

# Studien Innere Medizin IV

Stand: Februar 2026

## Maligne hämatologische Erkrankungen

<b>Erkrankung</b>	Myeloide Neoplasien
<b>Kurzbeschreibung</b>	Datenregister: AUSTRIAN MYELOID REGISTRY
<b>Studientitel</b>	AGMT_aMYELOIDr
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	CLL, MZL, follikuläres Lymphom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Zanubrutinib (Brukinsa®) bei Patienten mit Morbus Waldenström (MW), Chronisch Lymphatischer Leukämie (CLL), Marginalzonen Lymphom (MZL) und Follikulärem Lymphom (FL) – eine prospektive, multizentrische, nicht-interventionelle Studie
<b>Studientitel</b>	NIS Ariadne
<b>Status</b>	rekrutierend

## Leukämien

<b>Erkrankung</b>	CML Blastenkrise
<b>Kurzbeschreibung</b>	Register zur Blastenkrise bei Patienten mit Chronischer Myeloischer Leukämie (CML)
<b>Studientitel</b>	Blastenkrisenregister Uni Jena (European CML Blast Crisis Registry), BlastCrisis
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	CLL
<b>Kurzbeschreibung</b>	Datenregister: Chronische lymphatische Leukämie (CLL) Register Österreich
<b>Studientitel</b>	AGMT_CLL
<b>Status</b>	rekrutierend

## Maligne Lymphome

<b>Erkrankung</b>	DLBCL
<b>Kurzbeschreibung</b>	Offene, prospektive Phase III Studie zum Vergleich von Polatuzumab Vedotin plus Rituximab, Ifosfamid, Carboplatin und Etoposid (Pola-R-ICE) mit Rituximab, Ifosfamid, Carboplatin und Etoposid (R-ICE) allein als Salvage-Therapie in Patienten mit primär refraktärem oder rezidiertem diffus großzelligen B-Zell-Lymphom
<b>Studientitel</b>	Pola-R-ICE Studie.
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Non Hodgkin Lymphom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Verbesserung der Therapieergebnisse im ersten Rückfall oder im Falle eines Progresses eines aggressiven Non-Hodgkin Lymphoms bei älteren Patienten oder bei Patienten, die nicht für eine Hochdosis-Therapie in Frage kommen. Die Verbesserung soll durch die Hinzunahme von Nivolumab zu einer Chemotherapie bestehend aus Gemcitabin, Oxaliplatin und Rituximab im Falle eines B-Zell Lymphoms erfolgen.
<b>Studientitel</b>	NIVEAU
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	DLBCL
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, offene, multizentrische, globale Phase-II-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Epcoritamab (GEN3013; DuoBody®-CD3×CD20) als Monotherapie oder in Kombination mit Lenalidomid als Erstlinientherapie für Patienten mit diffusem großzelligem B-Zell-Lymphom, für die eine anthrazyklinhaltige Therapie nicht in Frage kommt
<b>Studientitel</b>	Genmab-Epcore DLBCL-3
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	DLBCL
<b>Kurzbeschreibung</b>	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-III-Studie zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit von Glocadomid plus R-CHOP-Chemotherapie mit Placebo plus R-CHOP-Chemotherapie bei Teilnehmern mit nicht vorbehandeltem Hochrisiko-großzelligem B-Zell-Lymphom
<b>Studientitel</b>	GOLSEEK-1, Golca 1L_CA073-1020
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Follikuläres Lymphom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, offene, internationale, multizentrische Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Verträglichkeit von Mosunetuzumab in Kombination mit Lenalidomid vs. einem monoklonalen Anti-CD20-Antikörper in Kombination mit einer Chemotherapie bei Patienten mit nicht vorbehandeltem follikulärem Lymphom FLIP-INDEX 2-5
<b>Studientitel</b>	MorningLyte, MO44842
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Multiples Myelom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine nicht-interventionelle Studie zur Untersuchung von Selinexor (Nexpvio®) in Kombination mit Bortezomib und Dexamethason (SvD) bei Patienten mit rezidiertem oder refraktärem Multiplem Myelom (R/RMM)
<b>Studientitel</b>	NIS Seattle
<b>Status</b>	rekrutierend

