

Overzicht afgelopen studies hart- en vaatziekten

ADVOR

A multicenter, randomized, double-blind, phase IV clinical trial on the diuretic effects of Acetazolamide.

AMEV-COI studie:

Productiviteitsverliezen en indirecte kosten na cardiovasculaire voorvallen in Europa.

Apprise studie:

Een internationale, multicentrische, open-labelstudie met één enkele groep ter documentatie van de veiligheid, de verdraagzaamheid en het effect van alirocumab op atherogene lipoproteïnen bij patiënten met hoog cardiovasculair risico met ernstige hypercholesterolemie die niet voldoende onder controle zijn met conventionele lipidenverlagende middelen.

Ariadne:

Assessment of Real lIfe cAre - Describing european heart failurE management

Belcascade studie:

Evaluatie van de haalbaarheid van en de kosten verbonden aan een "cascade opsporing" van familiale hypercholesterolemie (FH) in België.

Cantos studie:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde, gebeurtenissen gedreven studie met driemaandelijks subcutaan toegediend canakinumab ter preventie van herhaalde cardiovasculaire gebeurtenissen bij stabiele patiënten na een myocard infarct en met een verhoogde hsCRP.

EMIT-AF/VTE Registry:

Edoxaban management in diagnostic and therapeutic procedures.

Emperor-Reduced:

Een fase III, gerandomiseerd, dubbelblind onderzoek om de werkzaamheid en veiligheid van empagliflozine 10mg eenmaal daags te evalueren in vergelijking met placebo bij patiënten met chronisch hartfalen met verminderde ejectiefractie (HFpEF).

Fabry studie:

Screeningsonderzoek naar de ziekte van Fabry bij mannelijke pacemaker patiënten in België.

Fourier studie:

Een dubbelblinde, gerandomiseerde, placebogecontroleerde, multicentrische studie die de impact van een bijkomende daling van de LDL-cholesterol op majeure cardiovasculaire voorvallen evalueert bij toediening van AMG 145 in combinatie met een behandeling met statines bij patiënten met klinisch manifeste cardiovasculaire ziekte.

Garfield studie:

Prospectieve, multicentrische, internationale registratie van mannelijke en vrouwelijke patiënten bij wie onlangs voorkamerfibrillatie werd vastgesteld.

Odyssey studie:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, placebo-gecontroleerde studie met parallelle groepen om het effect van SAR236553/REGN727 te evalueren op het optreden van cardiovasculaire voorvallen bij patiënten die recent een acuut coronair syndroom hebben gehad.

OLE-FOURIER

Een multicentrische, open-label verlengingsstudie met één arm om de langetermijnveiligheid van een behandeling met evolocumab te evalueren bij personen met een klinisch manifeste cardiovasculaire ziekte in geselecteerde Europese landen.

Paragon studie:

Een multicentrische, gerandomiseerde, dubbelblinde studie met parallelle groepen en een actieve controlegroep ter beoordeling van de doeltreffendheid en veiligheid van LCZ696 in vergelijking met valsartan op de morbiditeit en mortaliteit bij patiënten met hartfalen (NYHA klasse II – IV) met bewaarde pompfunctie.

Parallax:

Een 24 weken durende, gerandomiseerde dubbelblinde, multicentrische, parallelgroep, actief gecontroleerde studie ter beoordeling van het effect van LCZ69, op NT-proBNP, symptomen, bewegingsfunctie en veiligheid, in vergelijking met geïndividualiseerd medisch beheer van comorbiditeiten bij patiënten met hartfalen en behouden ejectiefractie.

Paradigm studie:

Een multicentrisch onderzoek om de veiligheid en verdraagbaarheid te evalueren bij patiënten uit PARADIGM-HF met chronisch hartfalen en verminderde ejectiefractie die open-label LCZ696 ontvangen.

Re-Dual studie:

Een prospectieve, gerandomiseerde, open-label studie met geblindeerde uitkomstmeting (PROBE) voor de evaluatie van tweevoudige antithrombotische behandeling met dabigatran etexilaat (110 mg en 150 mg tweemaal daags) plus clopidogrel of ticagrelor versus drievoudige therapiestrategie met warfarine (INR 2.0-3.0) plus clopidogrel of ticagrelor en aspirine, bij patiënten met non-valvulair atriumfibrilleren (nvAF) die een percutane coronaire interventie (PCI) met stentplaatsing hebben ondergaan.

