

## HINWEISE ZUR ORGANISATION

### VERANSTALTUNGSORT

Seminarhaus Göttingen  
Groner Landstraße 3, 37073 Göttingen

### VERANSTALTER

Universitätsmedizin Göttingen (UMG)  
UniversitätsKrebszentrum Göttingen  
Von-Bar-Str. 2/4, 37075 Göttingen

Universitätsmedizin Göttingen (UMG)  
Studienzentrum  
Von-Bar-Str. 2/4, 37075 Göttingen

### ANMELDUNG

Bitte melden Sie sich bis zum **15.06.2025** unter  
[ccc.studien@med.uni-goettingen.de](mailto:ccc.studien@med.uni-goettingen.de) an.

## ANFAHRT



**Seminarhaus Göttingen**  
Groner Landstraße 3, 37073 Göttingen

## Von der Projektidee zur Klinischen Studie – für Nachwuchswissenschaftler



Montag, 25. August 2025 &  
Montag, 01. September 2025  
09:00 bis 17:30 Uhr

**SEMINARHAUS GÖTTINGEN**  
Groner Landstraße 3, 37073 Göttingen

gefördert durch  **Deutsche Krebshilfe**  
HELFFEN. FORSCHEN. INFORMIEREN.

UNIVERSITÄTSMEDIZIN  
GÖTTINGEN **UMG**

Universitätsmedizin Göttingen, Georg-August-Universität, Stiftung Öffentlichen  
Rechts Robert-Koch-Straße 40, 37075 Göttingen, [www.umg.eu](http://www.umg.eu)

**DKG**  **Zertifiziertes  
Onkologisches Zentrum**  
KREBSGESELLSCHAFT

mit freundlicher Unterstützung von:



## GRUSSWORT

### Liebe Kolleginnen und Kollegen,

wir freuen uns dieses Jahr wieder einen zweitägigen Workshop für interessierte Wissenschaftlerinnen und Wissenschaftler am 25.08. und 01.09.2025 anbieten und in diesem Rahmen das (IT-)Portfolio unseres Spitzenzentrums um möglichst viele onkologische Studieninitiativen erweitern zu können.

Klinische Studien sind ein zentraler Teil der medizinischen Forschung in der Onkologie. Anhand ihrer werden neue Behandlungsmethoden auf Wirksamkeit und Verträglichkeit geprüft, was langfristig zu einer höheren Heilungschance und Lebensqualität unserer Patientinnen und Patienten führt. Aus diesem Grund ist es elementar, dass wir klinische Studien fördern und unsere Nachwuchswissenschaftlerinnen und -wissenschaftler bei der Umsetzung unterstützen.

Unser zweitägiger Workshop zielt daher darauf ab, alle Teilnehmerinnen und Teilnehmer bestmöglich auf die Durchführung eigener klinischer Studien im onkologischen Bereich vorzubereiten. Dazu bringen alle Teilnehmenden eine eigene prospektive onkologische Studienidee mit, welche vor Ort weiter ausgearbeitet wird. Dafür geben wir eine Übersicht, welche Arbeitsschritte bei der Vorbereitung und Durchführung dazugehören und welche Unterstützungsmöglichkeiten das Studienzentrum den forschenden Ärztinnen und Ärzten dahingehend anbietet. Zudem gibt der Workshop Raum, mit erfahrenen Ansprechpartnerinnen und -partnern an den eigenen Ideen weiterzuarbeiten und offene Fragen beispielsweise zur regulatorischen Einstufung oder Fallzahlplanung klären zu können.

Wir freuen uns, wenn Sie sich bis zum 15.06.2025 unter [ccc.studien@med.uni-goettingen.de](mailto:ccc.studien@med.uni-goettingen.de) für den Workshop anmelden!

Ihre

**Prof. Dr. Stefan Rieken**

Sprecher des UniversitätsKrebszentrums Göttingen, UMG

**Ralf Tostmann**

Leiter des Studienzentrums, UMG

## PROGRAMM - TAG 1

- 09:00 **Eröffnung & Begrüßung**  
R. Tostmann, S. Rieken
- 09:15 **Motivation aus klinischer Perspektive**  
S. Rieken
- 09:30 **Planung einer Studie**  
R. Blach, B. Luka
- 10:00 **Regulatorische Aspekte**  
K. Gavenis
- 10:45 **Protokollerstellung**  
E. Zavatta, F. Ecke
- 11:30 **Fallzahlplanung & Biometrie**  
T. Asendorf, M. Placzek
- 12:15 **Mittagspause**
- 13:00 **Vorstellung der eigenen Studienvorhaben**  
(alle, je 10 min)
- 14:45 **Kaffeepause**
- 15:00 **Zirkeltraining**  
(Statistik, Projektmanagement, klinische Aspekte)
- 17:30 **Gemeinsames Abendessen**

## REFERENTEN UND MODERATOREN

### T. Asendorf

Leitung der Servicegruppe Biometrie, Datenmanagement und Informatik in klinischen Studien, UMG

### R. Blach

Assistenzarzt der Klinik für Strahlentherapie und Spezielle Onkologie, MHH

### F. Ecke

Bereichsleiter Klinische Forschung, MHH

### K. Gavenis

Fortbildung und Vigilanz, UMG

### J. Heinrich

Vigilanz & Studienmanagement, UMG

### B. Luka

Oberarzt der Klinik für Zahnerhaltung, Parodontologie und Präventivzahnmedizin, MHH

### S. Nußbeck

Leitung der Zentralen Biobank, UMG

## PROGRAMM - TAG 2

- 09:00 **Begrüßung**  
R. Tostmann, S. Rieken
- 09:15 **Update der Studienvorhaben**  
Workshopteilnehmer\*innen
- 12:15 **Mittagspause**
- 13:00 **Fördermöglichkeiten u. -anträge**  
R. Tostmann
- 14:00 **Ethikanträge, CTIS**  
J. Heinrich, F. Walker
- 15:00 **Teilleistungserbringer**  
J. Rossian, S. Nußbeck
- 16:00 **Projektdurchführung**  
W. van Rees
- 17:00 **Abschluss und Evaluation**  
alle
- 17:15 **Veranstaltungsende**

### M. Placzek

Wissenschaftlicher Mitarbeiter Servicegruppe Biometrie, Datenmanagement und Informatik in klinischen Studien, UMG

### S. Rieken

Sprecher des UniversitätsKrebszentrums Göttingen, UMG

### J. Rossian

Projektkoordination Klinische Studien, UMG

### R. Tostmann

Leiter des Studienzentrums, UMG

### F. Walker

Projektmanagement Klinische Studien, UMG

### W. van Rees

Projektkoordination Klinische Studien, UMG

### E. Zavatta

Koordination & Medical Writing, MHH