

Checkliste/Liste

Studienübersicht Tumorzentrum KSB

Geltungsbereich: Herausgeber: Erstellt am: Freigegeben am:
Tumorzentrum 06.12.2022 17.06.2025

Studie		PI	CRC	Eröffnung	Ende Einschluss
Lymphome, Myelome und Leukämien					
SAKK EMCL Register	Register des Europäischen Mantelzelllymphom-Netzwerkes: Prognose von Patienten mit indolentem MCL und Verlauf der Erkrankung bei Krankheitsrückfall.	vbv	blm	29.01.2020	
Sanofi IONA OBS16577 Multiple Myeloma Register	Nicht-interventionelle multinationale Beobachtungsstudie für rezidivierte/refraktäre Patienten mit Multiplem Myelom, die im Rahmen der routinemässigen Praxis mit Isatuximab behandelt werden.	vbv	blm	23.02.2022	
Inselspital Bern MDS Register + I-CARE Subprojekt	Nur durch eine umfassende Daten- und Probensammlung von möglichst vielen MDS-Patienten über einen längeren Zeitraum lassen sich neue biologische Zusammenhänge erkennen. Die wissenschaftliche Auswertung dieser Daten erlaubt zudem eine detaillierte Beschreibung des aktuellen Standes und der zukünftigen Entwicklungen in Diagnostik und Therapie.	vbv	bwl	31.01.2022	Stopp I- CARE Subprojekt am 31.12.23
SAKK 38/19	Bewertung einer ctDNA- und PET-orientierten Therapie bei Patienten mit diffusem großzelligem B-Zell-Lymphom, DLBCL. Eine multizentrische, offene, Phase-II-Studie.	vbv	blm	21.04.2023	17.06.2024
Regeneron R1979- HM-2298 OLYMPIA-1	Eine offene, randomisierte Phase-3-Studie zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit von Odronextamab, einem bispezifischen Anti-CD20xCD3 Antikörper versus SOC bei zuvor unbehandelten Patienten mit Follikulärem Lymphom.	vbv	semi	20.08.2024	
Pfizer C1071007 MagnetisMM-7	"Elranatamab (BiAK Anti-CD3xBCMA (B cell maturation antigen)) vs Lenalidomide bei Patienten mit neu diagnosiertem (MRD pos.) Multiplem Myelom nach autologer Stammzelltransplantation. Eine randomisierte, 2-Arm, Phase-III-Studie."	vbv	semi	19.11.2024	
Mamma-Karzinome					
Gilead GS-US-592- 6173	GS-US-592-6173: Eine randomisierte, offene Phase-3-Studie mit Sacituzumab Govitecan und Pembrolizumab verglichen mit einer Behandlung nach Wahl des Arztes und Pembrolizumab bei Patienten mit zuvor unbehandeltem, lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem dreifach negativem Brustkrebs, deren Tumoren PD-L1 exprimieren.	cle + tnt	bwl	14.11.2022	19.07.2024
Gilead GS-US-592- 6238	GS-US-592-6238: Randomisierte, offene Phase-3-Studie mit Sacituzumab Govitecan im Vergleich zu einer Behandlung nach Wahl des Arztes bei Patientinnen mit zuvor unbehandeltem, lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem dreifach negativem Brustkrebs, deren Tumoren kein PD-L1 exprimieren, oder bei Patientinnen, die zuvor mit Anti-PD-(L)1-Wirkstoffen in der Frühphase behandelt wurden und deren Tumoren PD-L1 exprimieren.	cle + tnt	bwl	14.11.2022	31.07.2024
Seagen HER2CLIMB-05	Tucatinib oder Placebo in Kombination mit Trastuzumab und Pertuzumab als Erhaltungstherapie bei metastasiertem HER2+ Brustkrebs. Randomisierte, doppelt verblindete Phase III-Studie.	tnt	sugr	27.10.2022	03.06.2024
Oracle Destiny DBRespond	Prospektive, nicht-interventionelle Studie mit Trastuzumab Deruxtecan bei Patienten mit HER2-low exprimierenden, nicht-resezierbaren und/oder metastasiertem Mamma-Ca begleitet durch ein Krankheitsregister von Patienten, die mit konventioneller Chemotherapie behandelt werden.	tnt	sugr	Q4/2024	