Relax-2 studie:

Een multicentrische, gerandomiseerde, dubbelblinde, placebo-gecontroleerde fase IIIb-studie ter evaluatie van de werkzaamheid, de veiligheid en de tolerantie van serelaxine in combinatie met een standaardbehandeling bij patiënten met acuut hartfalen.

Repatha:

Observationele studie van seriële dossiers in verband met het gebruik van Repatha bij Europese personen met hyperlipidemie.

Soloist:

A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Study to Evaluate the Effects of Sotagliflozin on Clinical Outcomes in Hemodynamically Stable Patients with Type 2 Diabetes POST Worsening Heart Failure.

Spire-1 studie:

Een multicentrisch, dubbelblind, gerandomiseerd, placebo-gecontroleerd fase 3-onderzoek met parallelle groepen ter beoordeling van de werkzaamheid, veiligheid en verdraagzaamheid van bococizumab (PF-04950615) bij het verminderen van het optreden van ernstige

cardiovasculaire voorvallen bij proefpersonen met verhoogd risico.

Themis studie:

Een multinationale, gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde studie om het effect van ticagrelor tweemaal daags op het voorkomen van cardiovasculair overlijden, myocardinfarct of beroerte te evalueren bij patiënten met diabetes mellitus type 2.

TQJ:

Multi-center cross-sectional epidemiological study to characterize the prevalence and distribution of lipoprotein(a) levels among patients with established cardiovascular disease.

VH-001:

Een Multicenter, Vergelijkende Studie om de speeksel biomarker parameters te evalueren en te kwantificeren met behulp van het gepatenteerde platform van de opdrachtgever en hun correlatie met de bloedbepaling met behulp van gouden standaard laboratoriummeting.

XAQTOC:

Xarelto + Acetylsalicylic Acid: Treatment patterns and Outcomes across the disease Continuum in patients with CAD and/or PAD.

Overzicht afgesloten studies maag-, darm- en leverziekten

IBD studies

Arena Elevate UC 52:

A phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled 52-week study to assess the efficacy and safety of etrasimod in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis.

Anchor:

Phase II, open-label, single arm, multicenter study of encorafenib, binimetinib plus cetuximab in subjects with previously untreated BRAF V600E -mutant Metastatic Colorectal Cancer.

Ballad:

Ballad Belgium: a trial to evaluate the potential benefit of adjuvant chemotherapy for small bowel adenocarcinoma.

Credo 1:

Credo 1 Crohn's disease endoscopic REmission Definition in an Objective way: a multicenter cross sectional study.

Credo 2:

Endoscopic remission evaluation in CD patients in clinical remission at baseline and sustained clinical remission during a 2-year follow-up: a multicenter prospective cohort study.

ENTYVIO-PASS studie:

Studie naar langetermijnveiligheid van Entyvio (vedolizumab): een internationale observationele prospectieve cohortstudie waarbij vedolizumab met andere biologische middelen wordt vergeleken bij patiënten met colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn.

GLADIATOR UC APD334-210:

Etrasimod Versus Placebo for the Treatment of Moderately Active Ulcerative Colitis.

HELP-AID studie:

De voorspellende waarde van thuismetingen van fecaal calprotectine op de uitkomst van inductie behandeling met adalimumab

I-CARE studie:

IBD cancer and serious infections in Europe: ICARE. A multicenter, prospective, observational cohort study

LOVE-UC studie:

Een fase 4, observationele open-label studie ter evaluatie van de effectiviteit, veiligheid en genezing van het darmslijmvlies bij vedolizumab gebruik in een vroeg versus een later stadium van Ulceratieve Colitis

M14-431:

A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled induction study of the efficacy and safety of upadacitinib in subjects with moderately to severely active crohn's disease who have inadequately responded to or are intolerant to biologic therapy.

M14-433:

A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled induction study of the efficacy and safety of upadacitinib in subjects with moderately to severely active crohn's disease who have inadequately responded to or are intolerant to conventional therapies but have not failed biologic therapy.

M14-430:

A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled maintenance and long-term extension study of the efficacy and safety of upadacitinib (ABT-494) in subjects with crohn's disease who completed the studies M14-431 or M14-433.

