

Studienübersicht

Abgeschlossene Studien - Stand 30.04.2024

	Entität	Studienname (Kürzel)	Kurzbeschreibung	Studien- typ	Studienname (Langversion), ggf. EudraCT Nr., Sponsor	Hauptprüfer	Status	Rekrutierungs- zeitraum	Anzahl Studien- patienten
1	CLL	RIM-NIS	Therapie mit Rituximab bei Patienten mit gesicherter CLL	NIS	Rituximab in der Therapie der Chronischen Lymphatischen Leukämie (ML22610) Roche Pharma AG	Dr. Jörg Lipke	abgeschlossen 2014	2011	6
2	CLL	MEDI 551-1019	MEDI 551 + Bendam. vs. Rituximab + Bendam. nur bei Progr. nach ≥ 1 Zyklus Rituximab; prospektiv	II	A phase 2 open-label study of MEDI 551 and Bendamustine vs Rituximab and Bendamustin in adults with relapsed or refractory CLL EudraCT Nr. 2011-002566-21 MedImmune	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2013 - 2014	6
3	CLL	REALITY	Imbruvica 1st line bei unbeh. Patienten od. als 2nd line, auch + Rituximab + Bendamustin prospektiv	NIS	An observational study of CLL patients receiving ibrutinib, investigating treatment retentionrate, quality of life and patients' typology in a real world setting Janssen-Cilag GmbH	Dr. Jörg Lipke	geschlossen 07.06.2019 abgeschlossen 08/2022	2017 - 2019	7
2	CLL	CLL-12	Ibrutinib vs. Placebo; Pat. in Binet Stadium A mit "intermediate, high oder very high" Risiko für frühen Progress	III	A placebo-controlled, double-blind, randomized, multicenter, three arm phase III trial to compare the efficacy and safety of Ibrutinib vs. placebo in previously untreated Binet stage A CLL patients with risk of early disease progression EudraCT Nr. 2013-003211-22 Universität zu Köln	Dr. Christiane Bernhardt	geschlossen 15.02.2019 abgeschlossen 07/2023	2016 - 2019	15

3	CML (1st line)	MOMENT II	Tasigna prospektiv, zw. Erstdiagn. u. Einschluss max. 28 Tage	NIS	Eine prospektive nicht-interventionelle Studie bei Patienten mit chronischer myeloischer Leukämie in der chronischen Phase unter Nilotinib-Therapie: Molekulares Monitoring, prospektive Pharmakoökonomie, Patientenzufriedenheit Arbeitskreis Klinische Studien	Dr. Bernd Lathan	abgeschlossen 30.06.2019	2011 - 2018	18
4	CML (1st line)	NILOdeepR	Tasigna Beurteilung des tiefen molekularen Ansprechens nach 2 Jahren Therapie mit 300 mg 2x tägl.	IV	A phase IV single arm, multicenter, open-label study assessing deep molecular response in adult patients with newly diagnosed Philadelphia chromosome positive CML in chronic phase after two years of treatment with nilotinib 300 mg BID EudraCT Nr. 2015-000968-34 Novartis Pharma	Dr. Jörg Lipke	abgeschlossen 10/2018	2017	0
3	Follikuläres Lymphom CD 20-positiv	RIM	MabThera Erhaltungstherapie nach CR od. PR durch MabThera-Induktionstherapie	NIS	Rituximab in maintenance (ML 22283) Roche Pharma AG	Dr. Jörg Lipke	abgeschlossen	2010 - 2011	5
4	Immunglobulinmangel	PRIVIGEN	Anwendung von Privigen® gem. Fachinformation, retrospektiv bis 1.1.2015	NIS	Anwendung von Privigen®: Eine nicht interventionelle Beobachtungsstudie (IgPro10_5001) CSL Behring	Dr. Jörg Lipke	geschlossen 08.10.2020 abgeschlossen	2016 - 2019	20
