

Studientitel, Nr., Akronym	International HIT-MED Registry: For children, adolescents, and adults with medulloblastoma, ependymoma, pineoblastoma, CNS-primitive neuroectodermal tumours	
Leiter der Klinischen Prüfung in Deutschland	Prof. Dr. med. Stefan Rutkowski Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf	
Prüfarzt	Dr. med. Arend von Stackelberg Charité - Universitätsmedizin Berlin	
Kontakt Studienzentrale	Anschrift	Charité - Universitätsmedizin Berlin <i>Campus</i> Virchow-Klinikum Charité Centrum Frauen-, Kinder- & Jugendmedizin mit Perinatalzentrum & Humangenetik CC 17 Klinik für Pädiatrie mit Schwerpunkt Onkologie und Hämatologie Augustenburger Platz 1 13353 Berlin
	Tel.	++49 30 450 566 074
	Email	Arend.stackelberg@charite.de
Studienziel	<ul style="list-style-type: none"> • Verbesserung der Therapie durch Beobachtung der aktuellen Therapie und wissenschaftliche Auswertung der Ergebnisse • Verbesserung der Therapie durch Erforschung der Tumorbiologie • Verbesserung der Therapie durch Qualitätskontrolle und Beratung 	
Behandlung	Da es sich um ein Register handelt, werden von Seiten der Registerleitung nur Empfehlungen für die Therapie ausgesprochen. Diese Empfehlungen beruhen auf den Ergebnissen abgeschlossener nationaler und internationaler Therapiestudien. Die Therapieempfehlungen variieren je nach Diagnose (Histologie), Ausbreitung des Tumors (mit oder ohne Metastasen) und Alter des Patienten.	
Wichtigste Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none"> • Kinder und Erwachsene mit histologisch gesichertem: Medulloblastom (MB); Ependymom; CNS-primitiver neuroektodermaler Tumor (CNS-PNET) einschließlich: CNS Neuroblastom, CNS Ganglioneuroblastom, Medulloepitheliom, Ependymoblastom; Pineoblastom; Pineal parenchymaler Tumor intermediärer Differenzierung; Papillärer Tumor der Pinealisregion. • Jedes Alter (außer Ependymom WHO I°, Pinealer parenchymaler Tumor intermediärer Differenzierung, papillärer Tumor der Pinealisregion, die nur aufgenommen werden, wenn die Primärdiagnose vor dem 18. Geburtstag erfolgt ist) • Jede Lokalisation des Primärtumors • Alle klinischen Stadien • Erstdiagnose nach dem 01.01.2012 • Keine Einschlussmöglichkeit in eine prospektive klinische Studie für die selbe Diagnose • Vorliegen der schriftlichen Einverständniserklärung(en) für die Datensammlung und den Datentransfer sowie die Einsendung von Tumormaterial 	
<p>Ausführliche Informationen zu Studien und Registern und den verschiedenen Erkrankungen finden Sie auf kinderkrebsinfo.de und kinderblutkrankheiten.de.</p> <p>Zum Teil auch in Englisch, Türkisch und Russisch.</p>		