

# Studienübersicht

## Abgeschlossene Studien - Stand 07.04.2025

	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 $\geq 1$ 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
4	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

	<b>CLL</b>	<b>CLL-13 (GAIA Trial)</b>	Fitte, unbehandelte Patienten ohne del(17p) oder TP53-Mutation, Randomisierung 1:1:1:1 in Fludarabin + Cyclophosphamid + Rituximab (≤ 65 J.) bzw. R+Benda (> 65 J.) vs. R+Venetoclax vs. Obinutuzumab+Ven. vs. Ob.+Ven.+Ibrutinib	<b>III</b>	<b>A phase 3 multicenter, randomized, prospective, open-label trial of standard chemoimmunotherapy (FCR/BR) versus Rituximab plus Venetoclax (RVE) versus Obinutuzumab (GA101) plus Venetoclax (GVE) versus Obinutuzumab plus Ibrutinib plus Venetoclax (GIVE) in fit patients with previously untreated chronic lymphocytic leukemia (CLL) without del(17p) or TP53 mutation (GAIA Trial)</b>	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	abgeschlossen 28.02.2025	2016 - 2019	8
<b>5</b>	<b>CML (1st line)</b>	<b>MOMENT II</b>	Tasigna prospektiv, zw. Erstdiagn. u. Einschluss max. 28 Tage	<b>NIS</b>	<b>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</b>	<b>Dr. Bernd Lathan</b>	abgeschlossen 30.06.2019	2011 - 2018	18
<b>6</b>	<b>CML (1st line)</b>	<b>NILOdeepR</b>	Tasigna Beurteilung des tiefen molekularen Ansprechens nach 2 Jahren Therapie mit 300 mg 2x tägl.	<b>IV</b>	<b>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</b>	<b>Dr. Jörg Lipke</b>	abgeschlossen 10/2018	2017	0
<b>7</b>	<b>Follikuläres Lymphom CD 20-positiv</b>	<b>RIM</b>	MabThera Erhaltungstherapie nach CR od. PR durch MabThera-Induktionstherapie	<b>NIS</b>	<b>Rituximab in maintenance (ML 22283) Roche Pharma AG</b>	<b>Dr. Jörg Lipke</b>	abgeschlossen	2010 - 2011	5
<b>8</b>	<b>Immunglobulinmangel</b>	<b>PRIVIGEN</b>	Anwendung von Privigen® gem. Fachinformation, retrospektiv bis 1.1.2015	<b>NIS</b>	<b>Anwendung von Privigen®: Eine nicht interventionelle Beobachtungsstudie (IgPro10_5001) CSL Behring</b>	<b>Dr. Jörg Lipke</b>	geschlossen 08.10.2020 abgeschlossen	2016 - 2019	20
<b>9</b>	<b>Kolorektales Karzinom lokal fortgeschr.</b>	<b>PETACC</b>	Capecitabin, Oxaliplatin nicht-metastasierte Pat; prospektiv (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	<b>III</b>	<b>Preoperative chemoradiotherapy and postoperative chemotherapy with Capecitabine and oxaliplatin vs. Capecitabine alone in locally advanced rectal cancer EudraCT-Nr. 2006-006532-21 EORTC</b>	<b>Dr. Christian Teschendorf</b>	abgeschlossen	2011	6

10	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
11	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
12	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
13	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
14	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
15	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

16	<b>Kolorektales Karzinom</b>	<b>NEMO</b>	Neurotoxizität unter Oxaliplatin (Omnicare), adj. oder pall., max 14 T. retrospektiv	<b>NIS</b>	<b>Nicht-interventionelle Studie zur Erfassung der Neurotoxizität unter adjuvanter oder palliativer Therapie mit Oxaliplatin Omnicare bei Pat. mit kolorektalem Karzinom Omnicare Pharma GmbH</b>	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	geschlossen 31.05.2017 abgeschlossen	2015 - 2017	42
17	<b>Kolorektales Karzinom, metastasiert od. lokal fortgeschritten</b>	<b>GO-KOLORAS</b>	Einschluss vor 1. oder 2. pall. Linie, Versand Tumorblock oder liquid biopsy für Markeranalytik	<b>Register</b>	<b>Therapieverhalten und gesundheitsökonomische Therapiekosten von Patienten mit metast. Kolorektalem Karzinom bei Behandlungen in onkologischen Vertragsarztpraxen unter alltäglichen Behandlungsbedingungen German Oncology GmbH</b>	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	geschlossen 30.09.2017 abgeschlossen 01.07.2018	2015 - 2017	42
18	<b>Kolorektales Karzinom metast.</b>	<b>TACTIC</b>	Lonsurf prospektiv; Patienten.,die bereits mit FLOT, FOLFIRI, Anti-VEGF oder Anti-EGFR therapiert wurden od. für diese Therapien nicht geeignet sind	<b>NIS</b>	<b>A non-interventional study to assess effectiveness and safety of trifluridin/tipiracil in patients with metastatic colorectal cancer IOMEDICO AG</b>	<b>Dr. Jörg Lipke</b>	geschlossen 24.07.2020 abgeschlossen 02.08.2021	2018 - 2020	14
19	<b>Lungenkarzinom</b>	<b>Tumorregister Lungenkarzinom</b>	Palliative Erstlinientherapie , retrospektiv, Einschluss max. 4 Wo. nach Therapie-beginn	<b>Register</b>	<b>Epidemiologisches Register zur Darstellung der Behandlungsrealität und der Therapiemodalitäten bei behandlungsbedürftigenm Lungenkarzinom IOMEDICO AG</b>	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	abgeschlossen	2011 - 2013	42
20	<b>Magen-Ca. ösophago-gastraler Übergang, lokal fortgeschr.</b>	<b>RAMSES</b>	FLOT vs. Ramucirumab + FLOT randomisiert, offen neoadjuvante Chemotherapie, OP, adj. Chemotherapie (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	<b>II/III</b>	<b>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</b>	<b>Dr. Christian Teschendorf</b>	geschlossen 07.11.2019 abgeschlossen 2021	2017 - 2019	2
21	<b>Magen-Ca. ösophago-gastraler Übergang, lokal fortgeschr.</b>	<b>PETRARCA</b>	FLOT vs. FLOT+ Herceptin+ Pertuzumab randomisiert, offen neoadjuvante Chemotherapie, OP, adj. Chemotherapie (Studie in Zusammenarbeit mit St. Josefs Hospital)	<b>II/III</b>	<b>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</b>	<b>Dr. Christian Teschendorf</b>	abgeschlossen	2016-2018	9
22	<b>Magen-Ca. molekulargenetische Untersuchung</b>		Molekulargenetische Untersuchung (Studie in Zusammenarbeit mit der Rheinischen Fridrich-Wilhelms-Universität Bonn)	<b>DFG-Projekt</b>	<b>Molekulargenetische Untersuchung (Studie in Zusammenarbeit mit der Rheinischen Fridrich-Wilhelms-Universität Bonn)</b>	<b>Dr. Johannes Schumacher</b>	abgeschlossen	2015-2018	60