5	Kolorektales Karzinom lokal fortgeschr.	PETACC	Capecitabin, Oxaliplatin nicht-metastasierte Pat; prospektiv (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	III	Preoperative chemoradiotherapy and postoperative chemotherapy with Capecitabine and oxaliplatin vs. Capecitabine alone in locally advanced rectal cancer EudraCT-Nr. 2006-006532-21 EORTC	Dr. Christian Teschendorf	abgeschlossen	2011	6
4	Kolorektales Karzinom	SYNCHRONOUS	(Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	III	Resection of the primary tumor versus no resection prior to systemic therapy in patients with colon cancer and synchronous unresectable metastases (UICC stage IV) - A randomized controlled multicenter trial KKS Heidelberg	Dr. Selami Usta	abgeschlossen	2011 - 2014	5

5	Kolorektales Karzinom	LICC	Kurativ intendierte Resektion von Lebermetastasen bei CRC, Therapie mit L-BLP25	II	L-BLP25 in patients with colorectal carcinoma after curative resection of hepatic metastases - a randomized, placebo-controlled, multicenter, multinational double blinded phase II trial EudraCT 2011-000218-20 IOMEDICO AG	Dr. Bernd Lathan	geschlossen 31.12.2014 abgeschlossen	2011-2014	3
6	Kolorektales Karzinom	AMOTE-I	Pat. ≥ 70 J., keine vorherige Chemo- oder Radiotherapie, Anschluss an PETACC prospektiv, innerh. 2 Wo. vor Therapiebeginn (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	NIS	Use of a pretherapeutic and postoperative assessment in elderly patients with colorectal cancer and decision making process regarding participation in clinical trials - motivation of members of the study team and patients KKS Halle	Dr. Christian Teschendorf	abgeschlossen	2011 - 2015	12
5	Kolorektales Karzinom, metastasiert	ML22011	Capecitabin/FUFA + Bevacizumab vs. Capecitabin/FUFA + Irinotecan + Bevacizumab prospektiv	III	Sequenzielle Erstlinientherapie des metastasierten kolorektalen Karzinoms mit Capecitabin/FUFA, Irinotecan und Bevacizumab - Capecitabin/FUFA plus Bevacizumab versus Capecitabin/FUFA plus Irinotecan plus Bevacizumab als Erstlinientherapie beim metastasierten kolorektalem Karzinom EudraCT 2009-013099-38 AIO	Dr. Christian Teschendorf	geschlossen 01.04.2016 abgeschlossen	2011 - 2016	3
6	Kolorektales Karzinom, metastasiert	KORALLE	Avastin + Flourpyrimidin-basierte Chemotherapie first-line retrospektiv, max. 3. Mon. nach Therapiebeginn	NIS	Avastin first-line beim metastasierten kolorektalen Karzinom Roche Pharma AG	Dr. Jörg Lipke	geschlossen 31.07.2016 abgeschlossen	2012 - 2016	26
7	Kolorektales Karzinom metastasiert	IMPALA	MGN1703 Erstlinientherapie metastasiert; partielle bzw. komplette Remission	III	Evaluation of an immunomodulatory maintenance treatment in patients with metastatic colorectal cancer with tumor reduction during induction treatment EudraCT-Nr. 2014-000834-50 MOLOGEN AG	Dr. Jörg Lipke	geschlossen 11.05.2017 abgeschlossen	2014 - 2017	0

6	Kolorektales Karzinom	NEMO	Neurotoxizität unter Oxaliplatin (Omnicare) , adj. oder pall., max 14 T. retrospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Erfassung der Neurotoxizität unter adjuvanter oder palliativer Therapie mit Oxaliplatin Omnicare bei Pat. mit kolorektalem Karzinom Omnicare Pharma GmbH	Dr. Clemens Schulte	geschlossen 31.05.2017 abgeschlossen	2015 - 2017	42
