

**Klinik für Urologie, Kinderurologie und urologische Onkologie**  
**Diakonissenkrankenhaus Dessau**  
**Gropiusallee 3**  
**06846 Dessau-Roßlau**

Verantwortlicher Arzt

Chefärztin Frau Dr. med. Diana Standhaft  
Telefon: 0340 6502-2130 (Sekretariat)  
Telefax: 0340 6502-2139 (Sekretariat)

Kontakt:

Studienassistenten:

**Technical Physician, Physician Assistant und Studienassistent, M.Sc. Christoph Fessel**

Tel.: +49 340 6502 5176  
Fax: +49 340 6502 2139  
E-Mail: [christoph.fessel@ediacon.de](mailto:christoph.fessel@ediacon.de)

**Dokumentationsassistentin und Study Nurse, Silke Bureik**

Tel.: +49 340 6502 5123  
Fax: +49 340 6502 2139  
E-Mail: [silke.bureik@ediacon.de](mailto:silke.bureik@ediacon.de)

Übersicht aktuell laufende Studien:

Prostatakarzinom		Patienten
<b>Prostate Cancer Outcome (PCO-Studie): seit 2018</b>	The "Prostate Cancer Outcome" study aims to contribute to improving the physical and mental health of men being treated for localised prostate cancer.	
<b>Xofigo - Reassure: seit 2015</b>	Radium-223 alpha Emitter Agent in non-intervention Safety Study in mCRPC population for long-term Evaluatin. A global non-interventional study  BAYER	8
<b>Scope (Sanofi) CABAZL07266 (2016)</b>	Non-international study to evaluate the influence oft he sequence in wich Cabazitaxel is applied on the outcome of patients with metastatic castrationresistant <b>prostate cancer</b> treated with Cabazitaxel  SANOFI	1

<b>TIME JNJ 212082 JACDE Global Clinical Operations <u>Janssen-Cilag GmbH:</u> (2016)</b>	Abirateronbehandlung beim mCRPC: frühe oder späte Therapie. Kombinierte retrospektive prospektive, multizentrische nicht-interventionelle Studie (NIS) bei erwachsenen Männern  Janssen-Cilag GmbH	2
<b>Atlas 5602192PCR3003 JACDE Global Clinical Operations <u>Janssen-Cilag GmbH:</u> (2016)</b>	A Phase 3 Study to Assess the Efficacy and Safety of JNJ-56021927 in Combination with Gonadotropin-Releasing Hormone Agonist in Subjects with High-risk, Localized or Locally Advanced <b>Prostate Cancer</b> Treated with Primary Radiation Therapie.  Janssen-Cilag GmbH	
<b>Uranis –</b>	Behandlung von chemotherapienaiven mCRPC Patienten mit <b>Ra-223</b> Dichlorid (Xofigo®) im Rahmen einer nicht-interventionellen Studie zur Untersuchung des Gesamtüberlebens (OS) und von Effektivitätsprädiktoren von Ra-223-dichlorid unter Alltagsbedingungen in Deutschland.  BAYER VITAL GmbH	
Nierenzellkarzinom		
		Patienten
<b>STAR-TOR: seit 2008</b>	Evaluation of safety, Tolerability and Activity: a Registry for Torisel and Sutent-treated patients with advanced or <b>metastatic renal cell carcinoma</b> , mantle cell lymphoma, and gastrointestinal stroma tumor in usual health care setting  Pfizer	34
<b>PAZOREAL –</b>	Nicht-interventionelle Studie zur Untersuchung der Effizienz und Sicherheit von Pazopanib und Everolimus im Real-Life Setting bei fortgeschrittenem <b>Nierenzellkarzinom</b> in einer wachsenden Therapieumgebung Studiencode: CPZP034ADE15  Novartis Oncology	
<b>NORA CA209-653</b>	A national, prospective, non-interventional study (NIS) of Nivolumab (BMS-936558) in patients with locally advanced or metastatic <b>renal cell carcinoma</b> (stage III/IV) after prior therapy  Winicker Norimed GmbH	

