

**In folgenden Kapiteln wurden Ergänzungen vorgenommen:**

**4.2.2 Kriterien für den Einschluss von Studien in die Nutzenbewertung**

Es wurden Ein- und Ausschlusskriterien definiert, um diejenigen Studien zu identifizieren, die für die Beantwortung der in Abschnitt 4.2.1 dargelegten Fragestellungen geeignet sind. Die Selektionskriterien beziehen sich auf die Kategorien Patientenpopulation, Intervention, Vergleichstherapie, Endpunkte, Studientyp und -dauer, Publikationstyp sowie Sprache. Da zur Nutzenbewertung weder RCT noch nicht randomisierte vergleichende Studien für Cemiplimab vorliegen, werden die Ein- und Ausschlusskriterien entsprechend Abschnitt 4.3.2.3 zu weiteren Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel dargestellt (Tabelle 4-5, Tabelle 4-6).

Tabelle 4-1: Übersicht der Ein- und Ausschlusskriterien für die systematische bibliographische Literaturrecherche: weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel (Teilpopulationen A und B1)

Kategorie	Einschlusskriterien		Ausschlusskriterien	
Patientenpopulation	E1	<ul style="list-style-type: none"> <li>•Erwachsene Patienten mit fortgeschrittenem cSCC und ECOG-PS 0/1 ohne medikamentöse Vortherapie, die für eine kurative Operation oder kurative Strahlentherapie nicht in Betracht kommen (Teilpopulation A)</li> <li>•Erwachsene Patienten mit fortgeschrittenem cSCC und ECOG-PS 0/1 mit Krankheitsprogression nach medikamentöser Vortherapie, die für eine kurative Operation oder kurative Strahlentherapie nicht in Betracht kommen, sich aber für eine weitere medikamentöse Therapie eignen (Teilpopulation B1)</li> </ul>	A1	Andere Patientenpopulation
Intervention	E2	Cemiplimab 350 mg i.v., q3w	A2	Andere Dosierung oder Formulierung von Cemiplimab oder andere Medikation
Vergleichstherapie	E3	Systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes	A3	Andere Behandlung als systemische antineoplastische Therapie
Endpunkte	E4	Mindestens ein patientenrelevanter Endpunkt aus den Kategorien <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mortalität</li> <li>• Morbidität</li> <li>• Gesundheitsbezogene Lebensqualität</li> <li>• Nebenwirkungen</li> </ul>	A4	Zur Bewertung des medizinischen Zusatznutzens ungeeignete Endpunkte oder keine verwertbaren Ergebnisse zu patientenrelevanten Endpunkten
Studientyp	E5	Studien in der höchsten verfügbaren Evidenzstufe	A5	Studien in geringerer als der höchsten verfügbaren Evidenzstufe, tierexperimentelle Studien,

Kategorie	Einschlusskriterien		Ausschlusskriterien	
				in vitro-Studien, laufende oder abgeschlossene Studien ohne verfügbare Ergebnisse
Studiendauer	E6	Keine Einschränkung	A6	--
Publikationstyp	E7	Vollpublikation oder andere ausführliche Ergebnisberichte, z. B. Studienbericht, laufende Studie mit verfügbaren Zwischenergebnissen	A7	Mehrfachpublikation ohne relevante Zusatzinformation, Konferenz-Abstracts oder Poster
Sprache	E8	Englisch oder Deutsch	A8	Andere Sprache als Englisch oder Deutsch
cSCC: Kutanes Plattenepithelkarzinom (cutaneous squamous cell carcinoma); ECOG-PS: Eastern Cooperative Oncology Group-Performance Status; i.v.: Intravenös; q3w: Alle drei Wochen				

Tabelle 4-2: Übersicht der Ein- und Ausschlusskriterien für die systematische bibliographische Literaturrecherche: weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel (Teilpopulation B2)

Kategorie	Einschlusskriterien		Ausschlusskriterien	
Patientenpopulation	E1	Erwachsene Patienten mit fortgeschrittenem cSCC und ECOG-PS 0/1 mit Krankheitsprogression nach medikamentöser Vortherapie, die nicht für eine kurative Operation oder kurative Strahlentherapie, sondern nur für eine rein palliative Behandlung im Sinne einer BSC in Betracht kommen	A1	Andere Patientenpopulation
Intervention	E2	Cemiplimab 350 mg i.v., q3w	A2	Andere Dosierung oder Formulierung von Cemiplimab oder andere Medikation
Vergleichstherapie	E3	BSC	A3	Andere Vergleichstherapie, kurative Operation, kurative Strahlentherapie
Endpunkte	E4	Mindestens ein patientenrelevanter Endpunkt aus den Kategorien <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mortalität</li> <li>• Morbidität</li> <li>• Gesundheitsbezogene Lebensqualität</li> <li>• Nebenwirkungen</li> </ul>	A4	Zur Bewertung des medizinischen Zusatznutzens ungeeignete Endpunkte oder keine verwertbaren Ergebnisse zu patientenrelevanten Endpunkten
Studientyp	E5	Studien in der höchsten verfügbaren Evidenzstufe	A5	Studien in geringerer als der höchsten verfügbaren Evidenzstufe, tierexperimentelle Studien, in vitro-Studien, laufende oder abgeschlossene Studie ohne verfügbare Ergebnisse
Studiendauer	E6	Keine Einschränkung	A6	--
Publikationstyp	E7	Vollpublikation oder andere	A7	Mehrfachpublikation ohne

Kategorie	Einschlusskriterien		Ausschlusskriterien	
		ausführliche Ergebnisberichte, z. B. Studienbericht, laufende Studie mit verfügbaren Zwischenergebnissen		relevante Zusatzinformation, Konferenz-Abstracts oder Poster
Sprache	E8	Englisch oder Deutsch	A8	Andere Sprache als Englisch oder Deutsch
BSC: Best-Supportive-Care; cSCC: Kutanes Plattenepithelkarzinom (cutaneous squamous cell carcinoma); ECOG-PS: Eastern Cooperative Oncology Group-Performance Status; i.v.: Intravenös; q3w: Alle drei Wochen				

Tabelle 4-3a: Übersicht der Ein- und Ausschlusskriterien für die Studienregisterrecherche: weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes oder BSC

Kategorie	Einschlusskriterien		Ausschlusskriterien	
Patientenpopulation	E1	Erwachsene Patienten mit fortgeschrittenem cSCC	A1	Andere Patientenpopulation
Intervention (keine Einschränkung im Vergleichsarm)	E2	Cemiplimab oder systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes oder BSC  (keine Einschränkung im Vergleichsarm)	A2	Andere Therapie
Endpunkte	E3	Mindestens ein patienten-relevanter Endpunkt aus den Kategorien <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mortalität</li> <li>• Morbidität</li> <li>• Gesundheitsbezogene Lebensqualität</li> <li>• Nebenwirkungen</li> </ul>	A3	Ungeeignete Endpunkte
Studientyp	E4	Studien in der höchsten verfügbaren Evidenzstufe (unabhängig von Studiendauer)	A4	Studien in geringerer Evidenzstufe
Publikationstyp	E5	Vollpublikation oder andere ausführliche Ergebnisberichte, z. B. Studienbericht	A5	Mehrfachpublikation ohne relevante Zusatzinformation
Sprache	E6	Englisch oder Deutsch	A6	Andere Sprache
BSC: Best-Supportive-Care; cSCC: Kutanes Plattenepithelkarzinom (cutaneous squamous cell carcinoma)				

### 4.2.3.3 Suche in Studienregistern

Die Suche nach RCT, nach nicht randomisierten vergleichenden Studien sowie nach weiteren Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie mit den vom G-BA festgelegten ZVT, systemische antineoplastische Therapie bzw. BSC, wurde am 27. Mai 2019 entsprechend den Vorgaben in den folgenden Studienregistern und Studienergebnisdatenbanken durchgeführt:

- clinicaltrials.gov (<http://www.clinicaltrials.gov>)
- EU Clinical Trials Register (EU-CTR) (<https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search>)
- PharmNet.Bund (<http://www.pharmnet-bund.de/dynamic/de/klinische-pruefungen/index/htm>)
- ICTRP Search Portal (<http://apps.who.int/trialsearch/AdvSearch.aspx>)

Für die Suche kam für jedes einzelne Studienregister eine angepasste Suchstrategie zum Einsatz. Es wurden abgeschlossene, abgebrochene und laufende Studien erfasst. Die Recherche wurde auf die Indikation „nicht-melanotischer Hautkrebs“ eingeschränkt, d.h. umfasst alle Studien im Anwendungsgebiet unabhängig vom Wirkstoff. Die Selektion der Studien erfolgte über die definierten Ein- und Ausschlusskriterien (Abschnitt 4.2.2) für das zu bewertende Arzneimittel sowie die ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC.

Die detaillierten Suchstrategien sind in Anhang 4-B dargestellt.

### 4.3.1.1.3 Studien aus der Suche in Studienregistern

Tabelle 4-4: Relevante Studien (auch laufende Studien) aus der Suche in Studienregistern – RCT mit dem zu bewertenden Arzneimittel

Studie	Identifikationsorte (Name des Studienregisters und Angabe der Zitate <sup>a</sup> )	Studie in Liste der Studien des pharma- zeutischen Unter- nehmers enthalten (ja/nein)	Studie durch bibliografische Literaturrecherche identifiziert (ja/nein)	Status (abgeschlossen/ abgebrochen/ laufend)
Nicht zutreffend				
a: Zitat des Studienregistereintrags sowie, falls vorhanden, der im Studienregister aufgelisteten Berichte über Studiendesign und/oder -ergebnisse.				

Die Studienregisterrecherche ergab keine RCT für Cemiplimab im zugelassenen Anwendungsgebiet.

*Geben Sie an, welchen Stand die Information in Tabelle 4-18 hat, d. h. zu welchem Datum die Recherche durchgeführt wurde. Das Datum der Recherche soll nicht mehr als 3 Monate vor dem für die Einreichung des Dossiers maßgeblichen Zeitpunkt liegen.*

Die der Tabelle 4-18 zugrundeliegenden Recherchen in Studienregistern erfolgten am 27. Mai 2019. Die ausgeschlossenen Studien sind mit Ausschlussgrund in Anhang 4-D gelistet.

