

Curriculum Vitae

Dr. med. Ingo Bonn

Ärztliche Ausbildung und Tätigkeit

seit 2021	Facharzt im MVZ-Urologie Elisabeth Krankenhaus, Köln Hohenlind
2010-2020	leitender Oberarzt, Zentrum für Kontinenz und Neuro-Urologie, Kliniken MariaHilf, Mönchengladbach, Dr. Kaufmann
2006-2010	Oberarzt, Zentrum für Kontinenz und Neuro-Urologie, Kliniken MariaHilf, Mönchengladbach, Dr. Kaufmann
2005-2006	Facharzt Klinik für Urologie, Marienkrankenhaus, Bergisch Gladbach, Dr. Önal/Dr. Machtens
14.12.2005	Facharzt für Urologie
2001-2005	Assistenzarzt Klinik für Urologie, St. Elisabeth-Krankenhaus, Köln, Prof. Dr. Peters
2000-2001	Arzt im Praktikum (AiP) Klinik für Chirurgie, Krankenhaus Holweide, Köln, Prof. Dr. Kienzle

Promotion

31.10.2001	„ <i>Stellenwert der Positronen-Emissions-Tomographie in der Diagnostik suspekter Herdbefunde der Mamma</i> “ (MAGNA CUM LAUDE).
------------	--

Studium

1993-2000	Medizinstudium an den Universitäten Köln und New Orleans
-----------	--

Zusatzqualifikationen

07/2020	Zusatzbezeichnung: „Medikamentöse Tumortherapie“
12/2019	Zusatzweiterbildung: „Akupunktur“
01/2018	Zulassung zur Teilnahme an der palliativmedizinischen Grundversorgung
11/2017	Auszeichnung: „Interstim® Spezialist“ (<i>Neuromodulation pelviner Funktionsstörungen</i>)
11/2017	Zusatzweiterbildung: „Psychosomatische Grundversorgung“
01/2013	Zusatzweiterbildung: „Interdisziplinäre/Ganzheitliche Schmerztherapie“ (Diplom)
seit 2010	Beratungsarzt der Deutschen Kontinenz Gesellschaft
seit 2007	Ausbildungsdozent: „Urotherapie“ Klinikum Links der Weser, Bremen

Mitgliedschaften

- Deutsche Gesellschaft für Urologie
 - Deutsche Kontinenz Gesellschaft,
 - Arbeitskreis Neuro-Urologie der *DMGP*
 - Deutschsprachige Medizinische Gesellschaft für Paraplegie (*DMGP*)
-

Vortragsreihe

- **NRW-Kongress 2008 Bochum:**

Ist die Kolposuspension nach Burch in Kombination mit einer sakralen Kolpopexie nur ein Verfahren zur Therapie der Belastungsharninkontinenz?

- **Deutsche Kontinenz Gesellschaft 2008 Leipzig:**

Ist die Kolposuspension nach Burch in Kombination mit einer sakralen Kolpopexie nur ein Verfahren zur Therapie der Belastungsharninkontinenz?

- **Forum Urodynamicum Mönchengladbach 2011**

Detrusordruck und Botulinumtoxin A – ist eine optimierte Dosierung möglich? Eine retrospektive Untersuchung

- **Deutsche Kontinenz Gesellschaft 11/2011 Köln:**

Detrusordruck und Botulinumtoxin A – ist eine optimierte Dosierung möglich? Eine retrospektive Untersuchung.

- **Welt Kontinenz Woche 06/2011**

Operative und konservative Therapiemöglichkeiten der Harninkontinenz

- **Deutsche Gesellschaft für Urologie Leipzig, Sept. 2011**

Detrusordruck und Botulinumtoxin A – ist eine optimierte Dosierung möglich? Eine retrospektive Untersuchung.

- **Südwestdeutsche Gesellschaft für Urologie Wiesbaden, Juni 2012**

Detrusordruck und Botulinumtoxin A – ist eine optimierte Dosierung möglich? Eine retrospektive Untersuchung.

- **Studio visite Kölner Stadt Anzeiger 01/2013**

Wenn die Blase den Alltag bestimmt

- **Multiple Sklerose Neue Therapiemöglichkeiten Kliniken Maria Hilf 04/13**

Urologische Störungen und MS

- **Medical Measurement System Annual Meeting Enschede NL 06/13 Fa MMS**

Natural Filling Urodynamics

- **DRK Seepark Klinik Debstedt 06/13 Fa. Hollister**

Neurogene Blasenfunktionsstörungen bei MS

- **NRW Kongress 2014, Düsseldorf**

Medikamentöse Therapie der OAB inkl. Botox

- **Welt Kontinenzwoche 6/2014, Kliniken MariaHilf Mönchengladbach**

OAB –Bewährtes und Neues.

- **Sakrale Neuromodulation, Symposium Universitätsklinik Halle 10/2014**
Sakrale Neuromodulation bei OAB und nicht obstruktiver Harnretention
- **Weltkontinenzwoche 06/2016, Kliniken MariaHilf Mönchengladbach**
Lästiger Drang – immer harmlos?
- **Neuro-Urologie Workshop mit Live-Übertragung der Urodynamik Oktober 2016, Veranstalter: Bayer Vital GmbH**
 „Therapie neurogener Blasenfunktionsstörungen.
 Medikamentös bis invasiv“
- **Weltkontinenzwoche 06/2018, Kliniken MariaHilf Mönchengladbach**
 Strom für die Blase?!
 Was-Wann-Wie?
- **Symposium Interstitielle Zystitis, 03/2019 Kliniken MariaHilf**
 • Therapie der interstitiellen Zystitis
- **4. OAB Tag 09/2019 Dortmund Westfalen Lippe**
 Medikamentöse Therapie der OAB

