

## Prostatakarzinom

### CONTACT-02

Phase III

Sponsor	Exelixis, Inc.
Indikation	mCRPC nach 1 Linie NHT
Prüfsubstanz	Atezolizumab + Cabozantinib

### ~~TRITON 3~~

Phase III

<del>Sponsor</del>	<del>Clovis Oncology</del>
<del>Indikation</del>	<del>mCRPC nach Abirateron oder Enzalutamid</del>
<del>Prüfsubstanz</del>	<del>Rucaparib, 2<sup>nd</sup>-Line</del>

### PROTEUS

Phase III

Sponsor	Janssen
Indikation	High-Risk, lokales oder lokal-fortgeschrittenes PCA
Prüfsubstanz	Apalutamid, perioperativ

### MK3475-641

Phase III

Sponsor	MSD
Indikation	mCRPC (vorherige Therapie mit Abirateron zulässig)
Prüfsubstanz	Pembrolizumab 1 <sup>st</sup> - oder 2 <sup>nd</sup> -Line

### PROSTAPROGRESS

Phase III

Sponsor	SPL Medical
Indikation	Patienten vor rad. Prostatektomie
Prüfsubstanz	Ferumoxtran-10

## Kontakt

Universitätsklinikum Schleswig-Holstein  
**Klinik für Urologie**  
Ratzeburger Allee 160, Haus A 23538 Lübeck  
Direktion: Prof. Dr. med. Axel S. Merseburger



**Jasmin Lösche, B.Sc.**  
Studienkoordinatorin  
✉ [jasmin.loesche@uksh.de](mailto:jasmin.loesche@uksh.de)  
☎ 0451 500 -43 699, ☎ -43 658



**Katja Koziolk**  
Studienschwester  
✉ [katja.koziolk@uksh.de](mailto:katja.koziolk@uksh.de)  
☎ 0451 500 - 43 691



**Sabina Nasser**  
Studienschwester  
✉ [sabina.nasser@uksh.de](mailto:sabina.nasser@uksh.de)  
☎ 0451 500 - 43 611

### Wissenschaftliche Leitung:

**Prof. Dr. Axel Stuart Merseburger**

Direktor Klinik für Urologie  
✉ [axel.merseburger@uksh.de](mailto:axel.merseburger@uksh.de)  
☎ 0451 500-43601

**PDDr. Mario Wolfgang Kramer**

Leitender Oberarzt  
✉ [mario.kramer@uksh.de](mailto:mario.kramer@uksh.de)  
☎ 0451 500-43616

**Aktuell laufende Studien unter:**

[www.uksh.de/urologie-luebeck](http://www.uksh.de/urologie-luebeck)



Wissen schafft Gesundheit

UK  
SH

UNIVERSITÄTSKLINIKUM  
Schleswig-Holstein

Treibbild: @gamnia - stock.adobe.com, Stabsstelle Integrierte Kommunikation, K. Branner, Stand November 2019

Campus Lübeck

**Klinik für Urologie**  
Studienzentrum

**Laufende Studien**

I. Halbjahr 2022

## Urothelkarzinom

**MK3475-866**

**Phase III**

Sponsor	MSD
Indikation	Muskelinvasives Blasenkarzinom
Prüfsubstanz	Pembrolizumab, perioperativ

**CA017-078**

**Phase III**

Sponsor	Bristol-Myers Squibb
Indikation	Muskelinvasives Blasenkarzinom
Prüfsubstanz	Nivolumab in Kombination mit IDO-Inhibitor, perioperativ

**CA045-009**

**Phase III**

Sponsor	Bristol-Myers Squibb
Indikation	Muskelinvasives Blasenkarzinom, nicht metastasiert, cisplatin-ungeeignet
Prüfsubstanz	Nivolumab in Kombination mit NKTR-214, perioperativ

**THOR-2**

**Phase II**

Sponsor	Janssen
Indikation	NMIBC Ta/T1 oder CIS nach BCG, FGFR Alteration nachgewiesen
Prüfsubstanz	Erdaftinib vs. MMC

## Urothelkarzinom

**THOR**

**Phase III**

Sponsor	Janssen
Indikation	Fortgeschrittenes Urothelkarzinom mit FGFR-Genmutationen, 2 <sup>nd</sup> -Line
Prüfsubstanz	Erdaftinib

## Nierenkarzinom

**CaboPoint**

**Phase II**

Sponsor	Ipsen Pharma
Indikation	Metastasiertes Nierenzellkarzinom 2 <sup>nd</sup> -Line nach Progress unter Checkpoint-Inhibitor
Prüfsubstanz	Cabozantinib

**PREPARE**

**Phase III**

Sponsor	AIO
Indikation	Fortgeschrittenes oder metastasiertes Nierenzellkarzinom, 1 <sup>st</sup> -Line CPI
Prüfsubstanz	Proaktives Coaching unter CPI-Therapie

## Nierenkarzinom

**NORA**

**NIS**

Sponsor	Bristol-Myers Squibb
Indikation	Fortgeschrittenes oder metastasiertes Nierenzellkarzinom
Prüfsubstanz	Nivolumab in Kombination mit Ipilimumab, 1 <sup>st</sup> -Line

## Hodenkarzinom

**mikroRNA**

**NIS**

Sponsor	Asklepios Klinik Altona
Indikation	Keimzelltumor, kl. Stadium 1 unter Active Surveillance
Prüfsubstanz	Serummarker miR-371a-3p

Wissen schafft Gesundheit