7	Kolorektales Karzinom, metastasiert od. lokal fortgeschritten	GO-KOLORAS	Einschluss vor 1. oder 2. pall. Linie, Versand Tumorblock oder liquid biopsy für Markeranalytik	Register	Therapieverhalten und gesundheitsökonomische Therapiekosten von Patienten mit metast. Kolorektalem Karzinom bei Behandlungen in onkologischen Vertragsarztpraxen unter alltäglichen Behandlungsbedingungen German Oncology GmbH	Dr. Clemens Schulte	geschlossen 30.09.2017 abgeschlossen 01.07.2018	2015 - 2017	42
8	Kolorektales Karzinom metast.	TACTIC	Lonsurf prospektiv; Patienten.,die bereits mit FLOT, FOLFIRI, Anti-VEGF oder Anti-EGFR therapiert wurden od. für diese Therapien nicht geeignet sind	NIS	A non-interventional study to assess effectiveness and safety of trifluridin/tipiracil in patients with metastatic colorectal cancer IOMEDICO AG	Dr. Jörg Lipke	geschlossen 24.07.2020 abgeschlossen 02.08.2021	2018 - 2020	14
7	Kolorektales Karzinom, metastasiert, RAS-Wildtyp	PANAMA	1st line-Therapie mit mFOLFOX6 + Panitumumab , Maintenance mit 5-FUFA + Panitumumab vs. 5-FUFA , Reinduktion mit mFOLFOX6 + Panitumumab vs. mFOLFOX6	II	Randomized Phase II study for evaluation of efficacy and safety of maintenance treatment with 5-FU/FA plus panitumumab vs. 5-FU/FA alone after prior induction treatment with mFOLFOX6 plus panitumumab and re-induction with mFOLFOX6 plus panitumumab in case of progression for first-line treatment of patients with metastatic colorectal cancer. EudraCT Nr. 2012-005422-30 AIO-Studien-gGmbH	Dr. Jörg Lipke	geschlossen 02.03.2021 abgeschlossen 18.02.2023	2015 - 2021	5
8	Lungenkarzinom	Tumorregister Lungenkarzinom	Palliative Erstlinientherapie , retrospektiv, Einschluss max. 4 Wo. nach Therapie-beginn	Register	Epidemiologisches Register zur Darstellung der Behandlungsrealität und der Therapiemodalitäten bei behandlungsbedürftigenm Lungenkarzinom IOMEDICO AG	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2011 - 2013	42
9	Magen-Ca. ösophago-gastraler Übergang, lokal fortgeschr.	RAMSES	FLOT vs. Ramucirumab + FLOT randomisiert, offen neoadjuvante Chemotherapie, OP, adj. Chemotherapie (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	II/III	Perioperative Ramucirumab in combination with FLOT vs. FLOT alone for resectable esophagogastric adenocarcinoma - RAMSES - a phase II/III trial of the AIO (FLOT 7) EudraCT Nr. 2015-003118-26 AIO	Dr. Christian Teschendorf	geschlossen 07.11.2019 abgeschlossen 2021	2017 - 2019	2

8	Magen-Ca. ösophago- gastraler Übergang, lokal fortgeschr.	PETRARCA	FLOT vs. FLOT+ Herceptin+ Pertuzumab randomisiert, offen neoadjuvante Chemotherapie, OP, adj. Chemotherapie (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	II/III	FLOT vs. FLOT+ Herceptin+Pertuzumab for perioperative therapy of locally advanced esophagogastric adenocarcinoma expressing HER2, a phase II/III trial of the AIO (FLOT 6) EudraCT Nr. 2014-002695-86 AIO	Dr. Christian Teschendorf	abgeschlossen	2016-2018	9