Follow up		Patienten
<b>LEAN: seit 2014</b>	<p>Eine nichtinterventionelle Leuprone Hexal Studie</p> <p>Beobachtung von Leuprone Hexal im therapeutischen Alltag.</p> <p>Nichtinterventionelle Studie zur Therapieverlauf und Verträglichkeitsprofil sowie zu anamnestischen Faktoren</p> <p>HEXAL Dr. Schauerte Institut</p>	2
<b>Protect: VEG113387: seit 2011</b>	<p>A randomized, double-blind, placebo-controlled phase III study to evaluate the efficacy and safety of pazopanib as adjuvant therapy for subjects with localized or locally advanced RCC following nephrectomy</p>	3
<b>ZEUS:</b>	<p>Zometa CZOL446G DE08AUO38/03 (2012-2014) 14 Patienten</p> <p>Effectiveness of Zometa® treatment for the prevention of bone metastases in high-risk prostate cancer patients. A randomised, openlabel, multicenter study of the European Association of Urology (EAU) in Cooperation with the Scandinavian Prostate Cancer Group (SPCG) and the Arbeitsgemeinschaft Urologische Onkologie (AUO)</p>	14
<b>MukoCell:</b>	<p><i>Anwendungsbeobachtung:</i> BioSeed®-M/ MukoCell®, autologes Mundschleimhauttransplantat zur Anwendung bei rezidivierenden Harnröhrenstrikturen</p> <p>UroTiss ABX-CRO m.b.H.</p>	8
<b>ML 17600:</b>	<p>(2010) Pilot study to evaluate trastuzumab in combination with gemcitabine/cisplatin in patients with metastasized urothelial cell carcinoma and HER2 overexpression</p> <p><u>Gesellschaft für Studienmanagement und Onkologie mbH</u></p>	
<b>ML 17599 Trastuzumab:</b>	<p>Pilot study to test and evaluate trastuzumab in combination with gemcitabine/Cisplatin in patients with metastasized urothelial cell carcinoma and HER2 overexpression</p>	

Archiv/Historie		Patienten
<b>AR-VZ 2018:</b>	Korrelation zwischen gebräuchlichen klinischen Ergebnis-Parametern (rPFS, OS), CTC-Änderungen und <b>AR-V7</b> -Status (Androgenrezeptor-Splice-Variante 7) bei Patienten mit mCRPC unter Erstlinientherapie mit Abirateronacetat (Zytiga®)	
<b>ARISER:</b> (2011 – 2013)	(Adjuvant Rencarex®* Immunotherapy Phase III trial to Study Efficacy in non-metastatic RCC) ist eine doppelt-blinde, Placebo-kontrollierte Phase III Studie Willex AG	1
<b>Avastin RCC (ML19983):</b>	Winicker Norimed	2
<b>Avastin/IFN (ML21519):</b>	Firstline bei fortgeschrittenem NZK (2012-2013) Roche	5
<b>Celgene Mainsail <u>Quitiles</u> CC-5013-PC-002 A (2011-2015)</b>	Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Docetaxel and Prednisone with or without Lenalidomide in Subjects with Castrate-Resistant Prostate Cancer	2
<b><u>Ferring:</u> FAST:(2009 – 2011)</b>	Wirksamkeit und Sicherheit von FIRMAGON in der androgenablativen Therapie des fortgeschrittenen hormonabhängigen Prostatakarzinoms	2
<b>Jevtana:</b>	nicht-interventionelle Studie zur Erfassung der Lebensqualität bei Patienten mit metastasiertem hormonrefraktären Prostatakarzinom, die nach Docetaxel-haltiger Chemotherapie Jevtana (Cabazitaxel) erhalten (2011-2014) Alcedis GmbH	
<b>MicroRNA miR-371a-3p – neuer Serum-Biomarker bei Keimzelltumoren: (2016)</b>	Eine multizentrische prospektive klinische Studie der Interdisziplinären Arbeitsgruppe Hodentumoren Deutschland („German Testicular Cancer Study Group“) Prof. Dr. med. Klaus-Peter Dieckmann Hamburg	9
<b><u>Novartis</u> Bevacizumab/IFN RAD 001 L2201</b>	Comparison of Bevacizumab+RAD001 vs Interferon alpha-2a+Bevacizumab	1
<b><u>Novartis</u> Everolimus RAD 001 L2401</b>		2
<b>Nextar:</b>	Nexavar®als erste zielgerichtete Therapie zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom	3