



Comprehensive Cancer Center
Universitätstumorzentrum

Studientitel, Nr., Akronym	Multizentrische Registerstudie über die Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit von Temsirolimus (Torisel®) bei der Behandlung eines fortgeschrittenen Nierenzellkarzinom (renal cell carcinoma, RCC) oder rezidivierten/refraktären Mantelzell-Lymphom (mantle cell lymphoma, MCL) STAR-TOR	
Leiter der Klinischen Prüfung	PD Dr. M. Kosch, Münster	
Prüfarzt	Prof. U. Keilholz, Charité CBF	
Kontakt Studienzentrale	Anschrift	Charité Universitätsmedizin Berlin, Campus Benjamin Franklin, Medizinische Klinik III, Studienzentrale, Hindenburgdamm 30, 12203 Berlin
	Tel.	030-8445-3090 Fax 030-8445-772742
	Email	studien.imt@charite.de
Studienziel	Untersuchung der Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit des Medikaments Temsirolimus (Torisel®)	
Behandlung	Dokumentation der Ergebnisse bei einer Behandlung mit Temsirolimus (Torisel®) Monotherapie	
Welche Patienten werden in die Studie aufgenommen?	Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (renal cell carcinoma, RCC) oder rezidivierten/refraktären Mantelzell-Lymphom (mantle cell lymphoma, MCL)	
Wichtigste Einschlusskriterien	Histologisch oder cytologisch gesichertes fortgeschrittenes Nierenzellkarzinom (renal cell carcinoma, RCC) oder rezidiviertes/refraktäres Mantelzell-Lymphom (mantle cell lymphoma, MCL)	