					Ende
Studie		PI	CRC	Eröffnung	Einschluss
Taxis (SAKK 23/16 USB)	Chirurgische Achsel-Lymphknotenentfernung mit der Option "ausgedehnte Operation" oder "Radiotherapie" bei Brustkrebspatienten mit bestehendem Lymphknotenbefall der Achselhöhle.	cle	cks	20.11.2018	
VISION 1 (SAKK 23/18 Hirslanden)	Vakuum-assistierte Biopsie vor Tumoroperation.	cle	cks	06/2020 Restart am 23.08.2022	
Phasenkontrast- mittelstudie	Ex-vivo Untersuchung verdächtiger Mikroverkalkungen in Biopsien mittels Phasenkontrast-Mammographie.	cle	cks	09.04.2015	
IRMA (Frauenfeld)	Komplikationen und Lebensqualität nach Sofortrekonstruktion der Brust.	cle	cks	01/2020	
POLAR (IBCSG 59/19)	Eine unverblindete, multizentrische, randomisierte Studie der Phase III zu adjuvantem Palbociclib in Kombination mit Endokriner Therapie versus Endokrine Therapie allein für Patienten mit Hormonrezeptorpositivem / HER2-negativem, isoliertem, lokoregionärem Brustkrebs-Rezidiv nach Resektion.	cle	cks	28.08.2019	31.12.2024
ETH Forschungs- projekt	Mechanobiologie der extrazellulären Matrix.	cle	cks	2019	
MELODY (EUBREAST)	Internationale, multizentrische, prospektive Studie über verschiedene chirurgische Techniken bei nicht tastbaren Brustläsionen.	cle	cks/ ai	21.06.2023	
MALLORCA	Vergleichende operative Clip-Lokalisation. Eine prospektive, randomisierte multizentrische Studie.	cle	cks/ sus/ ai/ cara	07/2023	18.06.2024
PRoScreen Studie (IIT)	Untersuchung der Auswirkung eines polygenen Risikoscores auf die Brustkrebsvorsorge.	cle	sus	06/2023	
PREcoopERA (IBCSG 67/22)	Eine Window-of-Opportunity-Studie mit Giredestrant +/- Triptorelin vs. Anastrozol + Triptorelin bei prämenopausalen Patientinnen mit ERpositivem/HER2-negativem Brustkrebs im Frühstadium	cle	lewa /cara /cks	03/2024	
Cambria2 (AstraZeneca D8535C00001)	Eine offene, randomisierte Phase-III-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Camizestrant (AZD9833, ein oraler selektiver Östrogenrezeptor-Degrader der nächsten Generation) im Vergleich zur endokrinen Standardtherapie als adjuvante Behandlung für Patienten mit ER+/HER2 - Brustkrebs im Frühstadium und einem mittelhohen o. hohen Rückfallrisiko, die eine endgültige lokoregionäre Behandlung abgeschlossen haben und keine Anzeichen einer Krankheit haben.	cle	cks/ cara	09/2024	
Tropion-Breast04 (TB04) (AstraZeneca D926QC00001)	Eine offene, randomisierte Phase-III-Studie mit neoadjuvantem Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) plus Durvalumab, gefolgt von adjuvantem Durvalumab mit oder ohne Chemotherapie im Vergleich zu neoadjuvantem Pembrolizumab plus Chemotherapie, gefolgt von adjuvantem Pembrolizumab mit oder ohne Chemotherapie zur Behandlung erwachsener Patienten mit zuvor unbehandeltem, dreifach negativen oder Hormonrezeptor-niedrigen/HER2-negativen Brustkrebs.	cle	cara/ cks	12.06.2024	
Mamma/Urogenital					
SAKK 96/12	Prävention von symptomatischen Komplikationen am Skelett bei Knochenmetastasen mit Xgeva, verabreicht alle 4 Wochen versus alle 12 Wochen	pbz	bwl	06.08.2014; Re-opening nach temporärem Stop am 02.11.2021	20.03.2024