9	Magen-Ca. molekular- genetische Untersuchung		Molekulargenetische Untersuchung (Studie in Zusammenarbeit mit der Rheinischen Fridrich-Wilhelms- Universität Bonn)	DFG- Projekt	Molekulargenetische Untersuchung (Studie in Zusammenarbeit mit der Rheinischen Fridrich-Wilhelms-Universität Bonn)	Dr. Johannes Schumacher	abgeschlossen	2015-2018	60
10	Mamma-Ca, metastasiert	NABUCCO	Abraxane prospektiv	NIS	Nichtinterventionelle Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Nab-Paclitaxel (Abraxane) bei Patienten mit metastasiertem Mammakarzinom IOMEDICO AG	Sandra Ketzler- Henkel	abgeschlossen	2011 - 2012	2
9	Mamma-Ca. ER+, lokal fortgeschr. od. metastasiert	ACT-FASTER	Faslodex oder Exemestan 1st bis 3rd-Line, prospektiv	NIS	An epidemiological prospective cohort study to describe treatment patterns of Fulvestrant and Exemestane in postmenopausal patients with advanced HR+ breast cancer under real-life conditions in Germany (NIS-ODE-FAS-2009/1) Astra Zeneca GmbH	Sandra Ketzler- Henkel	abgeschlossen	2011 - 2012	2
10	Mamma-Ca.	Tumorreg. Mamma- karzinom	Palliative Erstlinientherapie endokrin oder CTX), retrospektiv, max. 4 Wo. nach Therapiebeginn oder (neo)adjuvante Therapie	Register	Klinisches Tumorregister zur Darstellung der Behandlungsrealität und der Therapiesequenzen in Deutschland IOMEDICO AG	Sandra Ketzler- Henkel	geschlossen 10.06.2016 abgeschlossen	2011 - 2016	34
11	Mamma-Ca. metastasiert od.lokal fortgeschr.; HER2-pos.	VELVET	Pertuzumab + Trastuzumab + Vinorelbin Pertuzumab + Trastuzumab getrennt oder in 1 Beutel, first-line; prospektiv	II	A two-cohort, open-label phase II trial assessing the efficacy and safety of pertuzumab given in combination with tratsuzumab and vinorelbine in first line patients with HER2-positive advanced (metastatic or locally advanced) breast cancer EudraCT 2011-003308-18 F. Hoffmann-La Roche LTD	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2012 - 2013	2

10	Mamma-Ca. nicht metastasiert	Neo-PREDICT- HER2	Paclitaxel + Lapatinib + Trastuzumab prospektiv, 3 Zyklen Induktionstherapie mit P+L+T, Biopsie, 9 weitere Zyklen, OP, Nachbehandlung (Studie in Zusammenarbeit mit Knappschaftskhs.)	II	A multicenter site, open label, phase II-trial to validate predictive markers for the response evaluation of a combined chemo-immunotherapy in patients with HER-2-positive early breast cancer EudraCT 2012-003679-21 Westdeutsche Studiengruppe GmbH	Dr. Markus Skrobel	geschlossen 15.10.2015 abgeschlossen 2016	2014 - 2015	8
11	Mamma-Ca. metastasiert od. recurrent HER2-neg., HR-pos.	INGE-B	Palbociclib + Aromatase-Inhibitor oder Fulvestrant nach vorheriger endokriner Therapie	II	An open-label, multicenter, single arm clinical study to evaluate treatment efficacy and quality of life in women with hormone-receptor-positive, HER2- negative loco-regionally recurrent or metastatic breast cancer receiving palbociclib (PD 0332991) in combination with n aromatase inhibitor, or fulvestrant after prior endocrine therapy (INGE-B) EudraCT Nr. 2015-001603-32 IOMEDICO AG	Sandra Ketzler- Henkel	geschlossen 2019 abgeschlossen 07.12.2021	2017 - 2019	1
12	MDS	CONIFER	Exjade prospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Beurteilung des Therapiemonitorings während der Exjade- Behandlung der Eisentoxizität von MDS-Patienten mit transfusionsbedingter Eisenüberladung im Verlauf Novartis Pharma GmbH	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2011 - 2014	38
