

VARIANZ-Studie

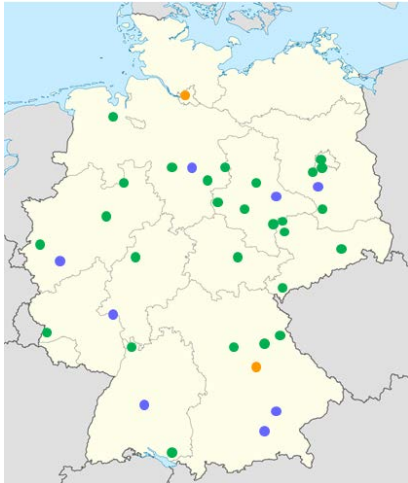
Newsletter 3: März 2015

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

gern möchten wir Sie mit diesem Newsletter über die Fortschritte der VARIANZ-Studie informieren.

Studienzentren

Wir freuen uns sehr, dass in den letzten zwei Monaten fünf neue Zentren Patienten für die VARIANZ-Studie rekrutieren konnten. Weitere 15 Zentren können mit der Rekrutierung beginnen.



Die Studienzentren in Deutschland sind als Punkte gekennzeichnet:

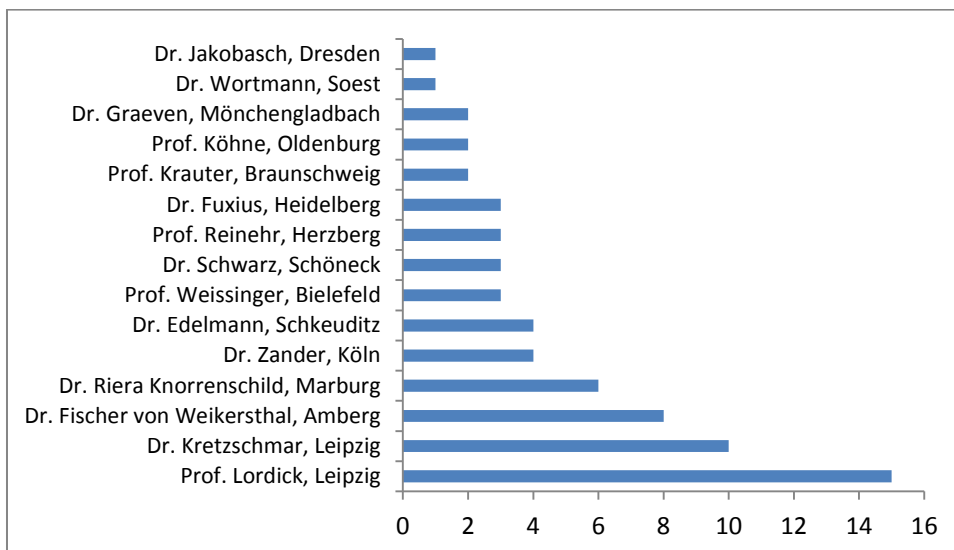
- grün: rekrutierend (30),
- blau: Verträge in Umlauf (8),
- orange: Ethik eingereicht (2)

Es können jetzt neben den 15 bereits aktiven Zentren für die VARIANZ-Studie rekrutieren:

- Dr. Dargel, Wernigerode
- Prof. Decker, Ravensburg
- Dr. Fix, Bad Berka
- Dr. Frank-Gleich, Halle
- Prof. Griesinger, Oldenburg
- Dr. Grunewald, Aschersleben
- Prof. Kahl, Magdeburg
- Prof. Kullmann, Weiden
- Prof. Maschmeyer, Potsdam
- Dr. Mahlberg, Trier
- Dr. Neumann, Wolfsburg
- Prof. Rau, Berlin
- Dr. Schad, Berlin
- Dr. Siegler, Nürnberg
- Prof. Vogel, Hannover

Aktive Zentren

Ein herzliches Dankeschön an die 15 aktiven Zentren, die Patienten einschließen konnten:

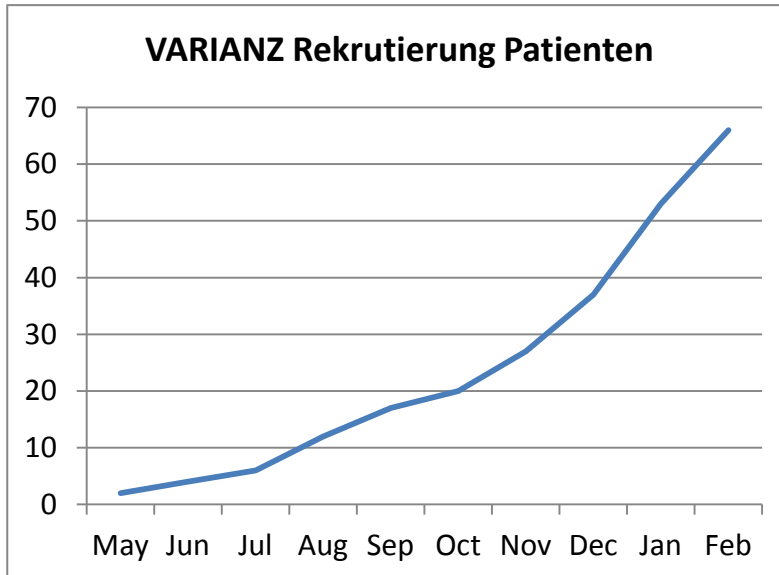


VARIANZ-Studie

Newsletter 3: März 2015

Stand der Rekrutierung

Insgesamt wurden in die VARIANZ-Studie 67 Patienten mit fortgeschrittenem Magenkarzinom von 15 verschiedenen Zentren aufgenommen. Somit konnte die Anzahl eingeschlossener Patienten in den letzten beiden Monaten wieder nahezu verdoppelt werden. Herzlichen Dank an alle rekrutierenden Zentren!

**VARIANZ-Studie als Teil des SYS-Stomach Forschungsverbundes**

In Zusammenarbeit mit den Projektpartnern des SYS-Stomach Forschungsverbundes Dr. Maier und Dr. Geier der Firma Biomax wurde eine Datenbank etabliert. Diese wird nun zur Erfassung der Patienten- Behandlungs- und Erkrankungsverlaufsdaten genutzt. Vielen Dank an dieser Stelle an Dr. Maier und Dr. Geier für die Erstellung dieser nutzerfreundlichen Datenbank und an alle aktiven Zentren für die schnelle Dokumentation und Zusendung der CRF-Bögen!

Die VARIANZ-Studie konnte durch U.S. National Institutes of Health als Studie bei ClinicalTrials.gov (NCT02305043) registriert werden. Eine Registrierung und Veröffentlichung der Ergebnisse einer Studie in dieser Datenbank ist unter anderem Voraussetzung für die Zulassung von Arzneimitteln durch die FDA (Food and Drug Administration) in den USA und eine wichtige Grundlage für Studienbezogene Publikationen.

Wir freuen uns über Ihr Engagement und Ihre Unterstützung!

Mit freundlichen Grüßen



Prof. Florian Lordick
Studienleiter



Dr. Ivonne Haffner
Studienkoordination