## Myeloproliferative Erkrankungen

<b>Erkrankung</b>	Myelofibrose
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, unverblindete Phase-III-Studie zur Beurteilung von Imetelstat (GRN163L) im Vergleich zur besten verfügbaren Therapie (Best Available Therapy, BAT) bei Patienten mit Myelofibrose (MF) mit Intermediärrisiko 2 oder Hochrisiko, die gegenüber einer Janus-Kinase- (JAK-)Inhibitor-Therapie refraktär sind/ein Rezidiv erlitten haben (R/R)
<b>Studientitel</b>	Geron, MYF3001
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Myeloproliferative Neoplasien
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine prospektive nicht-therapeutische biomedizinische Forschungsstudie der genetischen und immunologischen Ursachen von myeloproliferativen Erkrankungen
<b>Studientitel</b>	NIS MyeloPro
<b>Status</b>	Rekrutierung pausiert

## Myelodysplastisches Syndrom

<b>Erkrankung</b>	Myelodysplastisches Syndrom (MDS)
<b>Kurzbeschreibung</b>	Randomisierte, doppelblinde Phase III-Studie zur Beurteilung der Sicherheit und Wirksamkeit von Venetoclax in Kombination mit Azacitidin bei Patienten mit neu diagnostiziertem myelodysplastischem Syndrom mit höherem Risiko (MDS mit höherem Risiko)
<b>Studientitel</b>	VERONA
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Myelodysplastisches Syndrom (MDS)
<b>Kurzbeschreibung</b>	Prospektives, multizentrisches „Europäisches Register bei neu diagnostizierten Patienten mit Myelodysplastischem Syndrom (MDS), einschließlich „Akuter Myeloischer Leukämie“ mit einem Blastenanteil des Knochenmarks von 20-30% (vormals RAEB-t) und Chronisch Myelomonozytärer Leukämie“ (CMML)
<b>Studientitel</b>	EU-MDS-Register
<b>Status</b>	rekrutierend

## Immunthrombozytopenie

<b>Erkrankung</b>	Immunthrombozytopenie (ITP)
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, doppelblinde Phase-III-Studie zu Ianalumab (VAY736) im Vergleich zu Placebo zusätzlich zu Eltrombopag bei Patienten mit primärer Immunthrombozytopenie (ITP), die nach einer Erstlinienbehandlung mit Steroiden (VAYHIT2) unzureichend angesprochen oder ein Rezidiv erlitten haben.
<b>Studientitel</b>	VAY736Q12301
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

## Brustkrebs

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs, metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Datenregister: Metastasierte Mammakarzinome in Österreich
<b>Studientitel</b>	AGMT_MBC-Reg
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs, nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Wirksamkeit und Sicherheit von Olaparib im Vergleich zu Placebo zur adjuvanten Behandlung von Patienten mit BRCA1/2-Keimbahnmutationen und primärem HER2-negativem Hochrisiko-Brustkrebs, die eine definitive lokale Behandlung und neoadjuvante bzw. adjuvante Chemotherapie abgeschlossen haben.
<b>Studientitel</b>	ABCSG 41_Olympia
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet, Nachsorge läuft (Follow-Up)

