

 Universitätsklinikum Halle (Saale)	<b>KIM III: Aktive Klinische Studien</b>	<b>I</b>
	Version 1.0 / Stand: 06.04.2022	Seite 1 von 2

Studie/EudraCT Nr./Sponsor/ Projektleiter	Studientitel
	<b>Herzinsuffizienz</b>
<b>Digit HF/2013-005326-38/Medizinische Hochschule Hannover/Projektleiter Dr. A. Vogt</b>	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zum Nachweis, dass Digitoxin Gesamtmortalität und Hospitalisierung aufgrund einer Verschlechterung der Herzinsuffizienz bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz und verminderter Auswurfraction verringert.
<b>TRAMmoniTTR /CENTOGENE AG/Projektleiter Dr. M. Matiakis</b>	Genetic screening of an at-risk population for Hereditary TransthyRetin-related AMyloidosis and longitudinal monitoring of TTR positive subjects
<b>REDUCE LAP-HF/Corvia Medical Protokoll 1701/Projektleiter Dr. J. Tongers, Dr. A. Vogt</b>	Post-Market Clinical Follow-up Study in Germany to evaluate the Corvia Medical, Inc. IASD® System II to REDUCE Elevated Left Atrial Pressure in Patients with Heart Failure
<b>Spirit-HF DZHK08/2017- 000697-11/Charite´ Berlin/Projektleiter Prof. Sedding, Dr. M. Matiakis</b>	SPIRonolactone In the Treatment of Heart Failure- A double-blind, randomized, placebo-controlled, parallel group interventional study to determine efficacy and safety of spironolactone on the composite endpoint of recurrent heart failure hospitalizations and cardiovascular death in patients with heart failure with mid- range or preserved ejection fraction
<b>Passport-HF/IHF GmbH/Projektleiter J. Tongers</b>	Überwachung des pulmonal-arteriellen Drucks durch ein Sensorsystem zur Verbesserung der Behandlungsergebnisse bei Herzinsuffizienz
<b>RESHAPE-HF2/Universitätsmedizin Göttingen/Projektleiter J. Tongers</b>	Eine randomisierte Studie des MitraClip-Device bei herzinsuffizienten Patienten mit klinisch signifikanter funktioneller Mitralklappen-Regurgitation (RESHAPE-HF2-Studie): Eine klinische Bewertung der Sicherheit und Wirksamkeit des MitraClip-Systems bei der Behandlung klinisch signifikanter funktioneller Mitralklappen-Regurgitation bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz.
	<b>ACS</b>
<b>eRHESA/Land Sachsen Anhalt/Projektleiter Prof. Sedding</b>	Das Regionale Herzinfarktregister Sachsen-Anhalt
<b>FANTOM/HCT6700/ REVA Medical, Inc./Projektleiter Prof. Sedding, Dr. A. Vogt</b>	Post Market Study of the FANTOM Sirolimus-Eluting Bioresorbable Coronary Scaffold
<b>CAMI Register/Projektleiter Prof. Sedding, Dr. S. Markau, Dr. J. Thol</b>	CRP-Apherese nach akutem Myokardinfarkt
<b>Multistars-AMI/ Universitäts Spital Zürich/Projektleiter Prof. Sedding, Dr. J. Tongers, alle Interventionalisten</b>	MULTivessel Immediate versus STAged Revascularization in Acute Myocardial Infarction
<b>Cardisio/ IIT Studie/Projektleiter Prof. Sedding</b>	Erweiterte EKG-Analyse bei Patienten mit vermuteter kardialer Ischämie und KHK und Herzbeteiligung mittels Cardisographie
<b>ECLS-SHOCK/LHI, Prof. Sedding, alle Interventionalisten</b>	Prospective randomized multicenter study comparing extracorporeal life support plus optimal medical care versus optimal medical care alone in patients with acute myocardial infarction complicated by cardiogenic shock undergoing revascularization
<b>Interfast MI/IIT Studie/ Projektleiter Prof. D. Sedding, Dr. J. Dutzmann, Z. Kefalianakis, J. Rossa</b>	Intervallfasten nach Myokardinfarkt (INTERFAST-MI)
<b>RMS Register/Biotronic/Projektleiter Prof. D. Sedding, Dr. J. Tongers</b>	untersucht die klinische Leistung und Sicherheit von RMS bei Patienten mit neuer (de-novo) Koronararterienläsionen: Patienten mit symptomatischer Koronararterienerkrankung, die für eine perkutane Koronarintervention (PCI) geeignet sind
<b>G-CAR Register/Leipzig Heart Science gGmbH/ Projektleiter Prof. Sedding, Dr. J. Dutzmann</b>	Prospektiv, multizentrisch Studie bei Patienten mit außerklinischen Herz-Kreislauf-Stillstand mit vermuteter kardiovaskulärer Ursache, Erfassung krankheitsspezifischer Patientendaten zum besseren Verständnis des Krankheitsbildes

Kontakt: Frau Ludwig (Tel. 2113)

 Universitätsklinikum Halle (Saale)	<b>KIM III: Aktive Klinische Studien</b>	<b>I</b>
	Version 1.0 / Stand: 06.04.2022	Seite 2 von 2

Studie/EudraCT Nr./Sponsor/ Projektleiter	Studientitel
	<b>VHF</b>
<b>CLOSURE-AF-DZHK16/2017-000058-21/</b> Charité´ Berlin/ Projektleiter Prof. Sedding, Dr. M. Matiakis	Left atrial appendage CLOSURE in patients with Atrial Fibrillation at high risk of stroke and bleeding compared to medical therapy: a prospective randomized clinical trial
<b>Reset CRT/Leipzig Heart Institute</b> GmbH/ Projektleiter Dr. D. Hoyer, Dr. M. Matiakis	Reevaluierung der optimalen Resynchronisationstherapie bei Herzinsuffizienz
	<b>Hypertension</b>
<b>GREAT Spyral sub cohort/Medtronic</b> Vascular, Inc./ Projektleiter Dr. A. Vogt, Dr. J. Tongers, Dr. Daniel	The German Renal Denervation (GREAT) Symplicity Registry. The GREAT registry is part of the Global Symplicity Registry (GSR)
	<b>Hypercholesterinämie</b>
<b>VICTORION – Implement/Novartis/</b> Projektleiter Dr. M. Matiakis	Eine nicht-interventionelle Anwendungsbeobachtung zur Untersuchung der Behandlung mit Inclisiran (Leqvio <sup>®</sup> ) und anderen lipidsenkenden Therapien im klinischen Alltag
	<b>SARS-COV-2</b>
<b>Provid PROGRESS/Charité –</b> Universitätsmedizin Berlin/Projektleiter Prof. D. Sedding	Erweiterungsstudie von PROGRESS (Prospektive, längsschnittliche, multizentrische Fall-Kohortenstudie zur Progression der ambulant erworbenen Pneumonie) im Rahmen des Verbundvorhabens PROVID (klinische, molekulare und funktionelle Biomarker für Prognose, Pathomechanismen und Behandlungsstrategien von COVID 19)