M13-740:

Een multicenter, gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde studie van ABT-494 ter inductie van symptomatische en endoscopische remissie bij patiënten met matig tot ernstig actieve ziekte van Crohn die onvoldoende hebben gereageerd op anti-TNF-therapie of die niet kunnen verdragen (M13-740 studie)

PCG-2 studie:

Gerandomiseerde, dubbelblinde, dubbel-placebo, placebo-gecontroleerde, fase III klinische studie naar de werkzaamheid en veiligheid van een aanvullende behandeling van 12 weken met LT-02 (maagsapresistent fosfatidylcholine-granulaat) versus placebo bij patiënten met colitis ulcerosa die ongevoelig zijn voor de standaardbehandeling met mesalazine

PROPEL studie:

Een studie om de veiligheid en effectiviteit van PTG-100 in de behandeling van matige tot ernstige Ulceratieve Colitis na te gaan.

PROVE-IBD:

Identificeren van merkers die vroegtijdig respons kunnen voorspellen op een behandeling met vedolizumab bij patiënten met actief inflammatoir darmlijden.

REAL-V**Ri-CoDIFy:**

A Phase 3, randomized, double-blind, active controlled study to compare the efficacy and safety of ridinilazole (200 mg, bid) for 10 days with vancomycin (125 mg, qid) for 10 days in the treatment of Clostridium difficile infection (CDI).

TAKEDA VEDO 5066: ENTYVIO® Resultaten in de praktijk bij bionäieve patiënten met de ziekte van Crohn in België, Australië en Zwitserland : Een EVOLVE observationele uitbreidingsstudie

TRP-IBD:

Multicentric, double-blind, placebo controlled clinical trial with 5-Hydroxytryptophan (5-HTP) in patients with inflammatory bowel disease in clinical and biological remission: effect on fatigue scores.

► Infecties**YHER-CDAD studie:**

Evaluatie van de impact van gefermenteerde melk met Lactpnacommis caseo strain Shirota (LcS) op recidief van Clostridium difficile geassocieerde diarree

► Tumoren van het spijsverteringsstelsel

AMOCT-SE:

Geïntegreerde ondersteuning van oncologische patiënten in de thuissituatie

DNET studie:

Register voor Neuro-endocriene Digestieve Tumoren

EPOCH studie:

Een fase III, klinische studie ter evaluatie van TheraSphere® bij patiënten met gemetastaseerd colorectaal carcinoom van de lever bij wie eerstelijnschemotherapie heeft gefaald.

REACH-IN studie:

Evaluatie van de effecten van de toediening van Regorafenib op progressievrije overleving bij patiënten met een niet operabele en/of gemetastaseerde intrahepatisch of hilaire tumor van de galwegen die progresseert na Gemcitabine en Platinumperivaat: Een gerandomiseerde en dubbelblinde fase II-studie

Overzicht afgesloten studies huidziekten

DELTA 2:

Een fase 3 klinische studie om de werkzaamheid en veiligheid na te gaan van delgocitinib crème 20mg/g (2 keer/dag), in vergelijking met placebo crème, gedurende een behandelperiode van 16 weken bij volwassenen met matig tot ernstig hand eczeem.

DELTA 3:

Long-term extension trial in subjects with chronic hand eczema.

ECZTEND:

Langetermijn vervolg studie bij patiënten met atopische dermatitis, die deelnamen aan vroegere Tralokinumab studies.

Erivedge studie:

Erivedge patiëntenprogramma om retrospectief real-life data te verzamelen over de behandeling van gevorderd basaalcelcarcinoom (BCC) met Erivedge®.

ECZTRA 7:

Een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd fase 3-onderzoek, met parallelle groepen, naar de werkzaamheid, de veiligheid en de verdraagbaarheid van tralokinumab toegediend in combinatie met lokale corticosteroiden aan volwassen proefpersonen met ernstige atopische dermatitis die niet voldoende onder controle is met of contra-indicaties hebben voor orale ciclosporine A.

OTELO:

Een observationele studie van de dagelijkse praktijk van patiënten met psoriasis behandeld met Otezla® (apremilast) in België.

REDISCOVER:

Cross-sectionele en retrospectieve studie om de huidige ernst van psoriasis te beoordelen aan de hand van de absolute PASI score in matige tot ernstige psoriasis patiënten routinematig behandeld met systemische behandeling in België.