#### 4.3.2.1.3.1.3 Studien aus der Suche in Studienregistern

Tabelle 4-5: Relevante Studien (auch laufende Studien) aus der Suche in Studienregistern – weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC

Studie	Identifikationsorte (Name des Studienregisters und Angabe der Zitate <sup>a</sup> )	Studie in Liste der Studien des pharmazeutischen Unternehmers enthalten (ja/nein)	Studie durch bibliografische Literaturrecherche identifiziert (ja/nein)	Status (abgeschlossen/abgebrochen/laufend)
R2810-ONC-1540 NCT02760498 2016-000105-36	Clinicaltrials.gov (ClinicalTrialsGOV 2019) EU Clinical Trials Register (EU-Clinical Trials Register 0000) WHO ICTRP (WHO ICTRP 2019) PharmNet.Bund (PharmnetBund 0000)	ja	ja	laufend
Systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes				
Nicht zutreffend.				
BSC				
Nicht zutreffend.				
a: Zitat des Studienregistereintrags sowie, falls vorhanden, der im Studienregister aufgelisteten Berichte über Studiendesign und/oder -ergebnisse.				

*Geben Sie an, welchen Stand die Information in Tabelle 4-38 hat, d. h. zu welchem Datum die Recherche durchgeführt wurde. Das Datum der Recherche soll nicht mehr als 3 Monate vor dem für die Einreichung des Dossiers maßgeblichen Zeitpunkt liegen.*

Stand der Informationen in Tabelle 4-38 ist der 27. Mai 2019.

#### Anhang 4-B: Suchstrategien – Suche in Studienregistern

##### Anhang 4-B1: Suche nach RCT mit dem zu bewertenden Arzneimittel

Tabelle 4-6: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel in clinicaltrials.gov

<b>Studienregister</b>	clinicaltrials.gov
<b>Internetadresse</b>	http://www.clinicaltrials.gov
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	Cutaneous squamous cell carcinoma OR Squamous cell carcinoma of the skin OR CSCC
<b>Treffer</b>	145

Tabelle 4-7: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel in WHO ICTRP

<b>Studienregister</b>	WHO ICTRP
<b>Internetadresse</b>	http://apps.who.int/trialsearch/
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	Cutaneous squamous cell carcinoma OR Squamous cell carcinoma of the skin OR Nonmelanoma skin cancer OR CSCC
<b>Treffer</b>	185

Tabelle 4-8: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel in EU-CTR

<b>Studienregister</b>	EU-CTR
<b>Internetadresse</b>	www.clinicaltrialsregister.eu
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	"Squamous Cell Carcinoma of the Skin" OR "Cutaneous squamous cell carcinoma" OR "Nonmelanoma skin cancer" OR "CSCC"
<b>Treffer</b>	92

Tabelle 4-9: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel in PharmNet.Bund

<b>Studienregister</b>	PharmNet.Bund
<b>Internetadresse</b>	www.pharmnet-bund.de/dynamic/de/klinische-pruefungen/index.html
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	?Cutaneous squamous cell carcinoma? [Textfelder] OR ?Squamous cell carcinoma of the skin? [Textfelder] OR ?Nonmelanoma skin cancer? [Textfelder] OR ?CSCC? [Textfelder] OR ?Cutaneous squamous cell carcinoma? [Therapeutic area] OR ?Squamous cell carcinoma of the skin? [Therapeutic area] OR ?Nonmelanoma skin cancer? [Therapeutic area] OR ?CSCC? [Therapeutic area]
<b>Treffer</b>	31

## Anhang 4-B2: Suche nach RCT für indirekte Vergleiche

Nicht zutreffend.

## Anhang 4-B3: Suche nach nicht randomisierten vergleichenden Studien

Nicht zutreffend.

## Anhang 4-B4: Suche nach weiteren Untersuchungen

Tabelle 4-10: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC, in [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov)

<b>Studienregister</b>	clinicaltrials.gov
<b>Internetadresse</b>	<a href="http://www.clinicaltrials.gov">http://www.clinicaltrials.gov</a>
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	Cutaneous squamous cell carcinoma OR Squamous cell carcinoma of the skin OR CSCC
<b>Treffer</b>	145

Tabelle 4-11: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC, in WHO ICTRP

<b>Studienregister</b>	WHO ICTRP
<b>Internetadresse</b>	<a href="http://apps.who.int/trialsearch/">http://apps.who.int/trialsearch/</a>
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	Cutaneous squamous cell carcinoma OR Squamous cell carcinoma of the skin OR Nonmelanoma skin cancer OR CSCC
<b>Treffer</b>	185

Tabelle 4-12: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC, in EU-CTR

<b>Studienregister</b>	EU-CTR
<b>Internetadresse</b>	<a href="http://www.clinicaltrialsregister.eu">www.clinicaltrialsregister.eu</a>
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	"Squamous Cell Carcinoma of the Skin" OR "Cutaneous squamous cell carcinoma" OR "Nonmelanoma skin cancer" OR "CSCC"
<b>Treffer</b>	92

Tabelle 4-13: Suchstrategie für weitere Untersuchungen mit dem zu bewertenden Arzneimittel sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC, in PharmNet.Bund

<b>Studienregister</b>	PharmNet.Bund
<b>Internetadresse</b>	<a href="http://www.pharmnet-bund.de/dynamic/de/klinische-pruefungen/index.html">www.pharmnet-bund.de/dynamic/de/klinische-pruefungen/index.html</a>
<b>Datum der Suche</b>	27.05.2019
<b>Suchstrategie</b>	?Cutaneous squamous cell carcinoma? [Textfelder] OR ?Squamous cell carcinoma of the skin? [Textfelder] OR ?Nonmelanoma skin cancer? [Textfelder] OR ?CSCC? [Textfelder] OR ?Cutaneous squamous cell carcinoma? [Therapeutic area] OR ?Squamous cell carcinoma of the skin? [Therapeutic area] OR ?Nonmelanoma skin cancer? [Therapeutic area] OR ?CSCC? [Therapeutic area]
<b>Treffer</b>	31

#### **Anhang 4-D: Liste der ausgeschlossenen Studien mit Ausschlussgrund (Suche in Studienregistern)**

##### **Anhang 4-D1: Suche nach RCT mit dem zu bewertenden Arzneimittel**

1. ClinicalTrialsGOV 2009. Determine the Efficacy of Topical Tretinoin Cream for the Prevention of Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00007631. Studiennummer des Sponsors: 402. US Department of Veterans Affairs (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00007631>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
2. ClinicalTrialsGOV 2009. Low Fat Diet to Prevent Disease Progression in Patients With Skin Cancer: NCT00003097. Studiennummer des Sponsors: CDR0000065820 BCM-H-109 NCI-P97-0105. Baylor College of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00003097>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
3. ClinicalTrialsGOV 2009. SU5416 in Treating Patients With Advanced or Recurrent Cancer of the Head and Neck: NCT00006361. Studiennummer des Sponsors: CDR0000068232 MSKCC-00049 NCI-79. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00006361>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
4. ClinicalTrialsGOV 2010. Comparison of Translocator Protein Expression and Binding Activity in Normal Tissue Versus Non Melanotic Malignancy: NCT01265472. Studiennummer des Sponsors: RMB455-CTIL. Rambam Health Care Campus (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01265472>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
5. ClinicalTrialsGOV 2010. Panitumumab (Vectibix®) in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01129154. Studiennummer des Sponsors: Luc 09-002. Cliniques universitaires Saint-Luc- Université Catholique de Louvain (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01129154>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

6. ClinicalTrialsGOV 2010. PDT With Metvix® 160 mg/g Cream in Organ Transplant Recipients With Non-melanoma Skin Cancer: NCT00472459. Studiennummer des Sponsors: PC T313/03. Galderma (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00472459>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

7. ClinicalTrialsGOV 2010. The Impact of Total Body Skin Examination on Skin Cancer Detection: NCT00765193. Studiennummer des Sponsors: 19-175 ex 07/08. Medical University of Graz (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00765193>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

8. ClinicalTrialsGOV 2011. Acitretin in Preventing Skin Cancer in Patients at High Risk for Skin Cancer: NCT00644384. Studiennummer des Sponsors: CDR0000582327 P30CA015083 MC02C8 1153-98. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00644384>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

9. ClinicalTrialsGOV 2011. Isotretinoin Plus Interferon in Treating Patients With Recurrent Cancer: NCT00002506. Studiennummer des Sponsors: CDR0000077957 CBRG-9208 NBSG-9208 NCI-V92-0159. Hoag Memorial Hospital Presbyterian (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00002506>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

10. ClinicalTrialsGOV 2011. Photodynamic Therapy in Treating Patients With Skin Cancer or Solid Tumors Metastatic to the Skin: NCT00023790. Studiennummer des Sponsors: CWRU1Y97 U01CA062502 P30CA043703 CWRU-1Y97 NCI-T99-0007 CASE-1Y97. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00023790>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

11. ClinicalTrialsGOV 2011. Role of microRNA in the Development of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01143311. Studiennummer des Sponsors: 09-PP-05. Centre Hospitalier Universitaire de Nice (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01143311>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

12. ClinicalTrialsGOV 2011. Treatment Selection According to Skin Reaction to Cetuximab: NCT01472653. Studiennummer des Sponsors: ORL-01-11. Institute of Oncology Ljubljana (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01472653>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

13. ClinicalTrialsGOV 2012. Correlation Between Skin Carotenoid Levels and Previous History of Skin Cancer: NCT00836342. Studiennummer des Sponsors: 2008-P-002240. Massachusetts General Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00836342>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

14. ClinicalTrialsGOV 2012. Dose-Ranging Safety and Efficacy Study of Topical Creams Containing API 31510 for the Treatment of in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma:

NCT00605709. Studiennummer des Sponsors: CTL0208. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00605709>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

15. ClinicalTrialsGOV 2012. Microarray Analysis of microRNA Expression Profiles in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01500954. Studiennummer des Sponsors: MicroRNA7. Ruhr University of Bochum (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01500954>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

16. ClinicalTrialsGOV 2012. Safety and Efficacy of Oral Midazolam for Perioperative Anxiety Relief of Patients Undergoing Mohs Micrographic Surgery: NCT00578214. Studiennummer des Sponsors: 07-000848. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00578214>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