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs, nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Phase-III-Studie zur Behandlung mit dem Antikörper-Medikament-Konjugat Sacituzumab Govitecan bei PatientInnen mit frühem, HER2-negativem Brustkrebs und hohem Rückfallrisiko nach einer Standardbehandlung im neoadjuvanten Setting – SASCIA
<b>Studientitel</b>	SASCIA
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs, nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Chirurgische Achsel-Lymphknotenentfernung mit der Option „ausgedehnte Operation“ oder „Radiotherapie bei Brustkrebspatienten mit bestehendem Lymphknotenbefall der Achselhöhle
<b>Studientitel</b>	TAXIS-Studie (OPBC-03 / SAKK 23/16 / IBCSG 57-18 / ABCSG 53)
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs, nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte Phase III Studie über Palbociclib mit Standard adjuvanter Antihormontherapie versus Standard Antihormontherapie allein in Hormonrezeptor-positivem (HR+) / humanen epidermalen Wachstumsfaktorrezeptor 2 (HER2 -negativem frühen Brustkrebs
<b>Studientitel</b>	ABCSG 42 - PALLAS
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet, Nachsorge läuft (Follow-Up)

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs , nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine offene, randomisierte Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit einer verlängerten Therapie mit Camizestran im Vergleich zu einer endokrinen Standardtherapie (AI oder Tamoxifen) bei Patientinnen und Patienten mit ER+/HER2- Brustkrebs im Frühstadium und einem mittleren oder hohen Rezidivrisiko, die eine definitive lokoregionäre Therapie und mindestens 2 Jahre zusätzliche endokrine Standardtherapie ohne Krankheitsrezidiv abgeschlossen haben.
<b>Studientitel</b>	Cambria-1
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs , nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase-III-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von adjuvanten Giredestrant im Vergleich zu einer adjuvanten endokrinen Monotherapie nach Wahl des Arztes bei Patient/-innen mit östrogenrezeptor-positivem, Her2-negativem Brustkrebs im Frühstadium
<b>Studientitel</b>	Lidera/ GO42784
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs , metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Unverblindete, randomisierte, zweiteilige Phase-III-Studie zum Vergleich von Gedatolisib in Kombination mit Palbociclib und Fulvestrant mit den Standardtherapien bei Patientinnen und Patienten mit HR-positivem, HER2-negativem fortgeschrittenem Mammakarzinom, das mit einem CDK4/6-Inhibitor in Kombination mit einem nichtsteroidalen Aromatasehemmer vorbehandelt ist
<b>Studientitel</b>	VIKTORIA-1
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs, nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine offene, randomisierte Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Camizestran (AZD9833, einem selektiven Östrogenrezeptor-Degrader der nächsten Generation zum Einnehmen) im Vergleich zu einer endokrinen Standardtherapie (Aromatase-Inhibitor oder Tamoxifen) als adjuvante Behandlung bei Patientinnen und Patienten mit ER+/HER2- Brustkrebs im Frühstadium und einem mittleren oder hohen Rezidivrisiko, die eine definitive lokoregionäre Behandlung abgeschlossen haben und keine Krankheitsanzeichen aufweisen (CAMBRIA-2)
<b>Studientitel</b>	Cambria-2
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, offene Studie der Phase III zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit von adjuvantem MK-2870 in Kombination mit Pembrolizumab (MK 3475) mit der Behandlung nach Wahl des Arztes (BWA) bei Teilnehmern mit dreifach-negativem Brustkrebs (TNBC), die einer neoadjuvanten Therapie unterzogen wurden und durch die Operation keine pathologische Komplettremission (pCR) erreicht haben
<b>Studientitel</b>	MK2870-012
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs
<b>Kurzbeschreibung</b>	Diagnostische HER2DX-geführte Behandlung bei Patient:innen mit HER2-positivem Brustkrebs im Frühstadium
<b>Studientitel</b>	DEFINITIVE, ABCSG 65
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine offene, zweiarmige, randomisierte, Phase II Studie mit Elacestrant plus Ribociclib versus Aromataseinhibitor (plus GnRH-Agonist bei prä- und perimenopausalen Frauen und Männern) plus Ribociclib als neoadjuvante Therapie für endokrin-responsiven HER2-negativen Brustkrebs im Frühstadium
<b>Studientitel</b>	ERIKA, ABCSG
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Brustkrebs
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine prospektive, nicht-interventionelle Studie mit Trastuzumab-Deruxtecan für Patienten mit inoperablem und/oder metastasiertem HER2-low-Brustkrebs, begleitet von einem Krankheitsregister mit Patienten, die mit konventioneller Chemotherapie behandelt wurden (DESTINY Breast Respond HER2-low Europe)
<b>Studientitel</b>	NIS Destiny Breast Respond Her2low
<b>Status</b>	rekrutierend