Studie		PI	CRC	Eröffnung	Ende Einschluss
Urogenital-Karzinom	ne				
SAKK 06/19	Intravesikales BCG gefolgt von perioperativer Chemo-Immunotherapie für Patienten mit muskelinvasivem Blasenkrebs (MIBC). Multizentrische, einarmige Phase II-Studie.	aer	semi	20.05.2022	
SAKK 63/12	Sammlung von klinischen Daten, Serum und Plasma von Patienten mit einem Prostatakarzinom. Prospektive Kohortenstudie.	aer	blm	28.11.2014	
Merck AVENUE	Nicht-interventionelle Studie zur Untersuchung von Avelumab in einem Real World-Setting (Phase IV) beim metastasierten Urothelkarzinom als Erstlinienerhaltungstherapie.	aer	sugr	19.05.2022	19.08.2024
SAKK 08/23	Zusätzlich Verabreichung von Darolutamide bei der 1L Therapie bei mCRPC: eine randomisierte Phase II Studie.	aer	semi	09/2024	
SAG-TCCS	"Swiss Austrian German - Testicular Cancer Cohort Study. Sub-study: PROPHET (Claraspital) Sub-study: microRNA (LUKS)"	saro	sugr	Q2/2024	
PIONEER OPTICS: EKNZ 2022-00344 / EKNZ 2023-00264	Randomized controlled trial for the evaluation of the Transabdominal Lumbar Approach (TALA) for Robotic Renal Surgery (Hefermehl, Bieri, Heining)	lhf	lhf	2023	
Active Surveillance bei Prostata-Ca EKNZ 2014-093	Active Surveillance beim Prostatakarzinom: eine Evaluation von Patientendaten am Kantonsspital Baden.	lhf	lhf	2014	
EKNZ BASEC 2016- 01424	Prospective Evaluation of Focal Therapy using High Intensity Focused Ultrasound (HIFU) for Localized Prostate Cancer.	lhf	lhf	2016	
PCO (Prostate Cancer Outcome)	PCO (Prostate Cancer Outcome)-Studie: www.pco-study.com ; im Rahmen des Tumorzentrums, zuständig Dr. P. Maletzki. OnkoZert GmbH, Gartenstraße 24, D-89231 Neu-Ulm, Sebastian Dieng, Leitung XML-OncoBox	lhf	lhf	09/2017	
GAP3	Global Action Plan 3" (GAP3) for Prostate Cancer. Active Surveillance Multizenterstudie.	lhf	lhf	11/2015	
Gyn. Tumoren					
Carolin meets Hanna (NOGGO) Register	Weltweite Umfrage von langzeitüberlebenden Patientinnen mit Eierstock-, Eileiter- oder Bauchfellkrebs.	mhl	sus	03.05.2018	08/2024
Expression IX	Weltweite UMFRAGE zum Langzeitüberleben bei gynäkologischer Krebserkrankung	mhl	sus	04.05.2022	
Expression XI	Internationale Umfrage für Patientinnen mit EndoMetriumkarzinom: PeRspektiVe und Erwartungen an Therapie und Lebensqualität	mhl	sus	04.04.2022	22.11.2024
TMMR Register Studie	Nichtinterventionelle, prospektive Registerstudie zur Behandlung des Cervixkarzinoms (Gebärmutterhalskrebses) der Stadien FIGO Ib bis Ila durch nervenschonende totale Mesometriale Re-sektion und therapeutische Lymphonodektomie nach M. Höckel.	mhl	cks	20.12.2017	01/2024
Regsa Register Studie	Registerstudie zur vollständigen Erfassung gynäkologischer Sarkome.	mhl	cks/ sus	02/2019	
MATAO (ENGOT Swiss Go)	Maintenance Therapie/ Erhaltungstherapie mit Aromatase-hemmer für Patientinnen mit epithelialem Ovarialkarzinom: eine randomisierte doppelblinde Placebo-kontrollierte multizentrische Phase III Studie.	mhl	cara/ scc	11/2020	
OvCar (SAKK)	Ein retrospektives und prospektives Register von Patientinnen mit Eierstockkrebs.	mhl	cara/ sus	02/2024	
STREAM-I	Surgical Treatment in Advanced and Recurrent Endometrial Cancer Management Evaluation of preoperative clinical and translational selection criteria for cytoreductive surgery in endometrial cancer	mhl	cara/ sus	20.08.2024	



