

- **Shire SHP647-301**

Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Parallelgruppenstudie der Phase 3 zur Wirksamkeit und Sicherheit von SHP647 als Induktionstherapie bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Colitis ulcerosa (FIGARO UC 301)

- **Takeda NIS - Vedolizumab subkutan in AUT**

Sammeln von österreichischen Daten zur Anwendung von Vedolizumab SC im Rahmen einer nicht interventionellen prospektiven multizentrischen Studie.

- **ABTECT-1 (ABX 464-105)**

Multizentrische, randomisierte, placebokontrollierte Phase 3-Studie zur Evaluation der Wirksamkeit und Sicherheit von Obefazimod als Induktionstherapie für eine klinische Remission bei Patienten mit mittelgradig bis schwerer Colitis ulcerosa, die ein unzureichendes, fehlendes, oder im Verlauf verloren gegangenes Therapieansprechen auf konventionellen Therapien (Kortison, Immunsuppressiva wie Azathioprin) und/oder Biologika sowie "Small molecules" (TNF-Hemmer, Anti-Integrine, Jak-Inhibitoren etc.) zeigen oder diese Therapien nicht vertragen haben.

- **GALOCEAN Studie**

Eine prospektive, nicht-interventionelle, multinationale Kohortenstudie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Filgotinib mit erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa

- Impact of Maternal intestinal Inflammation on Breast milk composition and Early Microbiota development in IBD mothers and their offspring – a pilot study (Imibrem-Studie)

To assess the impact of maternal IBD on lipocalin 2 (LCN-2) levels in breast milk and (ii) the effects of inflammation-induced LCN-2 on the postnatal microbiome development in the newborn. From this objective, the primary hypothesis is generated, i.e. that gut inflammation-induced LCN-2 in the breast milk influences microbiome composition in the newborn. Thus, 3 and 4 timepoints over a 1-year-period will be analyzed in mother and child, respectively, and findings will be compared between mothers with active IBD, mothers with IBD in remission and healthy volunteers

- Europäische Registerstudie zum Management von H.pylori Infektionen (Hp Eu Reg)

Noninterventionist prospective multicentre international Registry promoted by the European Helicobacter and Microbiota Study Group. Variables retrieved will include clinical, diagnostic, treatment, eradication confirmation, and outcome data. The database will allow researchers to perform specific subanalyses after approval by the Scientific Committee of the study.

- **Mykotoxin Studie CED**

Evaluierung von potentiellen Mykotoxinen in unserer Nahrung als Auslöser von chronisch entzündlichen Darmerkrankungen

- **FIRE-4**

Randomisierte Studie zur Wirksamkeit einer Cetuximab-Reexposition bei Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (RAS Wildtyp), welche auf eine Erstlinien-Behandlung mit FOLFIRI plus Cetuximab ein Ansprechen zeigten (AIO-KRK-0114).

- **DISCOVER (AGMT)**

Multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, phase III clinical trial to investigate the efficacy and safety of Dronabinol in the Improvement of Chemotherapy-induced and tumor-Related symptoms in patients with locally advanced or metastatic pancreatic cancer during first-line chemotherapy.

- **Circulate**

Diese Studie untersucht ob sich das krankheitsfreie Überleben von ctDNA positiven Patienten durch eine Chemotherapie nach der Operation verbessern lässt. Aufgenommen in die Studie werden Patienten mit einem Dickdarmkrebs im Stadium II, da im Stadium II bisher nicht geklärt ist, ob eine Chemotherapie nach der Operation sinnvoll ist.

- **ABCSG 39 / Aphinity**

Doppelblinde Phase-III-Studie zum Vergleich von Chemotherapie plus Trastuzumab und Placebo mit Chemotherapie plus Trastuzumab und Pertuzumab als adjuvante Therapie bei Patientinnen mit operablem HER2-positivem primärem Mammakarzinom.

- **ABCSG 36 / Penelope**

Die internationale Phase-III-Studie evaluiert, ob Palbociclib zusätzlich zur Standardtherapie mit Letrozol bei hohem Rezidivrisiko nach neoadjuvanter Chemotherapie ein längeres krankheitsfreies Überleben bewirkt.