

Mentoren und Referenten

Prof. Dr. Stefan Rieken

Universitätsmedizin Göttingen, Direktor der Klinik und Poliklinik für Strahlentherapie und Radioonkologie, Sprecher des G-CCC (Göttingen Comprehensive Cancer Center)

Prof. Dr. Stefan Engeli

Universitätsmedizin Greifswald, Institut für Pharmakologie am Center of Drug Absorption and Transport (C_DAT), Leiter des Koordinierungszentrums Klinische Studien (KKS)

Prof. Dr. Jörg Haier

Universitätsmedizin Rostock, Direktor CCC-MV Rostock

Prof. Dr. Susanne Singer

Universitätsmedizin Rostock, Lehrstuhl für Lebensqualität in der Onkologie

Prof. Dr. Stephanie Roll

Universitätsmedizin Rostock, Professur für Biostatistik

Dr. Brigitte Kragl

Universitätsmedizin Rostock, Studienkoordinatorin des Onkologischen Zentrums

Dr. Grit Waitz

Universitätsmedizin Rostock, Studienkoordinatorin des CCC-MV

Alle Informationen zur Anmeldung, zum Programm und Kontakt finden Sie auch auf den Internetseiten des CCC-MV unter:

ccc-mv.de/veranstaltungen/investigator-initiated-trials



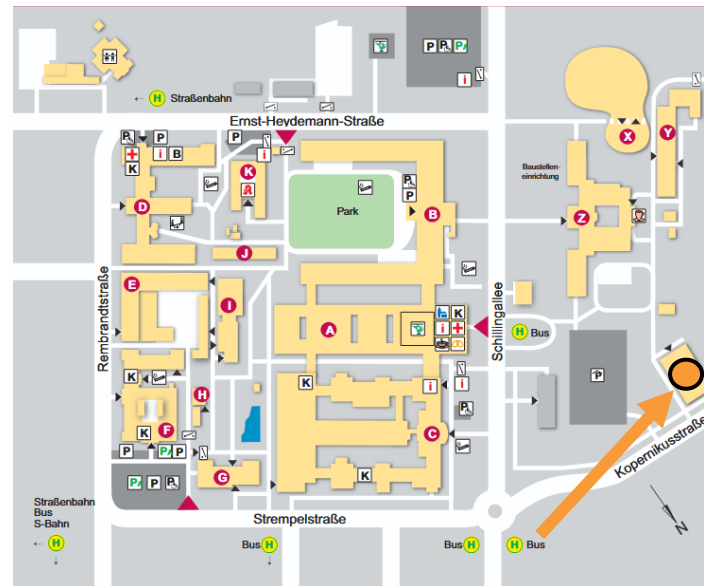
Veranstaltungsort

Seminarräume 3 und 9

Biomedicum, Universitätsmedizin Rostock

Schillingallee 70D

18057 Rostock



Anschrift:
Universitätsmedizin Rostock
rechtsfähige Teilkörperschaft
der Universität Rostock
Schillingallee 35, 18057 Rostock
Postanschrift:
Postfach 10 08 88, 18055 Rostock

Öffentliche Verkehrsmittel:
S-Bahn: Parkstraße
Straßenbahn: Linien 3 und 6
bis Parkstraße
Bus: Linien 25, 28, 39,
F1 und F2 bis Schillingallee

Legende:
K Patientenaufnahme/Kasse
+ Notaufnahme
I Orientierungshilfe
C Cafeteria
H Krankenhausseelsorge
P Parkscheinautomat

Kontakt:

Dr. Grit Waitz
Studienkoordinatorin

Comprehensive Cancer Center-Mecklenburg-Vorpommern
(CCC-MV)
Universitätsmedizin Rostock
Schillingallee 68
18057 Rostock

E-Mail: grit.waitz@ccc-mv.de
Tel. 0381 494 45811

Mentoring-Veranstaltung

28.–29.09.2026



INVESTIGATOR INITIATED TRIALS: VON DER PROJEKTIDEE ZUM STUDIENKONZEPT

Sie haben eine Idee für eine
onkologische klinische Studie?

Wir stehen Ihnen mit Experten
zur Seite.

Bewerben Sie sich bis zum
31.08.2026 unter:

direktorat.umm@ccc-mv

Sie haben eine Idee für eine onkologische klinische Studie und möchten diese in die Praxis umsetzen?