Studie		PI	CRC	Eröffnung	Ende Einschluss
Lungen-Karzinome					
SAKK 16/18	Immunmodulierte Radiotherapie zur Verbesserung des Effekts der neoadjuvanten PD-L1-Blockade nach neoadjuvanter Chemo-therapie, bei Patienten mit resezierbarem Stadium III(N2). Multizentrische Phase II-Studie.	cwa	sugr	28.04.2020	
Daiichi-Sankyo Tropion-LUNG08	Randomisierte, offene Phase-3-Studie mit Dato-DXd plus Pembrolizumab versus Pembrolizumab allein bei behandlungs-naiven Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC mit hohem PD-L1-Gehalt (TPS ≥50%) ohne verwertbare Genomveränderungen.	cwa	bwl	09.09.2022	Ab 26.10.23 kein Einschluss mehr für Plat- tenepithel- Ca.
Amgen 20190341	Eine multizentrische, randomisierte, offene Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit der Platin-Doppelkombination von Sotorasib gegenüber der Platin-Doppelkombination von Pembrolizumab als Front-Line-Therapie bei Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkrebs im Stadium IV oder fortgeschrittenem Stadium IIIB/C, die negativ für PD-L1 und positiv für KRAS p.G12C sind.	saro	bwl	18.12.2023	
LuCa2-Register, SAKK	Retrospektives und prospektives Register von Patienten mit metastasiertem NSCLC mit typischen und atypischen EGFR-Mutationen	cwa	semi	10.07.2023	
eVOLVE Meso, AstraZeneca	Eine Phase III, randomisierte, offene, multizentrische, globale Studie zu Volrustomig (MEDI5752) in Kombination mit Carboplatin plus Pemetrexed versus Platinum plus Pemetrexed oder Nivolumab plus Ipilimumab bei Patienten mit nicht resezierbarem Pleuramesotheliom	saro	bwl	01.12.2023	
AstraZeneca SAFFRON	Eine randomisierte, offene Phase-III-Studie mit Savolitinib in Kombination mit Osimertinib gegenüber einer platinbasierten Doppelchemotherapie bei Patienten mit EGFR-mutiertem, MET-überexprimiertem und/oder amplifiziertem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC, die unter der Behandlung mit Osimertinib fortgeschritten sind.	saro	sugl	03/2022	
BMS Trident CA127-1030	Randomisierte, Open-label, Multicenter Phase III-Studie zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheite von Repotrectinib und Crizotinib, bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem TKI-naïve ROS1+ NSCLC.	saro	bwl	10/2023	
ETOP 23-22 RAISE	Niraparib in Kombination mit anti-PD-L1 Erhaltungstherapie bei Patienten mit SLFN11+ fortgeschrittenem SCLC. Einarmige Phase II Studie.	cwa	semi	03/2023	
Amgen 20230016 Tarlatamab	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, multizentrische Phase III-Studie mit Tarlatamab als Konsolidationstherapie bei Patienten mit SCLC im fortgeschrittenen Stadium, die nicht progredient sind nach gleichzeitiger Chemo- und Strahlentherapie.	saro	semi	09/2024	
Novocure EF-44 LUNAR 2	LUNAR 2 ist eine zulassungsrelevante Studie, in der die Sicherheit und Wirksamkeit von TTFields in Kombination mit Immun-Checkpoint-Inhibitoren oder Docetaxel (experimenteller Arm) im Vergleich zu Immun-Checkpoint-Inhibitoren oder Docetaxel allein (Kontrollarm) bei Patienten mit NSCLC im Stadium IV, die während oder nach einer platinbasierten Therapie eine Progression aufweisen, untersucht wird.	saro	sugl	11/2024	
Bayer_22615 SOHO-02	BAY 2927088 (TKI) versus SOC als 1L Therapie bei lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem HER2+ NSCLC. Multizentrische, randomisierte Phase III Studie.	saro	semi	Q3/2024	
ETOP 25-23 ADOPT	An international, multicentre, open-label randomised phase III trial to evaluate the benefit of adding adjuvant durvalumab after neoadjuvant chemotherapy plus durvalumab in patients with stage IIB-IIIB (N2) resectable NSCLC.	saro	sugr	12/2024	
Viszeralonkologisch	ne Karzinome				
SwissNET Schweizer Register für Neuroendokrine Tumore	Aufklärung über die Weiterverwendung/Nutzung von biologi-schem Material und gesundheitsbezogenen Daten für die biome-dizinische Forschung	pbz	bwl	04/2019	



Studie		PI	CRC	Eröffnung	Ende Einschluss
NETest USB	Auswirkungen einer neuartigen Flüssigbiopsie aus Blut und Speichel (NETest) auf die klinische Behandlung von Patienten mit neuroendokrinen Tumoren.	rade	blm	19.04.2023	
FrailtyStudy24	Assessment and specialized management of frailty according to the Swiss Frailty Network and Repository Frailty Index among patients undergoing pancreatic and colorectal resections	anc	aws	01.01.2024	
SA-ECS	Does spinal anesthesia accelerate return of bowel function in elective colorectal surgery?	anc	aws	01.10.2021	31.12.2024
Radioonkologische Studien					
Allgemeine Studi	en				
USB ISCA-Check	Sicherheit und Modulierung der adaptiven Immunität durch Iscador bei Patienten mit fortgeschrittenen, rezidivierenden oder metastasierten Tumoren, welche mit Immun-Checkpoint Inhibitoren behandelt werden.	saro	semi	27.06.2024	
Inselspital ParOP	Paracetamol in Kombination mit WHO Stufe III Opiaten bei chronischen Schmerzen bei Krebspatienten - eine randomisierte, doppel-verblindete, Placebo-kontrollierte Phase IV Studie.	mwv	sugr	05.03.2024	
SCAPE	Swiss Cancer Patient Experiences	pbz	blm	08/2023	07/2024