17. ClinicalTrialsGOV 2012. Study of Cetuximab in Squamous Cell Carcinoma of the Skin Expressing EGFR: NCT00240682 / 2005-001098-82. Centre Hospitalier of Chartres (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00240682>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

18. ClinicalTrialsGOV 2013. Biafine Cream to Reduce Side Effects of Radiation Therapy in Patients Receiving Treatment for Advanced Head and Neck Cancer: NCT00006481. Studiennummer des Sponsors: RTOG-9913 CDR0000068312 RTOG-DEV-1073 NCI-P00-0173. Radiation Therapy Oncology Group (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00006481>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

19. ClinicalTrialsGOV 2013. Bioelectric Field Imaging in Diagnosing Melanoma and Other Skin Cancers in Patients With Skin Lesions: NCT00391300. Studiennummer des Sponsors: CDR0000616117 EVMS-BFI and Lesions. Eastern Virginia Medical School (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00391300>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

20. ClinicalTrialsGOV 2013. Celecoxib in Preventing Skin Cancer: NCT00025051. Studiennummer des Sponsors: CDR0000068840 CPMC-U19-CA81888-01-UV CPMC-IRB-9923 NCI-P01-0191. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00025051>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

21. ClinicalTrialsGOV 2013. Gefitinib and PEG-Interferon Alfa-2a in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Skin Cancer: NCT00423397. Studiennummer des Sponsors: CDR0000521454 UCSD-051205 ZENECA-IRUSIRES0488. University of California, San Diego (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00423397>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

22. ClinicalTrialsGOV 2013. Isotretinoin in Preventing Skin Cancer: NCT00025012. Studiennummer des Sponsors: CDR0000076973 NIAMS-91-AR-0161 NCI-91-C-0161. National Institute of Arthritis and Musculoskeletal and Skin Diseases (NIAMS) (Hrsg.).

Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00025012>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

23. ClinicalTrialsGOV 2013. Photodynamic Therapy in Treating Patients With Skin Cancer: NCT00002963. Studiennummer des Sponsors: DS 92-42 RPCI-DS-92-42 NCI-V97-1191. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00002963>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

24. ClinicalTrialsGOV 2013. Photodynamic Therapy in Treating Patients With Skin Cancer: NCT00002975. Studiennummer des Sponsors: CDR0000065494 RPCI-DS-96-55 NCI-G97-1224. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00002975>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

25. ClinicalTrialsGOV 2013. Radiation Therapy in Treating Patients With Head and Neck Cancer: NCT00021125. Studiennummer des Sponsors: MRC-CH03 CDR0000068750 EU-20121 ISRCTN62576956. Medical Research Council (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00021125>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

26. ClinicalTrialsGOV 2014. Clinical Study Assessment of SR-T100 Topical Gel Against Actinic Keratosis: NCT02085395. Studiennummer des Sponsors: MCCD06003A. G&E Herbal Biotechnology Co., LTD (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02085395>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

27. ClinicalTrialsGOV 2014. Does Cryofixation of Skin Specimens Affect Quality of Subsequent Formalin Fixed Paraffin Embedded H and E Histology: NCT01540695. Studiennummer des Sponsors: UPCC 25911. Abramson Cancer Center of the University of Pennsylvania (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01540695>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

28. ClinicalTrialsGOV 2014. Evaluation of Sentinel Lymph Nodes in Head and Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT00911326. Studiennummer des Sponsors: NEO3-06. Navidea Biopharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00911326>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

29. ClinicalTrialsGOV 2014. Gefitinib in Treating Patients Who Are Undergoing Surgery and/or Radiation Therapy for Locally Advanced or Recurrent Squamous Cell Skin Cancer: NCT00126555. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02893 2004-0204. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00126555>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

30. ClinicalTrialsGOV 2014. Nanocytology Test to Evaluate Skin Cancer in High Risk Patients: NCT01905891. Studiennummer des Sponsors: JG05012013. Northwestern University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01905891>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

31. ClinicalTrialsGOV 2014. Phase I/II Study of Postoperative Adjuvant Chemoradiation for Advanced-Stage Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck (cSCCHN): NCT01465815. Studiennummer des Sponsors: 6901 (5466) NCI-2011-01225. OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01465815>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

32. ClinicalTrialsGOV 2014. TUMORAPA 1: Efficacy of Rapamycin in Secondary Prevention of Skin Cancers in Kidney Transplant Recipients: NCT00133887. Studiennummer des Sponsors: 2003.333. Hospices Civils de Lyon (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00133887>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

33. ClinicalTrialsGOV 2015. Dasatinib in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Squamous Cell Skin Cancer or RAI Stage 0-I Chronic Lymphocytic Leukemia: NCT00563290. Studiennummer des Sponsors: NCI-2009-00226 CDR0000576527 OSU-07070 OSU 07070 7813 P30CA016058 N01CM00070. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00563290>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

34. ClinicalTrialsGOV 2015. Effect of Solar-Simulated Ultraviolet Radiation on Gene Expression in Unprotected and Sunscreen-Protected Skin of Healthy Adults With Fitzpatrick Skin Type II: NCT00099112. Studiennummer des Sponsors: CDR0000357437 NCI-04-C-0120. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00099112>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

35. ClinicalTrialsGOV 2015. Eflornithine to Prevent Skin Cancer in Patients With Previously Treated Early Stage Skin Cancer: NCT00005884. Studiennummer des Sponsors: CDR0000067928 U01CA077158 WCCC-CO-9737 NCI-P00-0155. University of Wisconsin, Madison (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00005884>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

36. ClinicalTrialsGOV 2015. Investigation of a Behavioral Substitute for Sunbathing: NCT00403377. Studiennummer des Sponsors: CDR0000499830 R21CA109670 UMASS-MCC-H-12102 UMASS-MCC-H-11924. University of Massachusetts, Worcester (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00403377>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

37. ClinicalTrialsGOV 2015. Isolated Limb Perfusion With Melphalan in Treating Patients With Stage IIIB-IV Melanoma or Sarcoma: NCT02507076. Studiennummer des Sponsors: 11-12-411 NCI-2013-01218 11-103 P30CA013330. Albert Einstein College of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02507076>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

38. ClinicalTrialsGOV 2015. Multi-Wavelength and Coherence Confocal Reflectance Microscopy of Pigmented and Non-Pigmented Lesions on the Skin In-Vivo:

NCT00574392. Studiennummer des Sponsors: 06-136. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00574392>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

39. ClinicalTrialsGOV 2015. Safety Study of a Fluorescent Marker to Visualize Cancer Cells: NCT02097875. Studiennummer des Sponsors: BB-001 ACTRN12614000115639. Blaze Bioscience Australia Pty Ltd (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02097875>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

40. ClinicalTrialsGOV 2015. Study to Determine the Safety of Two Applications of PEP005 Topical Gel to Cutaneous Squamous Cell Carcinoma In Situ: NCT00329121. Studiennummer des Sponsors: PEP005-008. Peplin (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00329121>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

41. ClinicalTrialsGOV 2015. T4N5 Liposomal Lotion in Preventing The Recurrence of Nonmelanoma Skin Cancer in Patients Who Have Undergone a Kidney Transplant: NCT00089180. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02619 UAB-0323 CDR0000378098 N01CN15136. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00089180>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

42. ClinicalTrialsGOV 2015. ZD1839 (Iressa) for Recurrent or Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT00054691. Studiennummer des Sponsors: ID02-282. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00054691>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

43. ClinicalTrialsGOV 2016. Acitretin in Preventing Skin Cancers in Patients With Previously Treated Skin Cancers Who Have Undergone Organ Transplantation: NCT00003611. Studiennummer des Sponsors: NCCTG-969251 CDR0000066688 NCI-P98-0137. Alliance for Clinical Trials in Oncology (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00003611>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

44. ClinicalTrialsGOV 2016. An Appearance-Based Intervention to Reduce Teen Skin Cancer Risk: NCT01508013. Studiennummer des Sponsors: 1R01CA134891-01A2. East Tennessee State University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01508013>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

45. ClinicalTrialsGOV 2016. CSCC\_ASC Therapy in Patients With Severe Heart Failure: NCT02387723. Studiennummer des Sponsors: CSCC\_ASC1. JKastrup (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02387723>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

46. ClinicalTrialsGOV 2016. Efficacy and Safety of Dacomitinib in the Treatment of Skin Squamous Cell Cancer: NCT02268747. Studiennummer des Sponsors: DACOMINT14 92/14. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02268747>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

47. ClinicalTrialsGOV 2016. Establishing a Repository of Blood and DNA Samples From People With Sickle Cell Disease (Comprehensive Sickle Cell Centers Collaborative Genotype-Phenotype Database and Sample Repository): NCT00528203. Studiennummer des Sponsors: 517 U54HL070587. National Heart, Lung, and Blood Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00528203>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

48. ClinicalTrialsGOV 2016. Investigation of Desmoplastic Squamous Cell Carcinoma: NCT02717936. Studiennummer des Sponsors: DESMOPEK1. University Hospital Tuebingen (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02717936>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

49. ClinicalTrialsGOV 2016. New Strategies Against Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02672254. Studiennummer des Sponsors: FPT-2016.11. Corporacion Parc Tauli (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02672254>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

50. ClinicalTrialsGOV 2016. Optical Imaging for Preoperative Delineation of Nonmelanoma Skin Cancers: NCT02666833. Studiennummer des Sponsors: 2015P002339. Massachusetts General Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02666833>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

51. ClinicalTrialsGOV 2016. OX-40 Protein Expression in the Sentinel Lymph Nodes of Patients With Cancer: NCT00900302. Studiennummer des Sponsors: CDR0000443230 P30CA069533 OHSU-1085 OHSU-SOL-05045-L. OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00900302>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

52. ClinicalTrialsGOV 2016. Phase II Study of Skin Toxicity Dosing of IRESSA (Gefitinib) in Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck: NCT00519077. Studiennummer des Sponsors: 13503A. University of Chicago (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00519077>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

53. ClinicalTrialsGOV 2016. Prevention of UV-induced Carcinogenic Skin Alterations in Immunosuppressed Solid Organ Transplanted Patients: NCT01532453. Studiennummer des Sponsors: SP 488/2009. Spirig Pharma Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01532453>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

