



WALDBURG-ZEIL
KLINIKEN

FACHKLINIEN
WANGEN

Lungenzentrum Süd-West
Klinik für Pneumologie

KLINISCHE STUDIEN und REGISTER

CRISP

Clinical Research platform into molecular testing, treatment and outcome of (non-) small cell lung carcinoma Patients

Detaillierte Erhebung zur Biomarkertestung bei Pat. mit NSCLC und SCLC in Deutschland; Dokumentation der Behandlungsrealität; Analyse der Wirksamkeit der Therapien

Sponsor:

AIO-Studien-gGmbH, Berlin

Ärztliche Projektleitung:

Pius Hospital Oldenburg

Prof. Dr. Frank Griesinger

Mitarbeit / CRO:

iOMEDICO AG, Freiburg

ClinicalTrials.gov Identifier:

[NCT02622581](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02622581)

FINN (Rekrutierung beendet)

First-line Ipilimumab + Nivolumab, combined with two cycles of chemotherapy in patients with NSCLC.

Deutschlandweite, prospektive, multizentrische Beobachtungsstudie der Erstlinientherapie mit Nivolumab und Ipilimumab in Kombination mit zwei Zyklen Chemotherapie bei Patienten mit metastasierendem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom ohne bekannte EGFR- oder ALK-Mutation.

Sponsor:

Bristol-Myers Squibb (BMS)

TIGER Meso

Indikation: Inoperables Pleuramesotheliom

nicht-interventionell, prospektiv, multizentrische Medizin-Produkte-Studie mit einem zugelassenen Medizinprodukt:

"TTFields" (Tumor Treating Fields): Anti-mitotische Krebstherapie; durch elektrische Wechselfelder in einer bestimmten Frequenz kann unter Schonung von gesunden Zellen die Teilung von Tumorzellen gestört werden.

Sponsor: Novocure
ClinicalTrials.gov Identifier: NCT05538806

NENI

Neoadjuvant nivolumab (OPDIVO®) in Kombination mit einer platinbasierten Chemotherapie für nicht-metastasiertes, nicht-kleinzeligem Lungenkarzinom(NSCLC): Eine deutschlandweite, prospektive, multizentrische Beobachtungsstudie bei Patienten, die 3 Zyklen Nivolumab in Kombination mit einer platinbasierten Chemotherapie für das nicht-metastasierte (Stadium I und PD-L1 Expression gemäß Zulassung) nicht-kleinzeligem Lungenkarzinom erhalten.

Sponsor: Bristol-Myers Squibb (BMS)
Mitarbeit / CRO: iOMEDICO AG, Freiburg

ERADICATE

Inhaliertes ColiFin® in erwachsenen Patienten mit Bronchiektasen-Erkrankung und neuer asymptomatischer Pseudomonas aeruginosa Infektion. Eine unverblindete, randomisierte Proof of Concept Studie

Sponsor: Philipps Universität Marburg
Koordinierungszentrum für Klinische Studien
EudraCT number: 2021-002335-33

OHONIV OCONIV Versorgungsforschung

(Zusammenarbeit mit der Lungenklinik Köln)

OHONIV:

Ambulante Kontrollen bei außerklinischer nicht-invasiver Beatmungstherapie bei Patienten mit OHS.

(multizentrisch, randomisiert, kontrolliert)

OCONIV: (Rekrutierung beendet)

Ambulante Nachbeobachtung von COPD-Patienten, die eine langfristige nicht-invasive Beatmung erhalten.

HIPACO 2

Auswirkungen der nasalen High-Flow-Therapie bei Patienten mit COPD und chronischem Lungenversagen.

Multizentrisch, kontrolliert, randomisiert

Zusammenarbeit mit der Universitätsklinik Aachen

LE-Register

Versorgungsanalyse der Lungen-Volumenteilreduktion bei einer schwergradigen chronischen obstruktiven Lungenerkrankung mit dominantem Emphysem (COPD)
Prospektive, offene, nicht randomisierte, einarmige multizentrische Beobachtungsstudie.

Zusammenarbeit mit der Medizinischen Klinik der Charité Berlin und der CAPNETZ Stiftung der Medizinischen Hochschule Hannover.

DEUTSCHES MUKOVISZIDOSE – REGISTER (Kinder und Erwachsene)

Medizinische Daten von Mukoviszidose-Betroffenen werden im Register dokumentiert. Das Register ist damit eine wichtige Datenquelle, um Fragen zur Erkrankung und Versorgung von Patienten in Deutschland zu beantworten.

Projektleitung:

Muko.web
Universitätsmedizin der Johannes Gutenberg-
Universität Mainz, Interdisziplinäres Zentrum
Klinische Studien (IZKS)

KLINISCHES REGISTER SCHWERES ASTHMA

Etablierung eines klinischen Registers zu Schwerem Asthma.

Sponsor / Projektleitung:

Universitätsmedizin der Johannes Gutenberg-
Universität Mainz, Klinische Forschung
Pneumologie, PD Dr. S. Korn, Prof. Dr. R. Buhl