23	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
24	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
25	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
26	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
27	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 Skrobol	geschlossen 15.10.2015 abgeschlossen 2016	2014 - 2015	8

28	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
29	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
30	Multiples Myelom	MYLENE	Pat., die 1st line eine Therapie mit Daratumumab erhalten (Schema DRd); Vgl. der Wirkung und Zufriedenheit der Patienten bei sc- vs. iv-Applikation	NIS	Prospective, multicenter, non-interventional study to evaluate patient and HCP satisfaction of daratumumab use in the treatment of first-line DRd multiple myeloma patients as per routine clinical practice in Germany depending on application route (sc or iv). IOMEDICO AG	Sandra Ketzler-Henkel	geschlossen 31.07.2023 abgeschlossen 27.09.2024	2022 - 2023	6
31	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
32	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

33	<b>Multiples Myelom</b>	<b>PNP bei MM</b>	MM-Patienten in 1st oder 2nd line, die innerh. der letzten 3 bis 6 Mon. unter oder nach der Therapie eine PNP entwickelt haben	<b>Datenerhebung</b>	<b>Studie zur Erhebung der Belastung durch periphere Neuropathie bei Patienten mit Multiplem Myelom in Deutschland</b> Ingress-Health HVM GmbH	<b>Sandra Ketzler-Henkel</b>	geschlossen 31.10.2021 abgeschlossen 13.12.2021	2021	14
34	<b>Myelofibrose primär und sekundär</b>	<b>JAKOMO</b>	Jakavi neue Therapie oder Therapie seit mind. 8 Wochen, retrospektiv	<b>NIS</b>	<b>Eine prospektive zweiarmige nicht-interventionelle Studie zur Jakavi®-Behandlung von Patienten mit Myelofibrose</b> Novartis Pharma GmbH	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	geschlossen 30.09.2019 abgeschlossen 23.11.2022	2016 - 2019	29
35	<b>Myelofibrose</b>	<b>JUMP</b>	Ruxolitinib vorbehandelte oder noch nicht behandelte Pat.; prospektiv	<b>IIIb</b>	<b>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)</b> EudraCT Nr. 2010-024473-39 Novartis Pharma GmbH	<b>Sandra Ketzler-Henkel</b>	abgeschlossen	2012	3
36	<b>NSCLC Stadium IIIB-IV Pankreas-Ca. Stadium III-IV</b>	<b>PROXIE</b>	Beobachtung der Tumorkachexie, PRO-zentriertes Projekt	<b>NIS</b>	<b>Tablet-based prospective patient reported outcomes (PRO) registry in patients with advanced NSCL or advanced pancreatic cancer with focus on cancer cachexia</b> Chugai Pharma Europe Ltd.	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	geschlossen 04.06.2018 abgeschlossen 12.11.2019	2017 - 2018	2
37	<b>NSCLC Stadium IIIB-IV</b>	<b>NSCLC-Reg.</b>	Primärtherapie chemo-naiver Pat. ≥ 70 J. mit NSCLC IIIb od. IV; prospektiv	<b>Register</b>	<b>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</b> medac GmbH	<b>Dr. Clemens Schulte</b>	abgeschlossen 2014	2011 - 2012	7

38	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
39	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
40	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
41	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
42	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

43	Diverse Entitäten	KOMBO	Kostenanalyse	Datenerhebung	Kosten ambulanter onkologischer Versorgung Arbeitskreis Klinische Studien e.V., Wiesbaden	Dr. Bernd Lathan	geschlossen 2012 abgeschlossen 2013	2012	8
44	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
45	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
46	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
47	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
48	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 31.03.2018 abgeschlossen	2015 - 2017	1
49	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

50	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
51	Diverse Entitäten	RIVACASSINI	Rivaroxaban vs. Placebo bei Patienten mit solidem Tumor od. Lymphom und Khorana-Score $\geq 2$ 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
52	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
53	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 Eisenchelatherapie von Pat. mit chronischer Eisenüberladung Novartis Pharma GmbH	Sandra Ketzler-Henkel	geschlossen 31.10.2019 abgeschlossen	2016 - 2019	15
54	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