54. ClinicalTrialsGOV 2016. Safety, Tolerability and Performance of SmartMatrix Dermal Replacement Scaffold: NCT02059252. Studiennummer des Sponsors: SML001/13. Smart Matrix Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02059252>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

55. ClinicalTrialsGOV 2017. A Trial of Erlotinib + Radiotherapy for Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00369512. Studiennummer des Sponsors: F060106002. University of Alabama at Birmingham (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00369512>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
56. ClinicalTrialsGOV 2017. Comparison of Elective Lymph Node Treatment Versus Clinical Observation in the Absence of Palpable Lymph Nodes for High Risk Skin Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01252329. Studiennummer des Sponsors: PRO10030462. University of Pittsburgh (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01252329>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
57. ClinicalTrialsGOV 2017. EktoTherix™ Regenerative Tissue Scaffold for Repair of Surgical Excision Wounds: NCT02409628. Studiennummer des Sponsors: EKT01. Neotherix Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02409628>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
58. ClinicalTrialsGOV 2017. Electronic Brachytherapy for the Treatment of NMSC: NCT01016899. Studiennummer des Sponsors: CTPR-0002. Xoft, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01016899>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
59. ClinicalTrialsGOV 2017. Optical Biopsy of Human Skin in Conjunction With Laser Treatment: NCT00540566. Studiennummer des Sponsors: NIH-LAMPP-1996-200. University of California, Irvine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00540566>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
60. ClinicalTrialsGOV 2017. Oral Rigosertib for Squamous Cell Carcinoma: NCT01807546. Studiennummer des Sponsors: Onconova 09-09 COMIRB 13-0116. Onconova Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01807546>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
61. ClinicalTrialsGOV 2017. Phase II Trial of Erlotinib, Prior to Surgery or Radiation in Patients With Squamous Cell Cancers (SCC) of the Skin: NCT01059305. Studiennummer des Sponsors: 2009-0723 NCI-2011-00252. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01059305>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
62. ClinicalTrialsGOV 2017. Photodynamic Therapy for Treatment of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ: NCT03025724. Studiennummer des Sponsors: 897494. Rhode Island Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03025724>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
63. ClinicalTrialsGOV 2017. Recombinant Interleukin-15 in Treating Patients With Advanced Melanoma, Kidney Cancer, Non-small Cell Lung Cancer, or Squamous Cell Head and Neck Cancer: NCT01727076. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02205 CITN11-

02 U01CA154967. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01727076>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

64. ClinicalTrialsGOV 2017. Recurrence in Buccinator Muscle Excision With the Skin Versus Without the Skin in Buccal Squamous Cell Carcinoma: NCT03364166. Studiennummer des Sponsors: NCT. Cairo University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03364166>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

65. ClinicalTrialsGOV 2017. Same-day Versus Separate-day Preoperative Consultation for Mohs Surgery: NCT02321982. Studiennummer des Sponsors: D15025. Dartmouth-Hitchcock Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02321982>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

66. ClinicalTrialsGOV 2017. Strategies to Promote Skin Health: NCT03237013. Studiennummer des Sponsors: 2253101. San Diego State University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03237013>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

67. ClinicalTrialsGOV 2017. Study for Treatment of Patients With Recurrent or Metastatic SCCN or SCCS: NCT02449681. Studiennummer des Sponsors: TH-CR-602. Threshold Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02449681>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

68. ClinicalTrialsGOV 2017. Topical Aminolevulinic Acid in Patients With Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00663910. Studiennummer des Sponsors: CASE-9Z07-CC417 P30CA043703 P01CA084203 CC417. The Cleveland Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00663910>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

69. ClinicalTrialsGOV 2017. Treatment With Nab-paclitaxel in Cutaneous SCC: NCT02076243. Studiennummer des Sponsors: GCO 12-1697. Icahn School of Medicine at Mount Sinai (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02076243>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

70. ClinicalTrialsGOV 2018. A Phase 1b Dose Escalation/Expansion Study of Abexinostat in Combination With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumor Malignancies: NCT03590054. Studiennummer des Sponsors: 18956 NCI-2018-01395. Rahul Aggarwal (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03590054>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

71. ClinicalTrialsGOV 2018. A Trial to Compare the Incidence of SCC and Other Skin Neoplasia on Skin Areas Treated With Ingenol Disoxate Gel or Vehicle Gel for Actinic Keratosis on Face and Chest or Scalp: NCT03115476 / 2017-000228-85. Studiennummer des Sponsors: LP0084-1369. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03115476>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

72. ClinicalTrialsGOV 2018. Acitretin Plasma Levels Under Hemodialysis: NCT00488384. Studiennummer des Sponsors: 2007DR2065 EK674. Günther Hofbauer (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00488384>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
73. ClinicalTrialsGOV 2018. Alpha Radiation Emitters Device for the Treatment of Squamous Cell Carcinoma: NCT03015883. Studiennummer des Sponsors: CTP-SCC-00. Alpha Tau Medical LTD. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03015883>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
74. ClinicalTrialsGOV 2018. Capecitabine in Treating Patients With Advanced or Recurrent Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT01823679. Studiennummer des Sponsors: IRB-26699 NCI-2013-00710 SKIN0016. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01823679>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
75. ClinicalTrialsGOV 2018. Cemiplimab in Treating Participants With Recurrent Stage III-IV Head and Neck Squamous Cell Cancer Before Surgery: NCT03565783. Studiennummer des Sponsors: 2017-0332 NCI-2018-01313 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03565783>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
76. ClinicalTrialsGOV 2018. Cetuximab Before Surgery in Treating Patients With Aggressive Locally Advanced Skin Cancer: NCT02324608. Studiennummer des Sponsors: 091303 NCI-2014-02027 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02324608>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
77. ClinicalTrialsGOV 2018. Confocal Reflectance Microscopy of Shave-Biopsy Sites on Skin in Vivo: NCT00601185. Studiennummer des Sponsors: 06-009 NIH R01 EB0027-15, R44 CA093106-02c. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00601185>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
78. ClinicalTrialsGOV 2018. Diagnosing Melanoma, Squamous Cell Carcinoma and Basal Cell Carcinoma Using the Spectra-Scope: NCT03069846. Studiennummer des Sponsors: Speclipse-2016-10. Sung Hyun Pyun (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03069846>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
79. ClinicalTrialsGOV 2018. Eflornithine With or Without Triamcinolone in Preventing Nonmelanoma Skin Cancer in Patients With Actinic Keratosis: NCT00021294. Studiennummer des Sponsors: CDR0000068767 P01CA027502 UARIZ-HSC-0072 NCI-H01-0075. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00021294>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

80. ClinicalTrialsGOV 2018. Elucid Labs AIDA™ - Labelled Image Acquisition Protocol: NCT03621462. Studiennummer des Sponsors: AIDA-PRO-001. Elucid Labs Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03621462>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
81. ClinicalTrialsGOV 2018. Expanded Access Protocol for Cemiplimab in Metastatic or Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03492489. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-17103. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03492489>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
82. ClinicalTrialsGOV 2018. Green Tea Extract in Treating Patients With Actinic Keratosis: NCT00005097. Studiennummer des Sponsors: UCI 98-31 CDR0000067798 UCIRVINE-N01-CN-85182 NCI-P00-0142 UCI 98-31 1998-420. Frank Meyskens (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00005097>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
83. ClinicalTrialsGOV 2018. Harmonics-based in Vivo Optical Virtual Biopsy: NCT01980264. Studiennummer des Sponsors: 200903064D. National Taiwan University Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01980264>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
84. ClinicalTrialsGOV 2018. How Microbes and Metabolism May Predict Skin Cancer Immunotherapy Outcomes: NCT03370861. Studiennummer des Sponsors: MINING. Washington University School of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03370861>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
85. ClinicalTrialsGOV 2018. Immunotherapy +/- EGFR Inhibitor In Advanced/Metastatic cSCC: Tackling Primary And Secondary Resistance: NCT03666325. Studiennummer des Sponsors: I-Tackle. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03666325>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
86. ClinicalTrialsGOV 2018. Metastases of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Organ Transplant Recipients. The "SCOPE-ITSCC Metastases Study": NCT01976468. Studiennummer des Sponsors: SCOPE-ITSCC metastases. University of Zurich (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01976468>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
87. ClinicalTrialsGOV 2018. Pembrolizumab Combined With Cetuximab for Treatment of Recurrent/Metastatic Head & Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT03082534. Studiennummer des Sponsors: 160621 MISP 52211. Assuntina G. Sacco (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03082534>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.

88. ClinicalTrialsGOV 2018. Post-operative Concurrent Chemo-radiotherapy Versus Post-operative Radiotherapy for Cancer of the Head and Neck: NCT00193895. Studiennummer des Sponsors: TROG 05.01. Trans-Tasman Radiation Oncology Group (TROG) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00193895>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
89. ClinicalTrialsGOV 2018. Post-operative Radiation With Cetuximab for Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck: NCT01979211. Studiennummer des Sponsors: UCHN-12-001. University of Cincinnati (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01979211>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
90. ClinicalTrialsGOV 2018. Radiation Therapy and MK-3475 for Patients With Recurrent/Metastatic Head and Neck Cancer, Renal Cell Cancer, Melanoma, and Lung Cancer: NCT02318771. Studiennummer des Sponsors: 14P.524 2014-085. Sidney Kimmel Cancer Center at Thomas Jefferson University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02318771>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
91. ClinicalTrialsGOV 2018. Safety, Tolerability, and Efficacy Study of CLL442 in Patients With Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ (SCCis): NCT03333694. Studiennummer des Sponsors: CCLL442X2201. Novartis Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03333694>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
92. ClinicalTrialsGOV 2018. Sirolimus in Kidney Transplant Patients With Squamous Cell Skin Carcinoma: NCT01764607. Studiennummer des Sponsors: 514-2012 00086505. University of Florida (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01764607>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
93. ClinicalTrialsGOV 2018. Standard-Dose or High-Dose Erlotinib Hydrochloride Before Surgery in Treating Patients With Head and Neck Cancer: NCT00954226. Studiennummer des Sponsors: 2008-0137 NCI-2012-01639 NCI-2010-01142 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00954226>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
94. ClinicalTrialsGOV 2018. Study Assessing the Safety and Performance of Smart Matrix®: NCT03742726. Studiennummer des Sponsors: SML002/18. Smart Matrix Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03742726>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
95. ClinicalTrialsGOV 2018. Study of Pembrolizumab as First Line Therapy in Patients With Unresectable Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT02883556 / 2016-002076-28. Studiennummer des Sponsors: P151202. Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02883556>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.

