

Gynäkologische Onkologie, Dokument: Patientinneninformation Studienteilnahme

Aachen, im April 2019

Liebe Patientinnen,

hiermit möchten wir Ihnen einen ersten Überblick über klinische gynäkologische Studien geben, an denen wir aktuell in der Klinik für Gynäkologie und Geburtsmedizin teilnehmen. Mit der Teilnahme an klinischen Studien können Sie von besonders intensiver und gründlicher Untersuchung, Betreuung und Überwachung im Rahmen der Studien profitieren. Sie bekommen eine sehr hohe Qualität an Fachwissen geboten und werden von Experten unterschiedlicher Therapierichtungen betreut, die sich ständig mit dem neuesten Erkenntnisstand der Forschung auseinandersetzen und diesen für Ihre Behandlung nutzen. Außerdem können Sie mit Ihrer Teilnahme an klinischen Studien die Entwicklung neuer Formen der Behandlung unterstützen und somit zum Fortschritt der Medizin beitragen. Eine Teilnahme an Studien ist selbstverständlich freiwillig, nach ausführlicher Aufklärung und schriftlicher Einwilligung möglich. Die Teilnahme kann auch im Nachhinein jederzeit auf Wunsch beendet werden. Unabhängig von Ihrer Teilnahme an klinischen Studien erfolgt die Behandlung in unserem Zentrum mit Berücksichtigung Ihrer Wünsche natürlich immer nach den aktuellsten und höchsten Standards.

Bitte sprechen Sie uns bei Fragen zur Teilnahme an Studien jederzeit an.

Mit den besten Grüßen und Wünschen im Namen des gesamten Teams der Klinik für Gynäkologie und Geburtsmedizin,

Ihr

Prof. Dr. Elmar Stickeler
Klinikdirektor der Klinik für Gynäkologie und Geburtsmedizin

Aktuelle gynäkologische Studien:

TePaLa Humigard

Unizentrische prospektive randomisierte doppel-blinde kontrollierte Studie

Studienkollektiv: Frauen mit einem geplanten laparoskopischen Eingriff bei der voraussichtlichen Operationsdauer von mindestens 1 Stunde.

Ziel: Erfassung der Zusammenhänge zwischen der intraoperativen Körpertemperatur und der postoperativen Schmerzen.

Stand: Rekrutierung beendet, aktuell Auswertung.

Familien-SCOUT

Multizentrische Interventionsstudie mit Interventions- und Kontrollgruppe.

Studienkollektiv: Familien mit einem krebserkrankten Elternteil.

Ziel: Subjektiver Vergleich zwischen je einer Patientinnengruppe mit und ohne zusätzliche Unterstützung zu Hause, z.B. bei sozialrechtlichen und finanziellen Fragen oder bei der Förderung der Krankheitsbewältigung.

Stand: offen.

Physio-ECCA-Studie

Multizentrische kontrollierte, randomisierte Interventionsstudie.

Studienkollektiv: Patienten, die sich in stationärer Behandlung einer Krebserkrankung befinden.

Ziel: Vergleich eines speziellen physiotherapeutischen Rehabilitationsplans mit der herkömmlichen Physiotherapie anhand der Liegedauer und der postoperativen Komplikationen.

Stand: Rekrutierung beendet, aktuell Auswertung.

Regsa

Deutsche prospektive Registerstudie

Studienkollektiv: alle Patientinnen mit gynäkologischen Sarkomen unabhängig von Therapieform und Therapielinie.

Ziel: Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine. Die gewonnenen Erkenntnisse sollen die Umsetzung der Leitlinien und die Entwicklung von neuen innovativen Studienkonzepten unterstützen.

Stand: offen.

Otilia ML27765

Multizentrische nicht-interventionelle Studie

Studienkollektiv: Frauen mit der Erstdiagnose eines epithelialen Eierstock-, Eileiter- oder primären Bauchfellkarzinoms (FIGO Stadium IIIB, IIIC und IV) nach der operativen Therapie.

Ziel: Erfassung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von adjuvanten Bevacizumab (Avastin)-Gabe in Kombination mit der Standardchemotherapie (Carboplatin und Paclitaxel) in der Routinebehandlung des fortgeschrittenen Eierstockkrebs bei Patientinnen.

Stand: Rekrutierung beendet, aktuell Nachbeobachtung.

Inovatyon

Internationale randomisierte Phase III-Studie

Studienkollektiv: Frauen mit einem fortschreitenden epithelialen Eierstock-, Eileiter- oder primären Bauchfellkarzinom innerhalb von 6-12 Monaten nach der letzten Platingabe.

Ziel: Vergleich von der Chemotherapie mit Trabectedin in Kombination mit Pegyliertem Liposomalem Doxorubicin und Carboplatin in Kombination mit Pegyliertem Liposomalem Doxorubicin.

Stand: Rekrutierung beendet, aktuell Nachbeobachtung.

AGO Ovar 17

Prospektive randomisierte Phase III Studie

Studienkollektiv: Patientinnen mit primärem epitheliale Ovarial, Tuben- oder Peritonealkarzinom.

Ziel: Evaluierung der optimalen Therapiedauer von Bevacizumab in Kombination mit Paclitaxel und Carboplatin

Stand: Rekrutierung beendet, aktuell Nachbeobachtung.