Overzicht afgesloten studies laboratorium

ASPIRE-SSI:

Advanced understanding of Staphylococcus aureus infections in Europe - Surgical Site infections.

Overzicht afgesloten studies longziekten

BSAR:

Belgian Severe Asthma Registry. Evaluatie van klinische outcome en praktische implementatie van intraveneuze behandeling antibioticabehandeling thuis.

Overzicht afgelopen studies nierziekten

AMGEN:

Fase 4 studie omtrent de therapietrouw en voorkeur bij calcimimetica in de behandeling van secundaire hyperparathyroidie in Europa.

CONVERT-ESRD:

Een fase 2b gerandomiseerde dubbel-blind, parallele groep, placebo gecontroleerde, multicenter studie om de veiligheid van maandelijkse toedieningen Osocimab bij patiënten met eind stadium nierfalen in hemodialyse te beoordelen.

LaCa studie:

Lanthanum Carbonate (Fosrenol®) to reduce oxalate excretion in patients with secondary hyperoxaluria and nephrolithiasis: a short-term, prospective, open-label, efficacy and safety clinical trial

Protect:

Een gerandomiseerde, multicentrische, dubbelblinde, actief gecontroleerde studie met parallelgroepen naar de werkzaamheid en veiligheid van Sparsentan voor de behandeling van Immunoglobuline A nefropathie.

Tricida:

Een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd fase 3b-onderzoek naar de doeltreffendheid en veiligheid van TRC101 in het vertragen van de progressie van chronische nierziekte bij proefpersonen met metabole acidose.

Overzicht afgelopen studies neurologie

ADAPT:

Een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd, multicenter fase 3- onderzoek ter beoordeling van de werkzaamheid, veiligheid en verdraagbaarheid van ARGX-113 bij patiënten met myasthenia gravis met gegeneraliseerde spierzwakte.

ADAPT+:

Een langdurig, open-label, multicenter fase 3 vervolgonderzoek met één groep naar ARGX-113-1704 ter beoordeling van de veiligheid en verdraagbaarheid van ARGX-113 bij patiënten met myasthenia gravis met gegeneraliseerde spierzwakte.

CIDP01:

A multicenter, randomized, subject-blind, investigator-blind, placebo-controlled; parallel-group study evaluating the efficacy, safety, and tolerability of UCB7665 in subjects with chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy (CIDP).

CIDP04:

An open-label extension study to investigate the long-term safety, tolerability, and efficacy of rozanolixizumab in subjects with chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy. DBS RETRO: Deep Brain Stimulation (DBS) Retrospective Outcomes Study.

ECU-MG-302:

A Phase III, Open-Label, Extension Trial of ECU-MG-301 to Evaluate the Safety and Efficacy of Eculizumab in Subjects with Refractory Generalized Myasthenia Gravis (gMG).

MG0002 studie:

Een multicentrisch, gerandomiseerd, voor de onderzoeker en de proefpersoon geblindeerd, placebogecontroleerd onderzoek met behandelingsvolgorde voor het beoordelen van de veiligheid, verdraagbaarheid en doeltreffendheid van UCB7665 bij proefpersonen met matige tot ernstige myasthenia gravis.

REFALS:

Effecten van oraal levosimendan (ODM-109) op de ademhalingsfunctie bij patiënten met ALS

REFALS ES:

Effects of oral levosimendan (ODM-109) on the respiratory function in patients with ALS: open-label extension for patients completing study 3119002.

Pompe Safety Sub Registry (GZ419829):

A prospective safety sub-registry to assess anaphylaxis and severe allergic reactions and severe cutaneous and systemic immune-mediated reactions with alglucosidase alfa treatment.

SYNAPSES:

European multicenter retrospective-prospective cohort study to observe Safinamide safety profile and pattern of use in clinical practice during the first post-commercialization phase.

Overzicht afgesloten studies oncologie

► Dermatologische oncologie

Studie_01:

Een fase III gerandomiseerde, open-label studie die GSK1120212 vergelijkt met chemotherapie bij patiënten met gevorderd of gemetastaseerd melanoom met een BRAF V600E/K-mutatie.