Sub-Investigator klinischer Studien

- Follow up study: *Relaps rate with early "Mitomycin-Instillation" in bladder cancer*
- Phase III: *Doripenem vs. Ofloxacin at urinary tract infections*
- Phase III: *A multicenter double blind, parallel-group study comparing PVC and Meliflex as catheter materials*
- Phase IV: *A multicenter, urodynamic pilot study to explore the efficacy, tolerability and safety of darifenacin in patients with multiple sclerosis and neurogenic detrusor overactivity*
- Phase II: *Randomisierte, placebo kontrollierte Doppelblindstudie mit Parallelgruppenvergleich zu Vardenafil 10mg zweimal täglich zur Beurteilung seiner Wirksamkeit auf die Urodynamik bei Patienten mit überaktiver Blase*
- Phase II: *Multicenter, double-blind, randomized, placebo controlled, parallel group, dose-response study of the safety and efficacy of a single treatment of BOTOX® (Type A) purified neurotoxin complex in Patients with idiopathic overactive bladder with urinary urge incontinence*
- Phase II: *Multicenter, double-blind, randomized, placebo controlled, parallel group, study of the safety and efficacy of a single treatment with two dose levels of BOTOX® (Type A) purified neurotoxin complex followed by repeat treatment with BOTOX® in Patients with urinary incontinence due to neurogenic detrusor overactivity*
- Phase III: *Multicenter, double-blind, randomized, placebo controlled, parallel group study of the safety and efficacy of a single treatment BOTOX® (Type A) purified neurotoxin complex followed by a treatment with BOTOX® as applicable in patients with idiopathic overactive bladder with urinary incontinence*
- Phase IIb: *Skeletal muscle-derived cell implantation in female patients with stress urinary incontinence: a multicenter, randomized, parallel group, placebo controlled clinical study.(IC-01-01-4-003) Innovacell Biotechnologie AG*
- Coloplast: *CP 0611CC A non-inferiority bladder scan to investigate residual urine after use the intermittent catheters, speedicath compact and speedicath in male*
- Astratec: *YA CLO-0002 Eine multizentrische, doppelblinde, randomisierte Parallelstudie zum Vergleich von PVC und Meliflex als Kathetermaterial*
- Allergan: *Protokoll Nr. 191622-096
A Multicenter, Longterm-Follow up-Study of the Safety and Efficacy of Botox (Botulinum-Toxin Type A) Purified Neurotoxin Complex in Patients with Idiopathic Overactive bladder with urinary incontinence*

- Recordati-Sir: *KMD 3213 IT-CL 0376 Eudrat-Ct-Nr: 2011-000045-20
(Komplettabschluss der Studie August 2012)
Effectiveness and Safety of Silodosin in the Treatment of Luts in
Patients with benign prostatic hyperplasia. A European Phase IV
Clinical study*
- Innovacell: *Studiencode: IC-01-01-05-004 Eudrat-CT-Nr: 2010-021871-10
A multicenter, randomized, doubleblinded, parallel-group,
placebocontrolled study to assess the efficacy and safety of skeletal
muscle-derived cell implantation in female patients with stress urinary
incontinence*
- Novartis: *CSAF312A2202, Projekt SAF312 EudratCt-Nummer: 2010-021137-32
A multi-center, double-blind, randomized, placebo-controlled, cross-
over study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of SAF312 in
subjects with neurogenic detrusor overactivity due to spinal cord
lesions who are inadequately managed by antimuscarinic therapy*
- Astellas: *Amaranth Studiencode-Protokoll-Nr. 3652-CL0018 EudraCT-Nummer:
2011-004555-39
A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-
group, Adaptive, combined Proof of Concept and Dose-Finding study
to investigate Efficacy, Safety, Pharmacodynamics and
Pharmacokinetics of ASP3652 in treatment of female subjects with
bladder pain Syndrome/ Interstitial Cystitis*
- Pfizer: *A 24 week randomized, open lable study to evaluate the safety and
efficacy of fesoterodine in subjects aged 6 to 17 years with symptoms
of detrusor overactivity associated with a neurological condition*
- Ipsen: *A phase III multicentre randomised double blind parallel group placebo
controlled study to asses the efficacy anf safety of one or more
intradetrusor treatments of 600 or 800 units dysport for the treatment of
urinary incontinence in subjects with neurogenic detrusor overactivity
due to spinal cord injury or multiple sclerosis. D-FR-52120-223, 2015-
000507-44*
- Grünenthal: *Exploratory randomized double blind placebo controlled evaluation of
efficacy tolerability and safety of intravesical instillation of GRT6010
compared to placebo in subjects with bladder pain syndrome. F6010-02*
- Phase III: *Klinische Prüfung zur Untersuchung der Wirksamkeit und
Sicherheit von ANGOCIN Anti-Infekt-N versus Placebo in der
kontinuierlichen Prophylaxe chronisch rezidivierender
unkomplizierter Zystitiden
EudraCT: 2013-004653-25*
- Phase III: *A 12-week randomized, open-label, active camporator period
Follwed by a 12-week safety extension period to evaluate the safety
Symtoms of detrusor overactivity associated with a neurological
Condition (Neurogenic Detrusor Overactivity)
(Pfizer Protocol-No. A0221047)*

Phase III:

A phase III, multicenter, randomized, double blind, parallel group, Placebo controlled study to assess the efficacy and safety of one or More intradetrusor treatments of 600 or 800 units of Dysport for the treatment of urinary incontinence in subjects with neurogenic detrusor overactivity due to spinal cord injury or multiple sclerosis
Protocol-No: D-FR-52120-223/ EudraCT-Nr.: 2015-000507-44