORIOSA -)

- EUCT Nummer: 2022-501606-35-00
- Indikation: Ovarialkarzinom zweitlinien Therapie
- Studienbeschreibung: Randomisierte, multizentrische open-Label-Phase-3-Studie zu Mirvetuximab Soravtansin in Kombination mit Bevacizumab vs. Bevacizumab allein als Erhaltungstherapie bei FR α -hoch-rezidivierendem, platinsensitivem Epithelkarzinom/Ovarialkarzinom/Eileiterkarzinom/primärem Peritoneal Karzinom nach Zweitlinientherapie.
- Status: Rekrutierend

4. Studie: Help-ER (ENGOT-OV47)

- EUCT-Nummer: Nicht erforderlich
- Indikation: Ovarialkarzinom Zweitlinientherapie
- Studienbeschreibung: Prospektive, nicht-interventionelle Studie zur HE4-Spiegelmessung bei platinsensitivem rezidiviertem Eierstockkrebs
- Status: Rekrutierend

5. Studie: Carolin (NOGGO ov45)

- EUCT-Nummer: Nicht erforderlich
- Indikation: Ovarialkarzinom
- Studienbeschreibung: Prospektive, nicht-interventionelle Studie für Patientinnen in Erhaltungstherapie mit Niraparib nach Erstdiagnose oder Rezidiv; regelmäßige Fragebögen zu Therapieverlauf und Nebenwirkungen
- Status: Rekrutierend

6. Studie: DUO-O (ENGOT-OV46)

- EUCT-Nummer: 2017-004632-11
- Indikation: Ovarialkarzinom in der Erstlinientherapie
- Studienbeschreibung: Eine randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo kontrollierte Phase-III-Studie. Untersucht Durvalumab in Kombination mit Chemotherapie und Bevacizumab, gefolgt von einer Erhaltungstherapie mit Durvalumab, Bevacizumab und Olaparib bei neu diagnostizierten Patientinnen mit fortgeschrittenem Eierstockkrebs.
- Status: Geschlossen

7. Studie: MK3475-B96 (ENGOT-OV65)

- EUCT-Nummer: 2020-005027-37
- Indikation: Ovarialkarzinom – Rezidivsituation
- Studienbeschreibung: Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo kontrollierte Phase-III-Studie. Vergleich von Pembrolizumab vs. Placebo in Kombination mit Paclitaxel mit oder ohne Bevacizumab zur Behandlung von platinresistentem, rezidivierendem Eierstockkrebs.
- Status: Geschlossen

8. Studie: MK3475-C93 (ENGOT-EN15)

- EUCT-Nummer: 2023-506361-56
- Indikation: Fortgeschrittenes oder rezidivierendes Endometriumkarzinom
- Studienbeschreibung: Randomisierte, multizentrische, offene Phase-III-Studie. Pembrolizumab im Vergleich zu einer Platin-basierten Standardtherapie bei Patientinnen mit fortgeschrittenem oder rezidivierendem Endometriumkarzinom und Mismatch-Repair-Defizienz (dMMR) in der Erstlinienbehandlung.
- Status: Geschlossen

9. Studie: ORE001PhIIP01

- EUCT-Nummer: 2022-503113-31
- Indikation: Ovarialkarzinom
- Studienbeschreibung: Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, Placebo kontrollierte Phase-2-Pilotstudie zur Untersuchung der Wirksamkeit von oralem Lidocain (ORE-001) bei der Vorbeugung von Magen-Darm-Beschwerden/Unverträglichkeiten bei Patienten nach einer longitudinalen Laparotomie
- Status: Geschlossen

10. Studie: REGSA

- EUCT-Nummer: Nicht erforderlich
- Indikation: gynäkologische Sarkome
- Studienbeschreibung: Deutsche, prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
- Status: Geschlossen