► Digestieve oncologie

Studie_02:

Een multicentrische, gerandomiseerde, dubbelblinde fase II/III-studie om de werkzaamheid en veiligheid van cediranib (AZD2171) in combinatie met 5-fluorouracil, leucovorin en oxaliplatine (FOLFOX) te vergelijken met de werkzaamheid van bevacizumab in combinatie met FOLFOX bij patiënten met eerder onbehandelde metastatische colorectale kanker.

► Gynaecologische oncologie - Senologische oncologie

Ballet-studie:

Een open label, multicentrische vroegtijdige toegangsstudie voor vrouwen in de postmenopauze met een plaatselijk gevorderde of gemetastaseerde borstkanker die oestrogeenreceptorpositief zijn en progressief werden op een eerdere endocriene therapie, om de combinatiebehandeling van everolimus (RAD001) met exemestane te onderzoeken.

BCA 2001-studie:

Een gerandomiseerde, open label studie met abiraterone acetaat (JNJ-212082) en prednisone met of zonder exemestane bij postmenopauzale vrouwen met ER positieve metastatische borstkanker die progressief zijn na letrozole of anastrozole therapie.

Belis-Umbrella studie:

Een multicentrische single-arm studie die de subcutane thuistoediening van trastuzumab voor de behandeling van patiënten met vroegtijdige HER2-positieve borstkanker onderzoekt.

Belova-studie:

Een niet-interventioneel onderzoek voor de verzameling van gegevens over de veiligheid en werkzaamheid van een eerstelijnsbehandeling met bevacizumab bij patiënten ≥ 70 jaar met uitgezaaide eierstokkanker.

BSMO 2014-studie:

Een prospectieve, Belgische multicentrische fase II studie bestaande uit een preoperatieve wekelijkse behandeling met paclitaxel en carboplatinum gevolgd door een 2-wekelijkse behandeling met epirubicine en cyclofosfamide bij patiënten met stadium II en III triple negatieve borstkanker.

Colet-Studie:

A multistage, phase II, study evaluating the safety and efficacy of cobimetinib in combination

with paclitaxel as first-line treatment for patients with metastatic triple-negative breastcancer.

Complement-1 studie:

Een open-label, multicentrische fase IIIb studie naar veiligheid van ribociclib in combinatie met letrozole voor de behandeling van mannen en postmenopauzale vrouwen met hormoonreceptorpositieve HER2-negatieve gevorderde borstkanker die geen eerdere behandeling hebben gekregen voor gevorderde ziekte.

DESTINY-Breast03:

A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label, Active-Controlled Study of DS-8201a, An Anti-HER2-Antibody Drug Conjugate, Versus Ado-Trastuzumab Emtansine (T-DM1) for HER2-Positive, Unresectable and/or Metastatic Breast Cancer Subjects Previously Treated With Trastuzumab and Taxane.

Katherine-studie:

Een gerandomiseerde, multicentrische open-label studie naar de werkzaamheid en veiligheid van trastuzumab emtansine versus trastuzumab als adjuvante behandeling voor patiënten met HER2-positieve primaire borstkanker die een residuele tumor in de borst of axillaire lymfeknopen hebben na een preoperatieve behandeling.

Mycard-studie:

Screening en opvolging van het cardiovasculair risico bij Belgische vrouwen ≥ 65 jaar met gemetastaseerde borstkanker die behandeld worden met anthracyclines.

SNP_studie:

Multicentrische studie voor de collectie van 'Germline DNA' voor SNP analyse bij patiënten met gynaecologische tumoren.

Studie_03:

De optimalisatie van een adjuvante behandeling met lapatinib en/of trastuzumab door een gerandomiseerde, multicentrische, open-label, fase III-studie van lapatinib, trastuzumab, de opvolging van lapatinib na trastuzumab en de combinatie van lapatinib en trastuzumab bij patiënten met HER2/ErbB2 positieve primaire borstkanker.

Studie_04:

Een fase II-studie naar de haalbaarheid en de werkzaamheid van wekelijks docetaxel en capecitabine met of zonder trastuzumab voor de behandeling van lokaal gevorderde HER2 positieve borstkanker gevolgd door consolidatietherapie met trastuzumab gedurende een jaar bij patiënten die een respons vertoonden op de neo-adjuvante behandeling.