96. ClinicalTrialsGOV 2018. Study of TVEC in Patients With Cutaneous Squamous Cell Cancer: NCT03714828. Studiennummer des Sponsors: 1807738975 29088. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03714828>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

97. ClinicalTrialsGOV 2018. Treatment of Solid Tumors With Intratumoral Hiltonol® (Poly-ICLC): NCT01984892. Studiennummer des Sponsors: GCO 13-1687 BB-43984. Nina Bhardwaj (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01984892>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

98. ClinicalTrialsGOV 2018. Trigriluzole With Nivolumab and Pembrolizumab in Treating Patients With Metastatic or Unresectable Solid Malignancies or Lymphoma: NCT03229278. Studiennummer des Sponsors: 051707 NCI-2017-01155 Pro20170000453 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03229278>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

99. ClinicalTrialsGOV 2018. T-VEC in Non-melanoma Skin Cancer: NCT03458117. Studiennummer des Sponsors: 20139157. University of Zurich (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03458117>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

100. ClinicalTrialsGOV 2018. Utility of the Skin Cancer Quality of Life Impact Tool: NCT02580916. Studiennummer des Sponsors: 11054. Oxford University Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02580916>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

101. ClinicalTrialsGOV 2019. A Trial of Intratumoral Injections of SD-101 in Combination With Pembrolizumab in Patients With Metastatic Melanoma or Recurrent or Metastatic Head and Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT02521870. Studiennummer des Sponsors: DV3-MEL-01 Keynote 184 SYNERGY-001. Dynavax Technologies Corporation (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02521870>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

102. ClinicalTrialsGOV 2019. ACCEPTABILITY AND WRITING FREQUENCY OF ADVANCED DIRECTIVES IN ONCO-DERMATOLOGY PATIENTS: NCT03822988. Studiennummer des Sponsors: PSS-2018/PADAONCODERM. Central Hospital, Nancy, France (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03822988>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

103. ClinicalTrialsGOV 2019. Alpha Radiation Emitters Device for the Treatment of Squamous Cell Carcinoma (DaRT): NCT03353077. Studiennummer des Sponsors: CTP-SCC-000. Alpha Tau Medical LTD. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03353077>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

104. ClinicalTrialsGOV 2019. An Open-Label Safety Study of API 31510 in a Topical Cream for in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCCIS): NCT00652080. Studiennummer des Sponsors: CTL0408. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00652080>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
105. ClinicalTrialsGOV 2019. AS-OCT Guided Treatment of Diffuse CSCC: NCT03515954. Studiennummer des Sponsors: Benha19992. Benha University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03515954>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
106. ClinicalTrialsGOV 2019. Avelumab With or Without Cetuximab in Treating Patients With Advanced Skin Squamous Cell Cancer: NCT03944941. Studiennummer des Sponsors: A091802 NCI-2018-02652 U10CA180821. Alliance for Clinical Trials in Oncology (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03944941>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
107. ClinicalTrialsGOV 2019. Cancer Risk in Carriers of the Gene for Xeroderma Pigmentosum: NCT00046189. Studiennummer des Sponsors: 020313 02-C-0313. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00046189>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
108. ClinicalTrialsGOV 2019. Capecitabine or 5-FU With Pegylated Interferon Alpha-2b in Unresectable/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02218164. Studiennummer des Sponsors: MCC-17759. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02218164>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
109. ClinicalTrialsGOV 2019. CemiplimAb Survivorship Epidemiology: NCT03836105. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1806. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03836105>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
110. ClinicalTrialsGOV 2019. Cetuximab for Unresectable Cutaneous Squamous Cell Carcinoma - A National Retrospective Study: NCT03325738. Studiennummer des Sponsors: 2017/05. Centre Antoine Lacassagne (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03325738>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
111. ClinicalTrialsGOV 2019. CIMAvax Vaccine, Nivolumab, and Pembrolizumab in Treating Patients With Advanced Non-small Cell Lung Cancer or Squamous Head and Neck Cancer: NCT02955290. Studiennummer des Sponsors: I 286816 NCI-2016-01467 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02955290>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

112. ClinicalTrialsGOV 2019. Cobimetinib and Atezolizumab in Advanced Rare Tumors: NCT03108131. Studiennummer des Sponsors: 2016-0869 NCI-2018-01399. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03108131>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
113. ClinicalTrialsGOV 2019. Electronic Skin Surface Brachytherapy for Cutaneous Basal Cell and Squamous Cell Carcinoma: NCT02131805. Studiennummer des Sponsors: 14-001. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02131805>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
114. ClinicalTrialsGOV 2019. Erlotinib in Treating Patients With Recurrent or Metastatic Skin Squamous Cell Carcinoma: NCT01198028. Studiennummer des Sponsors: 2009-0888 NCI-2018-01834 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01198028>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
115. ClinicalTrialsGOV 2019. Gabapentin, Methadone, and Oxycodone With or Without Venlafaxine Hydrochloride in Managing Pain in Participants With Stage II-IV Squamous Cell Head and Neck Cancer Undergoing Chemoradiation Therapy: NCT03574792. Studiennummer des Sponsors: I 61117 NCI-2018-01055 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03574792>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
116. ClinicalTrialsGOV 2019. High-Risk Skin Cancers With Atezolizumab Plus NT-I7: NCT03901573. Studiennummer des Sponsors: NIT-106 ION-02. NeoImmuneTech (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03901573>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
117. ClinicalTrialsGOV 2019. Home Sleep Apnea Machine in Evaluating Obstructive Sleep Apnea in Patients With Stage III-IV Head and Neck Cancer: NCT03875053. Studiennummer des Sponsors: 2017-135. Barbara Ann Karmanos Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03875053>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
118. ClinicalTrialsGOV 2019. Intratumoral AST-008 Combined With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumors: NCT03684785. Studiennummer des Sponsors: AST-008-102. Exicure, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03684785>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
119. ClinicalTrialsGOV 2019. Magnetic Resonance (MR) Imaging & Blood Biomarkers for Head and Neck Cancer: NCT03491176. Studiennummer des Sponsors: PA16-1041 NCI-2018-02631 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03491176>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

120. ClinicalTrialsGOV 2019. MG1-MAGEA3 With Ad-MAGEA3 and Pembrolizumab in Patients With Previously Treated Metastatic Melanoma or Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03773744. Studiennummer des Sponsors: Ad/MG1-MAGEA3-003. Turnstone Biologics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03773744>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
121. ClinicalTrialsGOV 2019. Molecular Characterization of Cutaneous Tumors: NCT03092830. Studiennummer des Sponsors: 0515-15-RMC. Rabin Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03092830>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
122. ClinicalTrialsGOV 2019. Nivolumab in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03834233. Studiennummer des Sponsors: 1258/18. Instituto do Cancer do Estado de São Paulo (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03834233>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
123. ClinicalTrialsGOV 2019. Pembrolizumab in Patients With Locally Advanced or Metastatic Skin Cancer: NCT02964559. Studiennummer des Sponsors: IRB00087412 NCI-2016-00831 Winship3185-16. Emory University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02964559>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
124. ClinicalTrialsGOV 2019. Pembrolizumab in Treating Patients With Rare Tumors That Cannot Be Removed by Surgery or Are Metastatic: NCT02721732. Studiennummer des Sponsors: 2015-0948 NCI-2016-00545 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02721732>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
125. ClinicalTrialsGOV 2019. Pembrolizumab Versus Placebo Following Surgery and Radiation in Participants With Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (MK-3475-630/KEYNOTE-630): NCT03833167 / 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: 3475-630 MK-3475-630 KEYNOTE-630. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03833167>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
126. ClinicalTrialsGOV 2019. Phase 1 Study of CK-301 (Cosibelimab) as a Single Agent in Subjects With Advanced Cancers: NCT03212404. Studiennummer des Sponsors: CK-301-101. Checkpoint Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03212404>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
127. ClinicalTrialsGOV 2019. Photodynamic Therapy Using Silicon Phthalocyanine 4 in Treating Patients With Actinic Keratosis, Bowen's Disease, Skin Cancer, or Stage I or Stage II Mycosis Fungoides: NCT00103246. Studiennummer des Sponsors: CASE1Y04 P30CA043703 CASE-CWRU-1Y04 10-03-01. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00103246>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

128. ClinicalTrialsGOV 2019. Pre-Operative Cemiplimab Administered Intralesionally for Patients With Recurrent Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03889912. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1787. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03889912>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

129. ClinicalTrialsGOV 2019. Preventing Squamous Cell Skin Cancer: NCT02347813. Studiennummer des Sponsors: URochester RSRB 00052209. University of Rochester (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02347813>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

130. ClinicalTrialsGOV 2019. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated With Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: NCT01926496 / 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01926496>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

131. ClinicalTrialsGOV 2019. Satisfaction and Quality of Life Comparison Between Patients Using Cicaplast Baume B5 Versus Dexeryl for the Management of Cutaneous Toxicities Induced by Epidermal Growth Factor Receptor Inhibitors (iEGFR): NCT03421912. Studiennummer des Sponsors: ET17-011 (CICAFIX). Centre Leon Berard (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03421912>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

132. ClinicalTrialsGOV 2019. Skin Cancer Prevention With Nicotinamide in Transplant Recipients - Pilot Trial: NCT03769285. Studiennummer des Sponsors: SPRINTR-Pilot. Women's College Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03769285>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

133. ClinicalTrialsGOV 2019. Skin Cancer Screening Education Study: NCT02352428. Studiennummer des Sponsors: LEO-SCSES\_1013. Association of Dermatological Prevention, Germany (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02352428>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

134. ClinicalTrialsGOV 2019. SL-279252 (PD1-Fc-OX40L) in Subjects With Advanced Solid Tumors or Lymphomas: NCT03894618. Studiennummer des Sponsors: SL01-DEL-101. Shattuck Labs, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03894618>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

135. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of HF10 in Patients With Refractory Head and Neck Cancer or Solid Tumors With Cutaneous and/or Superficial Lesions: NCT01017185. Studiennummer des Sponsors: M06-10083. Takara Bio Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01017185>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

136. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of Intratumoral CV8102 in cMEL, cSCC, hnSCC, and ACC: NCT03291002. Studiennummer des Sponsors: CV-8102-008. CureVac AG (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03291002>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

137. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of Pembrolizumab (MK-3475) in Adults With Recurrent/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (cSCC) or Locally Advanced Unresectable cSCC (MK-3475-629/KEYNOTE-629): NCT03284424 / 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629 MK-3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03284424>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

138. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of REGN2810 in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02760498. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1540. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02760498>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

139. ClinicalTrialsGOV 2019. Tacrolimus, Nivolumab, and Ipilimumab in Treating Kidney Transplant Recipients With Selected Unresectable or Metastatic Cancers: NCT03816332. Studiennummer des Sponsors: NCI-2019-00239 ETCTN10214 10214 UM1CA186691. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03816332>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

140. ClinicalTrialsGOV 2019. Talimogene Laherparepvec and Nivolumab in Treating Patients With Refractory Lymphomas or Advanced or Refractory Non-melanoma Skin Cancers: NCT02978625. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-01804 CINJ #091701 10057 UM1CA186716. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02978625>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

141. ClinicalTrialsGOV 2019. Tele-dermatology of Skin Cancer in a Cohort of Local Health Authority Employees in the Province of Bergamo: NCT02902822. Studiennummer des Sponsors: CLICCAILNEO\_2. Centro Studi Gised (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02902822>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

142. ClinicalTrialsGOV 2019. Testing Lenvatinib and Cetuximab in Patients With Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma and Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03524326. Studiennummer des Sponsors: 17-635. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03524326>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

143. ClinicalTrialsGOV 2019. The Addition of Pembrolizumab to Postoperative Radiotherapy in Cutaneous Squamous Cell Cancer of the Head and Neck: NCT03057613. Studiennummer des Sponsors: CASE6316. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03057613>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

144. ClinicalTrialsGOV 2019. The UNSCARRed Study: UNresectable Squamous Cell Carcinoma Treated With Avelumab and Radical Radiotherapy: NCT03737721. Studiennummer des Sponsors: UNSCARRed: IIT-0004. AHS Cancer Control Alberta (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03737721>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

145. ClinicalTrialsGOV 2019. Using MC1R Genotype to Impact Melanoma Risk Behavior: NCT03509467. Studiennummer des Sponsors: MCC-17984 MCC-19461. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03509467>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

146. EU-Clinical Trials Register 0. A Multicenter, Randomised, Double-blind, Placebo-controlled Study of Darbepoetin alfa for the Treatment of Anaemic Subjects with Low or Intermediate-1 Risk Myelodysplastic Syndrome (MDS): 2009-016522-14. Studiennummer des Sponsors: 20090160. Amgen Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-016522-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-016522-14), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

147. EU-Clinical Trials Register 0. A Multi-Centre Double-Blind Randomised Placebo-Controlled Phase II Study of HDP 99.0006 in Patients with Actinic Keratosis: 2006-005525-33. Studiennummer des Sponsors: HDP 606. Heidelberg Pharma GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-005525-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-005525-33), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

148. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE II MULTI-CENTRE, RANDOMIZED, OPEN LABEL STUDY OF PROLONGED THERAPY WITH SUBCUTANEOUS BORTEZOMIB TWICE MONTHLY ASSOCIATED WITH DEXAMETHASONE, IN RELAPSED AND REFRACTORY MULTIPLE MYELOMA PAT: 2013-000432-10. Studiennummer des Sponsors: 26866138MMY2084. DUTCH BELGIAN COOPERATIVE GROUP FOR HEMATOLOGY ONCOLOGY - HOVON (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-000432-10](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-000432-10), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

149. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 1/2 Dose-escalation of USL311 as Single Agent and in Combination with Lomustine (CCNU) in Subjects with Advanced Solid Tumors, with Subsequent Single Agent and Combination Phase 2 Cohorts f: 2015-004214-14. Studiennummer des Sponsors: P311-201. Upsher-Smith Laboratories, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-004214-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-004214-14), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

150. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 1/2, Open-Label, Multi-Arm Trial to Investigate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Biological, and Clinical Activity of AGEN1884 in Combination with AGEN2034 in Subjects with Metas: 2018-000120-33. Studiennummer des Sponsors: C-550-01. Agenus Inc., (Hrsg.). Verfügbar unter:

[https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-000120-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-000120-33), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

151. EU-Clinical Trials Register 0000. A PHASE 2 STUDY OF REGN2810, A FULLY HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY TO PROGRAMMED DEATH - 1 (PD-1), IN PATIENTS WITH ADVANCED CUTANEOUS SQUAMOUS CELL CARCINOMA: 2016-000105-36. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1540. Regeneron Pharmaceuticals, Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-000105-36](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-000105-36), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

152. EU-Clinical Trials Register 0. (A Phase 2) STUDY TO DETERMINE THE EFFICACY AND SAFETY OF LENALIDOMIDE AND LOW-DOSE DEXAMETHASONE (Rd) FOLLOWED BY RITUXIMAB, AUTOGRAFT AND LENALIDOMIDE MAINTENANCE IN NEWLY DIAGNOSED WALDESTROM MA: 2010-020868-38. Studiennummer des Sponsors: RV-WM-PI-0548. U.O.C. EMATOLOGIA - OSP. S. EUGENIO - ASL RM C (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-020868-38](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-020868-38), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

153. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 2, Open-label, Single arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (R/M cSCC): 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-000594-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-000594-37), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

154. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE 2, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, MULTICENTER, DOUBLE-BLIND, ACTIVE- CONTROL, PARALLEL-GROUP STUDY TO DETERMINE THE SAFETY OF AND TO SELECT A TREATMENT REGIMEN OF CC-4047 EITHER AS SINGLE-AGENT O: 2006-004553-17. Studiennummer des Sponsors: CC-4047-MMM-001. Celgene Corporation (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-004553-17](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-004553-17), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

155. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Tasquinimod in Men with Metastatic Castrate Resistant Prostate Cancer: 2010-021870-12. Studiennummer des Sponsors: 10TASQ10. Active Biotech AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-021870-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-021870-12), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

156. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE 3 STUDY OF SAFETY AND EFFICACY OF KARENITECIN VERSUS TOPOTECAN ADMINISTERED FOR 5 CONSECUTIVE DAYS EVERY 3 WEEKS IN PATIENTS WITH ADVANCED EPITHELIAL OVARIAN CANCER: 2006-006950-81. Studiennummer des Sponsors: KTN32313R. BioNumerik Pharmaceuticals, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter:

[https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-006950-81](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-006950-81), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

157. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate Pembrolizumab Versus Placebo as Adjuvant Therapy Following Surgery and Radiation in Participants with High-risk Locally Adv: 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-630. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-001974-76](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-001974-76), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

158. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE 3B, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, OPEN-LABEL, BLIND EVALUATOR (PROBE) STUDY EVALUATING THE EFFICACY AND SAFETY OF (LMW) HEPARIN/EDOXABAN VERSUS DALTEPARIN IN VENOUS THROMBOEMBOLISM ASSOCIATED W: 2014-004708-30. Studiennummer des Sponsors: DU176b-D-U311. Daiichi Sankyo , Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-004708-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-004708-30), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

159. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase I Open Label Study Evaluating the Safety and Feasibility of Allogeneic Mesenchymal stem cells for radiation-induced hyposalivation and xerostomia in previous oropharyngeal patients: 2018-003856-19. Studiennummer des Sponsors: CVB2018-2. Department of Otorhinolaryngology, Head and Neck Surgery and Audiology. Rigshospitalet, University Hospital of Cph, DK (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-003856-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-003856-19), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

160. EU-Clinical Trials Register 0. A phase I/II multicenter, open-label Study of DKN-01 to investigate the anti-tumor activity and safety of DKN-01 in Patients with Hepatocellular Carcinoma and WNT signaling Alterations: 2017-002468-41. Studiennummer des Sponsors: Dial-1. University Medical Center of the Johannes Gutenberg- University Mainz (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-002468-41](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-002468-41), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

161. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase I/II Study of Lenalidomide in Patients with Chronic Myelomonocytic Leukemia: 2009-017147-33. Studiennummer des Sponsors: AGMT\_CMML1. AGMT gemeinnützige GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-017147-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-017147-33), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

162. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase I/II trial of lenalidomide combined with cyclophosphamide and intermediate dose dexamethasone in patients with primary (AL) systemic amyloidosis: 2006-007082-36. Studiennummer des Sponsors: RV178. Hellenic Oncology Cooperative Group (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-007082-36](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-007082-36), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

163. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase II Single Arm Study of the use of CODOX-M/IVAC with Rituximab (R-CODOX-M/IVAC) in the treatment of patients with Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) or Burkitt's Lymphoma (BL) of Internat: 2005-003479-19. Studiennummer des Sponsors: UCL/05/134. University College London (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-003479-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-003479-19), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

164. EU-Clinical Trials Register 0. A phase II study of ruxolitinib (INCB018424) to evaluate efficacy and safety in Patients with Proliferative Chronic Myelomonocytic Leukemia (CMML): 2013-004370-10. Studiennummer des Sponsors: RUXO\_LMMC-PRO\_1401. Grupo Español de Síndromes Mielodisplásicos (GESMD) (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-004370-10](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-004370-10), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

165. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE II STUDY, COMPARING A DOSE-TITRATION REGIMEN OF FULVESTRANT WITH THE APPROVED DOSING REGIMEN IN POSTMENOPAUSAL PATIENTS WITH HORMONE-RESPONSIVE ADVANCED BREAST CANCER (ABC): 2008-004988-19. Studiennummer des Sponsors: Fides. ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-004988-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-004988-19), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

166. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase II, Multicenter, Open-Label Study Of YM155 Plus Docetaxel in Subjects with Stage III (Unresectable) or Stage IV Melanoma: 2009-015738-31. Studiennummer des Sponsors: 155-CL-034. Astellas Pharma Global Development, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-015738-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-015738-31), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

167. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase II, Multicenter, Open-Label Study Of YM155 Plus Rituximab In Previously Treated Subjects With CD20-Positive B Cell Non-Hodgkin's Lymphoma Who Are Ineligible For Or Have Previously Received: 2009-010777-20. Studiennummer des Sponsors: 155-CL-031. Astellas Pharma Global Development, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-010777-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-010777-20), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