11	Multiples Myelom	MM5	Bortezomib, Lenalidomid Pad-Induktionstherapie vs. VCD- Induktionstherapie; Konsolidierung und Erhaltung mit Lenalidomid Pat. einschliess nur in Heidelberg	III	Randomisierte Phase III-Studie für Patienten mit unbehandeltem Multiplem Myelom zur Untersuchung zweier Therapieschemata einer Bortezomib-basierten Induktionstherapie und einer Lenalidomid-Konsolidierungstherapie gefolgt von einer Erhaltungstherapie mit Lenalidomid EudraCT Nr. 2010-019173-16 KKS Heidelberg und GMMG	Dr. Bernd Lathan	abgeschlossen 02.06.2017	2011 - 2016	3
12	Multiples Myelom rezidiert oder refraktär	POSEIDON	Imnovid®(Pomalidomid + Dexamethason) prospektiv, mind. Drittlinientherapie, vorherige Therapien mit Lenalidomid und Bortezomib	NIS	Nichtinterventionelle Studie zum Einsatz von Pomalidomid (Imnovid®) in Kombination mit Dexamethason zur Therapie des rezidierten oder refraktären Multiplen Myeloms IOMEDICO AG	Dr. Jörg Lipke	abgeschlossen 09.03.2021	2014 - 2015	2

13	Multiples Myelom	PNP bei MM	MM-Patienten in 1st oder 2nd line, die innerh. der letzten 3 bis 6 Mon. unter oder nach der Therapie eine PNP entwickelt haben	Datenerhebung	Studie zur Erhebung der Belastung durch periphere Neuropathie bei Patienten mit Multiplem Myelom in Deutschland Ingress-Health HVM GmbH	Sandra Ketzler-Henkel	geschlossen 31.10.2021 abgeschlossen 13.12.2021	2021	14
12	Myelofibrose primär und sekundär	JAKOMO	Jakavi neue Therapie oder Therapie seit mind. 8 Wochen, retrospektiv	NIS	Eine prospektive zweiarmige nicht-interventionelle Studie zur Jakavi®-Behandlung von Patienten mit Myelofibrose Novartis Pharma GmbH	Dr. Clemens Schulte	geschlossen 30.09.2019 abgeschlossen 23.11.2022	2016 - 2019	29
13	Myelofibrose	JUMP	Ruxolitinib vorbehandelte oder noch nicht behandelte Pat.; prospektiv	IIIb	An open-label, multicenter, expanded access study of INC424 for patients with primary myelofibrosis (PMF) or post polycythemia myelofibrosis (PPV MF) or post-essential thrombocythemia myelofibrosis (PET-MF) EudraCT Nr. 2010-024473-39 Novartis Pharma GmbH	Sandra Ketzler-Henkel	abgeschlossen	2012	3
14	NSCLC Stadium IIIb-IV Pankreas-Ca. Stadium III-IV	PROXIE	Beobachtung der Tumorkachexie, PRO-zentriertes Projekt	NIS	Tablet-based prospective patient reported outcomes (PRO) registry in patients with advanced NSCL or advanced pancreatic cancer with focus on cancer cachexia Chugai Pharma Europe Ltd.	Dr. Clemens Schulte	geschlossen 04.06.2018 abgeschlossen 12.11.2019	2017 - 2018	2
13	NSCLC Stadium IIIb-IV	NSCLC-Reg.	Primärtherapie chemo-naiver Pat. ≥ 70 J. mit NSCLC IIIb od. IV; prospektiv	Register	Registerstudie zur Erfassung der Versorgungssituation in Deutschland zur Primärtherapie älterer, chemo-naiver NSCLC-Patienten (≥ 70 Jahre) im fortgeschrittenen Stadium (IIIb oder IV) in der Klinik medac GmbH	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen 2014	2011 - 2012	7
