

Studie	Indikation	Sponsor	Behandlung	Zielsetzung	Einschluss-kriterien (Auszug)
SIGHTSPIRE	Vorbehandelte fAMD	Hoffmann-La Roche	Implantation eines PDS mit Ranibizumab	Erforschung eines nachfüllbarem Port-Delivery-Systems auf Wirksamkeit und Sicherheit	> 50 Jahre Sehkraft $\geq 0,1$ am Studienauge Indikation ≤ 2 Jahre bekannt
ACHIEVE	fAMD	AbbVie	Gentherapie	Bewertung der Häufigkeit von Augenspritzen sowie der Wirksamkeit nach der Gentherapie im Vergleich zur monatlichen Augenspritzen (klinischer Standard)	> 50 Jahre Sehkraft 0,12 – 0,8 am Studienauge
CoRaLa2	MÖ bei Z.n. ZVV	Justus-Liebig-University Gießen	Ranibizumab +/- gezielte periphere Laserung	Hypothese: Frühzeitige Laserkoagulation verbessert das Ergebnis der Augenspritzen-Therapie in ZVV-Patienten	Zentralvenenverschluss < 6 Monate
CONSTANCE	Behandlungs-naïve fAMD	Hoffmann-La Roche	Augenspritzen mit Faricimab	Vergleich verschiedener Behandlungsschemata in ihrer Wirksamkeit und Sicherheit	Visus 0,8 bis 0,06 am Studienauge
AIM	Progressive Myopie	Universität Freiburg	Niedrig-dosierte Atropin-Augentropfen	Minderung einer Zunahme der Kurzsichtigkeit	8 -12 Jahre Zunahme der Kurzsichtigkeit um 0,5dpt im letzten Jahr
Parasol enGAge	Geographische Atrophie	Janssen Research & Development	Augenspritzen mit AAV-Genvektor führt zur eigenständigen Produktion von Komplementinhibitor (sCD59)	Verlangsamung der Narbenzunahme bei der Spätform der AMD	> 60 Jahre Sehkraft $\geq 0,1$
HONU	Intermediäre AMD	Genentech, Inc.	Beobachtungsstudie	Erforschung des Ursprungs und Musters sowie der Ausbreitung der Erkrankung	Sehkraft > 0,5 am Studienauge Frühe Form der AMD
Voyager	Treatment-Naïve fAMD und DMÖ	Hoffmann-La Roche	Augenspritze Faricimab	Real-World-Daten zu Effektivität, Sicherheit und klin. Therapiesteuerung	/
DECODE VRL	vitreoretinale Lymphom (VRL)	Universitätsklinikum Schleswig-Holstein (Campus Lübeck)	Probeentnahme mit klinischem VRL-Verdacht	standardisierte, innovative molekularbiologische Diagnostik für das VRL in die klinische Routine zu überführen	Klinischer Verdacht auf ein VRL, >18 Jahre
eDREAM	Geopraphische Atrophie	Galimedix Therapeutics, Inc.	Augentropfen GAL-101, 2%	Läsionsgröße der GA reduzieren	> 55 Jahre Sehkraft >0,8
Macutherm-Trial	Intermediäre AMD	MHH	Navigierte thermische Lasertherapie	Lasersystem ist zugelassen, bisher keine einheitliche Dosierungsempfehlung, diese sollen etabliert werden.	Sehkraft 0,1-0,8 weichen Drusen, retikulären Pseudodrusen oder einer Mischform

Studie aktiv, Rekrutierung aktiv

Studie aktiv, Rekrutierung beendet

Studie kommt demnächst

AAV = Andenovirus

AMD = altersbedingte Makuladegeneration

CST = Central Subfield Thickness

DMÖ = diabetisches Makulaödem

fAMD = feuchte altersbedingte Makuladegeneration

MÖ = Makulaödem

sCD59 = soluble CD59

PDS = Port Delivery System

Z.n. = Zustand nach

ZVV = zentraler Venenverschluss