168. EU-Clinical Trials Register 0. A phase III study of lenalidomide maintenance after debulking therapy in patients with advanced cutaneous T-cell lymphoma: 2009-011020-65. Studiennummer des Sponsors: EORTC21081. European Organisation for Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-011020-65](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-011020-65), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

169. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase III, Multi-center, Randomized, Controlled Study to Compare the Efficacy and Safety of Gemcitabine Alone vs. ON 01910.Na Combined with Gemcitabine in Patients with Previously Untreated Metas: 2012-003547-29. Studiennummer des Sponsors: 04-22. Onconova Therapeutics Inc. (Hrsg.). Verfügbar

unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-003547-29](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-003547-29), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

170. EU-Clinical Trials Register 0. A phase III, randomized, open label, multicenter, controlled trial of niraparib versus physician's choice in previously-treated, HER2 negative, germline BRCA mutation-positive breast cancer patients: 2013-000684-85. Studiennummer des Sponsors: PR-30-5010-C. TESARO UK Limited, (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-000684-85](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-000684-85), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

171. EU-Clinical Trials Register 0. A randomised comparison of daily 25 mg versus 5 mg lenalidomide as maintenance therapy after high-dose therapy and autologous stem cell transplantation in patients with multiple myeloma: 2007-003945-33. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-PI-280. Gesellschaft für Medizinische Innovation -Hämatologie und Onkologie mbH (GMIHO) (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003945-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003945-33), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

172. EU-Clinical Trials Register 0. A randomised controlled, open label, phase II pilot study comparing the toxicity of rituximab plus CHOP chemotherapy with rituximab plus CHOP chemotherapy and bortezomib in adults with newly diagno: 2006-003333-33. Studiennummer des Sponsors: JJ0606. Cardiff and Vale NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-003333-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-003333-33), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

173. EU-Clinical Trials Register 0. A randomised, prospective, open-label, multi-centre study comparing the efficacy and safety of conversion to Sirolimus in stable renal transplant recipients with a cutaneous squamous cell carcinoma: 2005-004372-20. Studiennummer des Sponsors: 1.1(UK). Oxford Radcliffe Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-004372-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-004372-20), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

174. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized Open-Label Phase III Trial of MK-3475 versus Platinum based Chemotherapy in 1L Subjects with PD-L1 Strong Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer: 2014-000323-25. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-024. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-000323-25](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-000323-25), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

175. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized Trial with factorial Design comparing Fulvestrant ± Lapatinib ± Aromatase Inhibitor in metastatic breast cancer progressing after Aromatase Inhibitor therapy: 2007-006031-30. Studiennummer des Sponsors: GIM8 OVER. CONSORZIO ONCOTECH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-006031-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-006031-30), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

176. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, double-blind, dose finding, repeat dose Phase II multicentre study of ODX for the treatment of patients with castration resistant prostate cancer (CRPC) and skeletal metastases: 2015-005666-37. Studiennummer des Sponsors: ODX-003. DexTech Medical AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-005666-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-005666-37), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
177. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized, Double-blind, Multicenter, Placebo-controlled Study of Adjuvant Lapatinib in Women with Early-Stage ErbB2 Overexpressing Breast Cancer: 2005-005186-10. Studiennummer des Sponsors: EGF105485. GlaxoSmithKline Research & Development Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-005186-10](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-005186-10), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
178. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, double-blind, placebo-controlled multi-centre phase II study to evaluate efficacy and tolerability of ODX (Osteodex) in Metastatic Castration Resistant Prostate Cancer (CRPC): 2014-002054-39. Studiennummer des Sponsors: ODX-002. DexTech Medical AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-002054-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-002054-39), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
179. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 2 Study with and without Enzastaurin in Combination with Docetaxel and Prednisone, Followed by Enzastaurin Maintenance as First-Line Treatment: 2008-004451-30. Studiennummer des Sponsors: H6Q-MC-S032. Eli Lilly and Company (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-004451-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-004451-30), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
180. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, Investigator-and patient-blind, placebo-controlled, parallel group first in human and proof of concept study to evaluate the safety, tolerability, and efficacy of CLL442 in patients w: 2017-003495-31. Studiennummer des Sponsors: CCLL442X2201. Novartis Pharma AG (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-003495-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-003495-31), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
181. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, multicentre, phase III study of Erlotinib versus observation in patients with no evidence of disease progression after first line, platinum-based chemotherapy for high-risk Stage I an: 2004-004333-34. Studiennummer des Sponsors: EORTC 55041. European Organisation for Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-004333-34](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-004333-34), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
182. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized, Open Label, Phase III Study of Overall Survival Comparing Pembrolizumab (MK-3475) versus Platinum Based Chemotherapy in Treatment Naïve Subjects with PD-L1 Positive Advanced or Metast: 2014-001473-14. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-042. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary

of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-001473-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-001473-14), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

183. EU-Clinical Trials Register 0. A single arm phase II, open-label, multicenter trial to investigate the clinical activity and safety of avelumab in combination with cetuximab in subjects with unresectable stage III or stage IV cu: 2018-001708-12. Studiennummer des Sponsors: 4518000. Alcedis GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-001708-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-001708-12), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

184. EU-Clinical Trials Register 0. A Single-Arm Multi-Center Trial of Bendamustine given with Ofatumumab (BendOfa) in Patients With Refractory or Relapsed Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL): 2009-017663-42. Studiennummer des Sponsors: GIMEMACLL0809. G.I.M.E.M.A. GRUPPO ITALIANO MALATTIE EMATOLOGICHE DELL'ADULTO (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-017663-42](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-017663-42), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

185. EU-Clinical Trials Register 0. A THREE MONTH PROSPECTIVE OPEN LABEL STUDY OF THERAPY WITH FRAGMIN(r) (DALTEPARIN SODIUM INJECTION) IN CHILDREN WITH VENOUS THROMBOEMBOLISM WITH OR WITHOUT MALIGNANCIES: 2016-000394-21. Studiennummer des Sponsors: A6301094. Pfizer Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-000394-21](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-000394-21), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

186. EU-Clinical Trials Register 0. Allogeneic adipose tissue-derived stromal/stem cell therapy in patients with ischemic heart disease and heart failure: 2015-001560-19. Studiennummer des Sponsors: CSCC-ASC2. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-001560-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-001560-19), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

187. EU-Clinical Trials Register 0. An open label multicentric phase II study of Panitumumab (Vectibix(r)) in cutaneous squamous cell carcinoma (SCC): 2009-015237-76. Studiennummer des Sponsors: LUC 09-002. Centre du Cancer des Cliniques Universitaires Saint-Luc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-015237-76](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-015237-76), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

188. EU-Clinical Trials Register 0. An open, multicentric phase II trial to evaluate the efficacy and safety of Bendamustine, Lenalidomide (Revlimid(r)) and Dexamethasone (BRd) as 2nd-line therapy for patients with relapsed or refracto: 2010-022253-42. Studiennummer des Sponsors: CTU10.041/BRd. Kantonsspital St. Gallen (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-022253-42](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-022253-42), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

189. EU-Clinical Trials Register 0. An open, randomized clinical phase I/II trial to investigate maximum tolerated dose, efficacy, and safety of lenalidomide/low-dose dexamethasone in combination with continuous oral cyclophosphamide: 2008-003829-16. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-DSMM-0279. GMIHO - Gesellschaft für medizinische Innovation Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-003829-16](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-003829-16), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
190. EU-Clinical Trials Register 0. An open-label study to investigate the pharmacodynamics of a repeat dose regimen of bevacizumab (10mg/kg q2w) and escalating repeat doses of pazopanib in renal cell carcinoma: 2008-005053-38. Studiennummer des Sponsors: VDF111687. GlaxoSmithKline Research & Development Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-005053-38](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-005053-38), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
191. EU-Clinical Trials Register 0. AN OPEN-LABEL, DOSE-FINDING AND PROOF OF CONCEPT STUDY OF THE PD-L1 PROBODY(tm) THERAPEUTIC, CX-072, AS MONOTHERAPY AND IN COMBINATION WITH YERVOY(r) (IPILIMUMAB) OR WITH ZELBORAF(r) (VEMURAFENIB) IN SUBJ: 2016-002490-36. Studiennummer des Sponsors: CTMX-M-072-001. CytomX Therapeutics, Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-002490-36](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-002490-36), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
192. EU-Clinical Trials Register 0. An open-label, multicenter, single-arm, Phase I dose-escalation with efficacy tail extension study of vemurafenib (RO5185426) in pediatric patients with surgically incurable and unresectable Stage: 2011-000874-67. Studiennummer des Sponsors: NO25390. F. Hoffman-La Roche Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2011-000874-67](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2011-000874-67), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
193. EU-Clinical Trials Register 0. Apixaban for the treatment of venous thromboembolism in patients with cancer: a prospective randomized open blinded end point (PROBE) study- the CARAVAGGIO study: 2016-003093-40. Studiennummer des Sponsors: FADOI\_032016. FONDAZIONE FADOI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-003093-40](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-003093-40), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
194. EU-Clinical Trials Register 0. Apixaban for treatment of venous thrombosis in patients with cancer: 2014-005439-15. Studiennummer des Sponsors: CAP. Akershus University Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-005439-15](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-005439-15), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
195. EU-Clinical Trials Register 0. Bendamustine, Bortezomib and Dexamethasone (BVD) in the treatment of relapsed or refractory Multiple Myeloma: 2010-020072-33. Studiennummer des Sponsors: BVD-CLEM 01-10. AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA OSPEDALI RIUNITI UMBERTO I - G.M.LANCISI - G.SALESI

(Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-020072-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-020072-33), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

196. EU-Clinical Trials Register 0. Dalteparin Sodium Injection (Fragmin(r)), Multicenter, Open Label, Single-arm, Long Term (52 weeks) Study for Understanding Safety and Efficacy in Subjects with Malignancies and Symptomatic Venous Th: 2008-005236-32. Studiennummer des Sponsors: FRAG-A001-401. Eisai Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-005236-32](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-005236-32), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