Studie_05:

Een open label, gerandomiseerde, multicentrische studie met twee parallelle groepen ter vergelijking van eribulin met capecitabine bij patiënten met lokaal gevorderde of gemetastaseerde borstkanker, eerder behandeld met anthracyclines en taxanes.

Studie_06:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, multicentrische fase III-studie waarbij de werkzaamheid van denosumab vergeleken wordt met zoledroninezuur bij de behandeling van botmetastasen bij patiënten met borstkanker in een gevorderd stadium.

Studie_07:

Een open-label expanded access programma voor de behandeling met lapatinib en

capecitabine bij patiënten met ErbB2 overexpressie in lokaal gevorderde of gemetastaseerde borstkanker.

Studie_08:

Een fase III, open-label, gerandomiseerde studie met twee groepen ter vergelijking van ixabepilone, toegediend om de 21 dagen, en paclitaxel of doxorubicine, toegediend om de 21 dagen, bij vrouwen met endometriale kanker in een gevorderd stadium, die eerder zijn behandeld met chemotherapie.

Studie_09:

Een gerandomiseerde studie om de werkzaamheid en de veiligheid van pazopanib in monotherapie te onderzoeken in vergelijking met placebo bij vrouwen met ovariumepitheelcarcinoom, kanker van de eileiders of primaire buikvlieskanker die niet verergerd is na eerstelijnschemotherapie.

Trinova 3:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, multicentrische fase III-studie met AMG386 of placebo in combinatie met paclitaxel-carboplatinum als eerstelijnsbehandeling voor patiënten met FIGO stadium III-IV ovarium, eileider of primair peritoneaal carcinoom van epitheliale origine.

Trinova 2 studie:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, multicentrische fase III-studie met AMG386 of placebo in combinatie met gepegyleerd liposomaal doxorubicine (PLD) bij vrouwen met recurrent partieel platinagevoelige of –bestendige epitheliale ovariumkanker, primaire peritoneale of eileiderkanker.

► Hematologie

Kyprolis: 'Real-world evidence' van het gebruik van carfilzomib bij patiënten met gerecidiveerd multipel myeloom in Europa.

► Neurologische oncologie

Axig1 studie:

Een gerandomiseerde studie naar axitinib voor de behandeling van patiënten met recidiverend glioblastoma multiforme.

Axig2 studie:

Een gerandomiseerd, fase 2 onderzoek met axitinib en lomustine bij patiënten met recurrent glioblastoom na standaardtherapie.

Catnon-studie_12:

Een fase III-studie over concurrente en adjuvante chemotherapie met temozolomide bij anaplastisch glioom zonder verlies van 1p/19q.

Studie_10:

Een gerandomiseerde fase III-studie van temozolomide en radiotherapie versus radiotherapie alleen voor de behandeling van recent gediagnosticeerd glioblastoma multiforme bij oudere patiënten.

Studie_11:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, placebo gecontroleerde, multicentrische, fase III-studie met bevacizumab, temozolomide en radiotherapie, gevolgd door bevacizumab en temozolomide versus placebo, temozolomide en radiotherapie, gevolgd door placebo en temozolomide bij patiënten met nieuw gediagnosticeerd glioblastoma multiforme.

Studie_13:

MNP 059: Bevacizumab voor de behandeling van patiënten met een recidief glioblastoma multiforme.

► Thoracale oncologie

Flaura-1-studie:

Een dubbelblind, gerandomiseerd fase III-onderzoek ter beoordeling van de werkzaamheid en veiligheid van AZD9291 vergeleken met een epidermale groeifactorreceptor-tyrosine kinase remmer volgens standaardzorg als eerstelijnsbehandeling bij patiënten met epidermale groeifactorreceptor-mutatie positieve, plaatselijk gevorderde of gemetastaseerde niet-kleincellige longtumor.

LumeBioNIS- studie:

Een niet-interventioneel biomarkeronderzoek bij patiënten met NSCLC (niet-kleincellige longkanker) met adenocarcinoomhistologie die in aanmerking komen voor behandeling met Vargatef® in overeenstemming met het erkenningslabel.

Reveal:

Retrospective, observational study to describe the treatment patterns and outcomes of Epidermal Growth Factor Receptor mutant (EGFRm) locally advanced and metastatic Non-Small-Cell Lung Cancer (NSCLC) patients in Belgium.