Dann sind Sie eingeladen, sich mit Ihrer Studienidee im Bereich Onkologie für das Mentoring-Programm *Investigator Initiated Trials: von der Projektidee zum Studienkonzept* zu bewerben. Während einer zweitägigen Veranstaltung erhalten die Teilnehmer einen Überblick über regulatorische, organisatorische und datenanalytische Aspekte klinischer Studien. Eine intensive Unterstützung und Beratung durch Experten soll die Erstellung des eigenen Studienprotokolls bis hin zu einer einreichungs- bzw. förderfähigen Form ermöglichen.

Sie gehören folgender Zielgruppe an?

Sie sind:

- Assistenz- oder Fachärztin oder -arzt,
- Medizinphysikerin oder -physiker,
- Strahlenbiologin oder -biologe,
- Naturwissenschaftlerin oder -wissenschaftler mit Anbindung an die Klinik,

die aktuell eine klinische Studie ohne externe Sponsor-Beteiligung im Bereich der Onkologie planen. Die maximale Teilnehmerzahl ist begrenzt auf 10 Mentees.

Ausschlaggebend für die Auswahl ist die Qualität der vorbereiteten Studienidee. Das Vorliegen eines GCP-Zertifikats ist wünschenswert.

Das Programm

1. Veranstaltungstag (Montag, 28.09.2026)

09:00 Uhr	Begrüßung und Einführung
09:10 Uhr	Motivation und Planung einer klinischen Studie (Frau Dr. Waitz, Rostock)
09:30 Uhr	Klassifizierung von Studienvorhaben und Auswahl des richtigen Antragsverfahrens bei Ethikkommissionen und Behörden (Herr Prof. Dr. Engeli, Greifswald)
10:10 Uhr	Regulatorische Aspekte und Fördermöglichkeiten (Herr Prof. Dr. Haier, Rostock)
10:50 Uhr	Vorstellung von fünf Mentees (je 10 min)
11:50 Uhr	Mittagspause
12:20 Uhr	Protokollgestaltung und Studiendurchführung (Frau Dr. Kragl, Rostock)
13:00 Uhr	Fallzahlplanung und Biometrie (Frau Prof. Roll, Rostock)
13:40 Uhr	Vorstellung von fünf Mentees (je 10 min)
14:40 Uhr	Protokollbearbeitung und Mentorengespräche (Statistik, Protokoll, Projektmanagement)
17:30 Uhr	Ende 1. Veranstaltungstag

2. Veranstaltungstag (Dienstag, 29.09.2026)

09:00 Uhr	Begrüßung und Zwischenstand
09:10 Uhr	Berücksichtigung von Strahlenschutzthemen bei der Beantragung klinischer Studien (Herr Prof. Dr. Rieken, Göttingen)
10:00 Uhr	Patient Reported Outcomes (Frau Prof. Dr. Singer, Rostock)
10:40 Uhr	Protokollbearbeitung und Mentorengespräche
12:00 Uhr	Mittagspause
12:30 Uhr	Protokollbearbeitung und Mentorengespräche
15:30 Uhr	Präsentation der Studienprotokolle und des Projektfortschritts (alle Mentees, je 10 min)
17:10 Uhr	Abschlussdiskussion
17:30 Uhr	Ende 2. Veranstaltungstag

Wie bewerbe ich mich?

Bitte beschreiben Sie kurz Ihre Studienidee auf 1-2 Seiten und senden Sie uns Ihren wissenschaftlichen Lebenslauf und evtl. vorhandene GCP-Zertifikate.

Fügen Sie Ihre Studienidee mit mindestens folgenden Angaben bis zum 31.08.26 bei:

- Klinisches Problem
- Fragestellung, die durch eine Studie beantwortet werden soll
- Geplante Studienpopulation

Bitte senden Sie uns Ihre vollständigen Unterlagen an: direktorat.umr@ccc-mv.de.

Was kann ich erwarten?

Sie erhalten eine kompetente, strukturierte Beratung durch erfahrene Experten für alle Themen der Studienplanung. Am Ende der zweitägigen Veranstaltung wird ein Konzept für Ihre Idee zur weiteren Vervollständigung und Einreichung der klinischen Studie bei der Ethikkommission und/oder den Bundesoberbehörden bereitstehen.

Die vier besten Teilnehmer erhalten eine finanzielle Förderung, die für den personellen Zeitaufwand bei der Vorbereitung der klinischen Studie durch das CCC-MV bis 31.12.2026 bereitgestellt werden.