14	NSCLC Stadium IIIb-IV	SELECT-1	Selumetinib + Docetaxel vs. Placebo + Docetaxel KRAS+-Pat., prospektiv, 2nd line Therapie, doppelblind, randomisiert	III	A phase III, double-blind, randomized, placebo-controlled study to assess the efficacy and safety of Selumetinib (AZD6244; ARRY-142886) (Hyd-Sulfate) in combination with Docetaxel, in patients receiving second line treatment for KRAS mutation-positive locally advanced or metastatic Non Small Cell Lung Cancer (Stage IIIb-IV) EudraCT 2013-001676-38 Astra Zeneca	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2014 - 2015	5

15	NSCLC Stadium IIIB-IV	ATLANTIC	vorab ≥ 2 palliative Regime, davon 1 Platin-basiert; MEDI 4736 als palliative ≥ 3rd line, max. 12 Monate	II	A phase II, non-comparative, open label, multi-centre, international study of MEDI 4736, in patients with locally advanced or metastatic NSCLC (Stage IIIB-IV) who have received at least two prior systemic treatment regimens including one platin-based chemotherapy regimen (ATLANTIC) EudraCT-Nr. 2013-005427-16 Astra Zeneca	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2014 - 2015	5
14	Rektum-Karzinom	TRANS-VALID-A	Validierungsstudie (Zusammenarbeit mit Knappschaftskhs.)		Translationale Validierungsstudie zur Prüfung der KFO179-1 Biomarker Scores zur Preädiktion und Prognose fortgeschrittener, primär resektabler Rektumkarzinome der klinischen © Tumorstadien cUICC-II bis c-UICC-IV, die mit einer 5-FU basierten Standard-Radiochemotherapie gefolgt von einer totalen mesorektalen Exzision (TME) behandelt werden TransValid-KFO179/GRCSG-A Universität Göttingen und GRSCG	Prof. Dr. Karl-Heinz Bauer	abgeschlossen	2014	1
15	Diverse Entitäten	MONITOR-GCSF	Filgrastim Pat. mit potenzieller febriler Neutropenie durch CTX, prospektiv	IV	Multi-level evaluation of chemotherapy-induced febrile neutropenia prophylaxis, outcomes, and determinants with granulocyte-colony stimulating factor EudraCT-Nr. 2009-01814520 Hexal AG	Dr. Jörg Lipke	abgeschlossen	2011	1
16	Diverse Entitäten	VENICE	Nivestim bei CTX-bedingter Neutropenie	NIS	Verträglichkeit von Nivestim unter zytotoxischer Chemotherapie in der Behandlung maligner Erkrankungen Hospira Deutschland GmbH	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2011 - 2013	24
15	Diverse Entitäten	KOMBO	Kostenanalyse	Datenerhebung	Kosten ambulanter onkologischer Versorgung Arbeitskreis Klinische Studien e.V., Wiesbaden	Dr. Bernd Lathan	geschlossen 2012 abgeschlossen 2013	2012	8
16	Diverse Entitäten	RATIOneu	Ratiograstim prospektiv; Pat. mit Neutropenie durch CTX	NIS	Therapie mit Ratiograstim bei Patienten mit chemotherapie-induzierter Neutropenie ratiopharm GmbH	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2013 - 2014	23

17	Diverse Entitäten	SANRED	Sancuso bei voraussichtl. mittelschwerer od. schwerer Übelkeit durch CTX	Pat.-Befragung	Sancuso retrospektive Datenerhebung ProStrakan Limited	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2013 - 2014	13
16	Diverse Entitäten	EXSEPT	Exjade prospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Praktikabilität der Exjade-Behandlung von Patienten mit transfusionsbedingter Eisenüberladung Novartis Pharma GmbH	Dr. Clemens Schulte	geschlossen	2013 - 2014	6
