

<i>Sponsor</i>	<i>Studiename</i>	<i>Studiendesign</i>	<i>Fragestellung</i>	<i>Indikation</i>	<i>Status</i>
Amgen	Vesalius	Doppelblinde, randomisierte, Placebo-kontrollierte, multizentrische Studie	Beurteilung der Auswirkungen von Evolocumab auf größere kardiovaskuläre Ereignisse bei Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko ohne vorangegangenen Myokardinfarkt oder Schlaganfall.	Dyslipidemia	Treatment
Amgen	OCEAN(a)	Doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte, multizentrische Studie	Bewertung der Auswirkungen von Olpasiran auf schwere kardiovaskuläre Ereignisse bei Patienten mit atherosklerotischen Herz-Kreislauf-Erkrankungen und erhöhtem Lipoprotein (a)	Lipidsenkung	Rekrutierung beendet/ Treatment
Novartis	VICTORION-DIFFERENCE	Randomisierte, placebokontrollierte, doppelblinde, multizentrische Phase IV Studie	Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit, Verträglichkeit und der Lebensqualität einer laufenden, individuell Lipidsenkungstherapie mit oder mit oder ohne Inclisiran.	Lipidsenkung	Rekrutierung beendet/ Treatment
ACHIEVE-4	Lilly	Interventionell, randomisiert	Wirkung von LY3502970 im Vergleich zu Insulin Glargin bei Teilnehmern mit Typ 2 Diabetes und Adipositas oder Übergewicht bei erhöhtem Herz-Kreislauf-Risiko	Diab. mellitus Typ 2	Rekrutierung beendet/ Treatment
Epidarius München	LMU	Randomisierte, multizentrische Phase IV Studie,	Hypothesentest, dass eine intensivierte duale Therapie bestehend aus NOAC (präferenziell aber nicht verbindlich Edoxaban oder Apixaban) plus <u>potentem</u>	Hypothesentest	Rekrutierung

P2Y12-inhibitor (präferenziell Prasugrel) für einen Monat gefolgt von NOAC plus Clopidogrel der Standard DAT (bestehend aus NOAC plus Clopidogrel) überlegen ist hinsichtlich der Prävention ischämischer Ereignisse (Efficacy endpoint, superiority) ohne einen signifikanten Anstieg der Blutungskomplikationen (Safety endpoint, non-inferiority) zu induzieren.

BIOSLOVE	Biotronik	Stent-Regsiter	Ziel ist es, die Wirksamkeit und Sicherheit der bioresorbierbaren Gefäßstütze (MAGMARIS®) bei der perkutanen Behandlung der Koronaren Herzkrankheit zu untersuchen.	Coronarstent	Beendet/Auswertung
PRiVENT	Uni Heidelberg	Vorsorge-Projekt	Die Zielsetzung des Vorhabens ist es, Patienten mit einem erhöhten Risiko für eine Langzeitbeatmung zu identifizieren und diese von der so genannten invasiven Beatmung zu entwöhnen (Weaning), um invasive Langzeitbeatmung zu vermeiden.	Vermeidung von Langzeitbeatmung	Rekrutierung
FSCN 19	-/-	Monozentrische, prospektive, kontrollierte Nachbeobachtungsstudie	Nachbeobachtungsstudie von SARS CoV2 positiven Patienten, hinsichtlich ihrer pulmonalen und kardiovaskulären Folgeerkrankungen sowie der Lebensqualität.	SARS CoV2 Langzeitfolgen	Follow up 3

BIOSLOVE	Biotronik	Stent-Regisiter	Ziel ist es, die Wirksamkeit und Sicherheit der bioresorbierbaren Gefäßstütze (MAGMARIS®) bei der perkutanen Behandlung der Koronaren Herzkrankheit zu untersuchen.	Coronarstent	Beendet/Auswertung
PRiVENT	Uni Heidelberg	Vorsorge-Projekt	Die Zielsetzung des Vorhabens ist es, Patienten mit einem erhöhten Risiko für eine Langzeitbeatmung zu identifizieren und diese von der so genannten invasiven Beatmung zu entwöhnen (Weaning), um invasive Langzeitbeatmung zu vermeiden.	Vermeidung von Langzeitbeatmung	Rekrutierung
FSCN 19	-/-	Monozentrische, prospektive, kontrollierte Nachbeobachtungsstudie	Nachbeobachtungsstudie von SARS CoV2positiven Patienten, hinsichtlich ihrer pulmonalen und kardiovaskulären Folgeerkrankungen sowie der Lebensqualität.	SARS CoV2 Langzeitfolgen	Follow up 3