

Indikation: Urogenitale Tumore - Hoden, Prostata

Studienname und Titel	Kurzbeschreibung für Patienten	Studienarzt & Studienkoordination	Start am Zentrum
<p>Swiss Austrian German Testicular Cancer Cohort Study (SAG TCCS): Prospektive Datenerhebung bei Patienten mit Hodenkrebs</p>	<p>Im Rahmen der vorliegenden Kohortenstudie ist die Erfassung möglichst aller Patienten mit Hodenkrebs der Schweiz in einem nationalen Register vorgesehen. Das Ziel ist, die grösstmögliche Menge an den üblicherweise bei der Diagnosestellung und im Rahmen der Nachsorge erhobenen Informationen in dieser Datenbank festzuhalten und statistisch auszuwerten, um in der Zukunft die Therapie und die Nachsorge von Patienten mit Hodenkrebs ggf. entsprechend anzupassen.</p>	<p>Dr. med. R. Woelky Email: regina.woelky@stgag.ch S. Bucher Email: susanne.bucher@stgag.ch</p> <p>Dr. med. R. Inauen Email: roman.inauen@stgag.ch S. Bucher Email: susanne.bucher@stgag.ch</p>	<p>KSF 2015</p> <p>KSM 2015</p>
<p>PCO - Prostate Cancer Outcomes Studie</p>	<p>In dieser Studie wird die Ergebnisqualität der Patienten aus Ihrem Zentrum mit derjenigen von Patienten aus anderen Zentren in Deutschland, Österreich, Luxemburg und der Schweiz und Kliniken im Ausland verglichen und mit Merkmalen der Behandlung in Beziehung gesetzt. So können die Ärzte der teilnehmenden Zentren noch besser als bisher herausfinden, wie man die Behandlung und Betreuung der Patienten verbessern kann.</p>	<p>Dr. med. J. Klein Email: jan.klein@stgag.ch Y. Martin Email: Yvonne.martin@stgag.ch</p>	<p>KSM & KSF 2021</p>
<p>REDUSE-Studie: Verhinderung von symptomatischen Komplikationen am Skelett mit Denosumab verabreicht alle 4 Wochen gegenüber alle 12 Wochen</p>	<p>Resultate von mehreren klinischen Studien deuten darauf hin, dass die Verabreichung von Xgeva® alle 12 Wochen gleich wirksam ist wie die Verabreichung von Xgeva® alle 4 Wochen (Standardbehandlung). Deshalb möchten wir mit dieser Studie überprüfen, ob eine Injektion von Denosumab alle 12 Wochen vergleichbar wirksam ist wie die Verabreichung alle 4 Wochen. Neben der Wirksamkeit werden auch die Nebenwirkungen genau beobachtet. Dabei möchten wir überprüfen, ob durch die reduzierte Verabreichung von Xgeva® Nebenwirkungen sogar weniger häufig auftreten.</p>	<p>Prof. Dr. med M. Fehr Email: mathias.fehr@stgag.ch T. Stemplinger Email: tamara.stemplinger@stgag.ch</p> <p>Dr. med. R. Inauen Email: roman.inauen@stgag.ch T. Stemplinger Email: tamara.stemplinger@stgag.ch</p>	<p>KSF 2014</p> <p>KSM 2014</p>

Studienergebnisse

Studienergebnisse beendeter Studien können auf www.clinicaltrials.gov oder www.kofam.ch/en/snctp-portal/ nachgelesen werden.