17	Diverse Entitäten	NADIR	Lonquex Pat. mit chemotherapieinduzierten Neutropenien, max 14 T retrospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Anwendung von Lipegfilgrastim (Lonquex) bei chemotherapieinduzierten Neutropenien TEVA Specialty Medicines	Dr. Clemens Schulte	abgeschlossen	2014	7
18	Diverse Entitäten	AKYPRO	Akynzeo bei 2tägiger CTX mit hoch oder moderat emetogenen Substanzen über 3 Zyklen prospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Erfassung der Lebensqualität bei erwachsenen Patienten, die zur Prävention von Übelkeit und Erbrechen im Zuge einer Chemotherapie mit hoch oder moderat emetogenen Substanzen Akynzeo erhalten Riemser Pharma GmbH	Sandra Ketzler-Henkel	geschlossen 31.03.2018abgeschlossen	2015 - 2017	1
17	Diverse Entitäten	NEPAL	Neurotoxizität unter Paclitaxel (Omnicare), max 14 T. retrospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Erfassung der Neurotoxizität unter adjuvanter oder palliativer Therapie mit Paclitaxel Omnicare bei Pat. mit versch. Tumorentitäten Omnicare Pharma GmbH	Dr. Bernd Lathan	geschlossen 31.05.2017 abgeschlossen	2015 - 2017	15
18	Diverse Entitäten	NORDIC	Neurotoxizität unter Docetaxel (Omnicare), max 14 T. retrospektiv	NIS	Nicht-interventionelle Studie zur Erfassung der Neurotoxizität unter adjuvanter oder palliativer Therapie mit Docetaxel Omnicare bei Pat. mit versch. Tumorentitäten Omnicare Pharma GmbH	Dr. Clemens Schulte	geschlossen 31.05.2017 abgeschlossen	2015 - 2017	27
19	Diverse Entitäten	RIVACASSINI	Rivaroxaban vs. Placebo bei Patienten mit solidem Tumor od. Lymphom und Khorana-Score ≥ 2 zur Prophylaxe von venösen Thromboembolien unter Chemotherapie	III	Efficacy and Safety of Rivaroxaban Prophylaxis Compared with Placebo in Ambulatory Cancer Patients Initiating Systemic Cancer Therapy and at High Risk for Venous Thromboembolism EudraCT: 2015-001630-21 Janssen	Dr. Clemens Schulte	geschlossen 31.01.2018 abgeschlossen 2018	2016 - 2018	11

18	Diverse Entitäten	5-FU-Validität	Untersuchung zum therapeutischen drug monitoring von 5-FU	NIS	Validität der 5-Fluoruracil-Plasmakonzentration bei Patienten unter einem Chemotherapie-Regime mit 5-Fluoruracil Galen DiaConsult GmbH	Dr. Bernd Lathan	abgeschlossen 01.10.2017	2017	22
19	Diverse Entitäten	EXCALIBUR	Exjade Neueinstellung auf Eisenchelator; Behandlung seit max. 6 Monate; Neueinstellung auf Eisenchelator nach mind. 6 Mon. Pause	NIS	Prospektive, nicht-interventionelle Studie zur Eisenchelattherapie von Pat. mit chronischer Eisenüberladung Novartis Pharma GmbH	Sandra Ketzler-Henkel	geschlossen 31.10.2019 abgeschlossen	2016 - 2019	15
20	Diverse Entitäten	PROOF, PROOF II	Pelgraz Pat. mit potenzieller (febriler) Neutropenie durch CTX, prospektiv	NIS	Prospektive, nicht-interventionelle offene Studie zur prophylaktischen Anwendung eines pegylierten Filgrastims (Pelgraz) zur Verkürzung der Dauer von Neutropenien und zur Verminderung der Häufigkeit febriler Neutropenien unter einer konventionellen Chemotherapie von hämatologischen und soliden Tumorerkrankungen ACCORD Healthcare GmbH	Sandra Ketzler-Henkel	geschlossen 28.04.2022 abgeschlossen 14.10.2022	2019 - 2022	111