SELECT-1-studie:

Een fase III, dubbelblind, gerandomiseerd, placebogecontroleerd onderzoek om de doeltreffendheid en veiligheid te beoordelen van selumetinib (AZD6244; ARRY-142886) (Hyd-Sulfaat) in combinatie met docetaxel, bij 2de lijn patiënten met positieve KRAS-mutatie met een lokaal gevorderde of gemetastaseerde niet-kleincellige longtumor (stadium IIIB – IV) (SELECT-1).

Studie_14:

Een gerandomiseerde fase III-studie over de behandeling van gemcitabine/carboplatine met of zonder BSI-201 (SAR240550) (een PARP1-remmer) bij patiënten met nog niet eerder behandeld fase IV plaveiselcel niet-kleincellig longcarcinoom (NSCLC).

► Urologische oncologie

Adonis studie (A4061078):

Axitinib In ADvanced/Metastatic Renal Cell CarcinOma. Een niet-interventionele studie naar behandelingsuitkomsten in de klinische praktijk bij patiënten die in 2de lijn Axitinib krijgen na 1ste lijn Sunitinib.

Comet 1 studie:

Een fase 3-, gerandomiseerde, dubbelblinde, gecontroleerde studie van cabozantinib (XL184) in vergelijking met prednisone bij patiënten met metastatische castratieresistente prostaatkanker die voorafgaand docetaxel en abiraterone of MDV3100 kregen.

INCYTE studie:

Een open-label, multicentrische, fase 2-studie ter evaluatie van de werkzaamheid en veiligheid van INCB054828 monotherapie bij patiënten met gemetastaseerd of operatief niet-verwijderbaar urotheelcarcinoom met FGF/FGFR mutaties

Mvigor130:

Een fase 3, multicentrisch, gerandomiseerd, placebogecontroleerd onderzoek van atezolizumab (anti-PDL1-antilichaam) als monotherapie en in combinatie met platina bevattende chemotherapie bij patiënten met onbehandeld, lokaal gevorderd of gemetastaseerd urotheelcarcinoom

Oligomets studie:

Behandeling van beperkt uitgezaaid prostaatkanker met radiotherapie of chirurgie.

QoLANA studie (CABAZL06515):

Belgisch prospectief register om het gebruik van cabazitaxel (Jevtana®) in combinatie met orale prednisone (of prednisolone) in de standaard klinische praktijk te evalueren bij patiënten met gemetastaseerde castratieresistente prostaatkanker.

Studie_15:

Een multinationalaal, fase III, gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerde studie naar de doeltreffendheid en veiligheid van oraal MDV3100 bij patiënten met progressieve gemetastaseerde prostaatkanker die nog geen chemotherapie hebben ondergaan en bij wie een androgeen deprivatie therapie heeft gefaald.

Studie_16:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde studie om de doeltreffendheid en veiligheid van MDV3100 te onderzoeken bij patiënten met progressieve castratieresistente prostaatkanker die eerder werden behandeld met chemotherapie op basis van docetaxel.

Studie_17:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde fase III-studie van abiraterone acetaat (CB7630) in combinatie met prednisone bij patiënten met gemetastaseerde castratieresistente prostaatkanker bij wie chemotherapie met docetaxel faalde.

Studie_18:

Abiraterone acetate voor de behandeling van patiënten met gemetastaseerd prostaatkarcinoom met ziekteprogressie na falen van chemotherapie.

Talapro-1:

A Phase 2, Open-Label, 2-Arm, Response Rate Study of Talazoparib in Men With DNA Repair Defects and Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer Who Previously Received Taxane-Based Chemotherapy and Progressed on at Least 1 Novel Hormonal Agent (Enzalutamide and/or Abiraterone Acetate/Prednisone).

Talapro-2:

A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study Of Talazoparib With Enzalutamide In Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer.

Overzicht afgesloten studies orthopedie

Ch-OSA:

Een gerandomiseerde, dubbelblinde, placebo-gecontroleerde studie om het effect na te gaan van choline-gestabiliseerd orthosiliciumzuur (ch-OSA) op tenniselleboog (laterale epicondylitis).

Overzicht afgesloten studies reumatologie

Cognos: Een prospectieve, niet-interventionele studie ter evaluatie van het gebruik van glucocorticoïden in combinatie met tocilizumab in de dagelijkse klinische praktijk.