## Kolorektalkarzinom

<b>Erkrankung</b>	Kolorektalkarzinom, metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Encorafenib und Cetuximab bei Patienten mit metastasiertem, BRAFV600E- mutiertem Kolorektalkarzinom: eine multi-zentrische, multi-nationale, prospektive, longitudinale, nicht-interventionelle Studie in Deutschland und Österreich
<b>Studientitel</b>	BERING <sup>CRC</sup>
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Kolorektalkarzinom, nicht metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Randomisierte Studie zur Wirksamkeit von Ausdauertraining zur Reduktion der Rezidivrate nach Ende einer adjuvanten Chemotherapie beim lokalisierten Kolorektalkarzinom
<b>Studientitel</b>	ABCSG C08- Exercise II
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Kolorektalkarzinom, metastasiert
	Es liegt eine zusätzliche Studie zu dieser Indikation vor. Detaillierte Informationen können auf Anfrage bereitgestellt werden
<b>Status</b>	rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Kolorektalkarzinom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Evaluierung der adjuvanten Therapie beim Dickdarmkrebs im Stadium II nach ctDNA-Bestimmung (CIRCULATE), AIO-KRK-0217
<b>Studientitel</b>	Circulate
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

## Prostata

<b>Erkrankung</b>	Prostata, metastasiert
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine offene klinische Prüfung der Phase 3 zur Anwendung von Ifinatamab-Deruxtecan im Vergleich mit Docetaxel bei Teilnehmern mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakarzinom (mCRPC) (IDeate-Prostate01)
<b>Studientitel</b>	IDeate-Prostate01, MK2400-001
<b>Status</b>	rekrutierend

## Nephrologie

<b>Erkrankung</b>	Immunglobulin-A-Nephropathie
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Studie der Phase III zu Povetacicept bei Erwachsenen mit Immunglobulin-A-Nephropathie (RAINIER)
<b>Studientitel</b>	RAINIER
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet



## Studien Urologie

<b>Erkrankung</b>	Nierenzellkarzinom, metastasiert oder lokal fortgeschritten
<b>Kurzbeschreibung</b>	Prospektive, nicht-interventionelle Studie von Cabozantinib als Monotherapie oder in Kombination mit Nivolumab bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasierten Nierenzellkarzinom unter realen klinischen Bedingungen in Erstlinientherapie
<b>Studientitel</b>	CABOCARE
<b>Status</b>	Rekrutierung beendet

<b>Erkrankung</b>	Prostatakarzinom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Anwendungsbeobachtung der Therapie mit Hochintensivem Fokussierten Ultraschall (HIFU) bei Prostatakrebs
<b>Studientitel</b>	HIFU-Anwendungsbeobachtung
<b>Status</b>	Rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Prostatakarzinom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Eine randomisierte, offene Phase-III Studie zu MK-5684 im Vergleich zu alternativem Abirateronacetat oder Enzalutamid bei Teilnehmern mit metastasiertem kastrations-resistentem Prostatakarzinom (mCRPC), die zuvor mit einer Next-Generation-Hormontherapie (NHA) und taxanbasierter Chemotherapie behandelt wurden
<b>Studientitel</b>	OMAHA1
<b>Status</b>	Rekrutierend

<b>Erkrankung</b>	Prostatakarzinom
<b>Kurzbeschreibung</b>	Erhebung der patientenberichteten Ergebnisqualität beim lokal behandelten Prostatakarzinom (PCa)
<b>Studientitel</b>	Prostate Cancer Outcomes-Studie (PCO)
<b>Status</b>	Rekrutierend