197. EU-Clinical Trials Register 0. Dose-finding study of lenalidomide as maintenance therapy in multiple myeloma after allogeneic stem cell transplantation: 2007-003784-42. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-PI-278. University Medical Center Hamburg-Eppendorf (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003784-42](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003784-42), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

198. EU-Clinical Trials Register 0. Effect of infliximab on inflammatory and fibrous lesions in patients with intestinal Crohn's disease: 2006-004784-58. Studiennummer des Sponsors: MRI-0143. University of Leuven (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-004784-58](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-004784-58), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

199. EU-Clinical Trials Register 0. Efficacy and safety of single agent pan-HER inhibitor Dacomitinib in the treatment of locally advanced unresectable or metastatic squamous cell cancer of the skin or with clinical contraindication: 2014-002175-28. Studiennummer des Sponsors: DACOMINT14. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-002175-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-002175-28), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

200. EU-Clinical Trials Register 0. Electrochemotherapy versus conventional surgery in treatment of basal cell carcinoma: 2010-019260-37. Studiennummer des Sponsors: CCRC\_2010/001. Cork Cancer Research Centre (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-019260-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-019260-37), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

201. EU-Clinical Trials Register 0. Extended schedule, escalated dose Temozolomide versus Dacarbazine in Stage IV Metastatic Melanoma: A Randomized Phase III Study of the EORTC Melanoma Group: 2004-000654-23. Studiennummer des Sponsors: EORTC 18032. EORTC (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-000654-23](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-000654-23), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

202. EU-Clinical Trials Register 0. Feasibility study of R-CHOP plus bevacizumab in patients with diffuse large B cell lymphoma (DLBCL): 2006-003844-41. Studiennummer des Sponsors: 2719. Royal Marsden NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter:

[https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-003844-41](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-003844-41), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

203. EU-Clinical Trials Register 0. Intravenous versus intra-arterial fotemustine chemotherapy in patients with liver metastases from uveal melanoma: a randomized phase III study of the EORTC Melanoma Group: 2004-002245-12. Studiennummer des Sponsors: EORTC 18021. European Organisation for the Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-002245-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-002245-12), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

204. EU-Clinical Trials Register 0. Ixazomib in combination to thalidomide - dexamethasone for patients with relapsed and/or refractory multiple myeloma: 2014-002749-23. Studiennummer des Sponsors: AGMT\_MM-1/EMN-13. AGMT gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-002749-23](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-002749-23), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

205. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide (Revlimid(r)), Adriamycin and Dexamethasone (RAD) as an Induction Therapy in Newly Diagnosed Multiple Myeloma Followed by a Risk-Defined Transplant Strategy and Lenalidomide Maintenance: 2008-000007-28. Studiennummer des Sponsors: DSMMXII. Universitaetsklinikum Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-000007-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-000007-28), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

206. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide and Dexamethasone for treatment of patients with acute myeloma (light chain)-induced renal failure: 2008-006497-15. Studiennummer des Sponsors: LD. Wilhelminen Krebsforschung GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-006497-15](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-006497-15), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

207. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide maintenance following tandem autologous stem cell and non myeloablative allogeneic transplantation for patients with multiple myeloma <= 66 years who have been treated in or according: 2005-003891-39. Studiennummer des Sponsors: HOVON 76 MM. HOVON Foundation (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-003891-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-003891-39), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

208. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide maintenance therapy in patients with MDS or AML with cytogenetic abnormalities involving monosomy 5 or del5q after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation (HSCT): 2007-002433-37. Studiennummer des Sponsors: TUD-LENAMA-022. Technische Universität Dresden (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-002433-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-002433-37), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

209. EU-Clinical Trials Register 0. Multicenter Phase II Study of Bendamustine, Velcade (Bortezomib) and Dexamethasone (BVD) in the treatment of elderly patients (> or =65

years) with multiple myeloma in 1st relapse or refractory to: 2009-012359-91. Studiennummer des Sponsors: IFM 2009-01. Intergroupe Francophone du Myélome (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-012359-91](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-012359-91), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

210. EU-Clinical Trials Register 0. Multicenter Phase II Study: Bendamustine plus Bortezomib plus Dexamethasone in the treatment of stage II/III relapsed or refractory multiple myeloma: 2008-006421-13. Studiennummer des Sponsors: BBD. Wilhelminen Krebsforschung GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-006421-13](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-006421-13), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

211. EU-Clinical Trials Register 0. Multicenter, pilot study to assess the safety and efficacy of Lenalidomide and Ofatumumab combination (Lenofa) in chronic lymphocytic leukemia (CLL) patients relapsed or refractory after fludarab: 2012-000634-20. Studiennummer des Sponsors: LENOFA01. A.O. UNIVERSITARIA INTEGRATA DI VERONA (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-000634-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-000634-20), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

212. EU-Clinical Trials Register 0. OFATUMUMAB-BENDAMUSTINE FOR RELAPSED/REFRACTORY INDOLENT LYMPHOMA: A MULTICENTER PHASE 2 TRIAL: 2012-005338-13. Studiennummer des Sponsors: ONC-2011-004. Istituto Clinico Humanitas - Humanitas Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-005338-13](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-005338-13), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

213. EU-Clinical Trials Register 0. Optimising Renal outcome in Myeloma renal failure A pilot study of Thalidomide, Bendamustine, and Dexamethasone (TBD) vs Bortezomib, Bendamustine, and Dexamethasone (BBD) in patients with renal fa: 2012-003947-31. Oxford University Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-003947-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-003947-31), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

214. EU-Clinical Trials Register 0. Phase 2 trial of pemetrexed (Alimta(tm)) combined with paclitaxel in patients with recurrent/advanced follicular, papillary or anaplastic thyroid cancer: 2008-001032-12. Studiennummer des Sponsors: PANTHERA. Universitätsklinikum Schleswig-Holstein (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-001032-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-001032-12), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

215. EU-Clinical Trials Register 0. Phase I (II) study of the combination of lenalidomide and alemtuzumab in patients with chemotherapy refractory chronic lymphocytic leukemia (CLL): 2007-007434-20. Studiennummer des Sponsors: RV0272. Department of Hematology, Karolinska University Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-007434-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-007434-20), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

216. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Lap/Epi: Phase II evaluation of the combination of epirubicin and lapatinib in Her-2 positive, Topoisomerase II alpha positive, metastatic breast cancer: 2011-005002-30. Studiennummer des Sponsors: ICORG09-13. ICORG-the All Ireland co-operative Oncology Research group (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2011-005002-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2011-005002-30), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
217. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Randomized Double Blind Placebo-Controlled Study to Determine the Efficacy of ABR-215050 in Asymptomatic Patients with Metastatic Castrate-Resistant Prostate Cancer. Final Protocol dated 2: 2007-003470-26. Studiennummer des Sponsors: 07TASQ08. Active Biotech Research AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003470-26](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003470-26), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
218. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Study of Nivolumab in Patients with Locally Advanced/ Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: 2016-002811-16. Studiennummer des Sponsors: CA209-587. Universitätsklinik für Dermatologie Paracelsus Medizinische Privatuniversität (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-002811-16](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-002811-16), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
219. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Study of Pembrolizumab (MK-3475) as First Line Single Drug Therapy in Patients with unresectable Squamous Cell Carcinoma of the Skin: 2016-002076-28. Studiennummer des Sponsors: P151202. ASSISTANCE PUBLIQUE - HOPITAUX DE PARIS (AP-HP) (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-002076-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-002076-28), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
220. EU-Clinical Trials Register 0. PHASE II STUDY ON PEMETREXED IN ADVANCED AND/OR RECURRENT CERVICAL CANCER: 2006-005626-24. Studiennummer des Sponsors: 1247. POLICLINICO UNIVERSITARIO AGOSTINO GEMELLI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-005626-24](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-005626-24), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
221. EU-Clinical Trials Register 0. Prospective multicenter phase I-II pilot trial to evaluate efficacy and safety of treatment with Lenalidomide plus R-CHOP21 (LR-CHOP21) for elderly patients with untreated Diffuse Large B-Cell Lymp: 2007-003560-21. Studiennummer des Sponsors: REAL 07 CC5013 STUDY ID LR-CHOP21. GIMURELL (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003560-21](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003560-21), abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
222. EU-Clinical Trials Register 0. Prospectively randomized phase III study of an individualized sensitivity-directed combination chemotherapy versus DTIC as first-line treatment in stage IV metastatic melanoma: 2008-001686-28. Studiennummer des Sponsors: 101.321-13/07. Universität Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter:

[https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-001686-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-001686-28), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

223. EU-Clinical Trials Register 0. Randomised controlled multicentre study of albumin replacement therapy in septic shock: 2018-001874-89. Studiennummer des Sponsors: ZKSJ0112\_ARISS. Friedrich-Schiller-Universität Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-001874-89](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-001874-89), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

224. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized phase II study of brostallicin (PNU-166196A) versus doxorubicin as first line chemotherapy in patients with advanced or metastatic soft tissue sarcoma: 2006-001861-40. Studiennummer des Sponsors: BRTA-0100-015 (EORTC 62061). SYSTEMS MEDICINE, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-001861-40](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-001861-40), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

225. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized phase III trial on Trabectedin (ET-743) vs clinician's choice chemotherapy in recurrent ovarian, primary peritoneal or fallopian tube cancers of BRCA mutated or BRCAness phenotype patients: 2015-004472-30. Studiennummer des Sponsors: MITO23. FONDAZIONE IRCCS "ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI" (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-004472-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-004472-30), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

226. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized three arm phase III trial on induction treatment with a fluoropyrimidine-, oxaliplatin- and bevacizumab-based chemotherapy for 24 weeks followed by maintenance treatment with a fluoropyr: 2008-007974-39. Studiennummer des Sponsors: AIO-KRK-0207. AIO-Studien-gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-007974-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-007974-39), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

227. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized, multicenter, double-blind, phase 3 trial of Tavocept versus Placebo in patients with newly diagnosed or relapsed advanced (stage IIIB/IV) primary adenocarcinoma of the lung treated with: 2009-012983-14. Studiennummer des Sponsors: DMS32212R. BioNumerik Pharmaceuticals, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-012983-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-012983-14), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

228. EU-Clinical Trials Register 0. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated with Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma A/S (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-003112-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-003112-31), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

229. EU-Clinical Trials Register 0. Safety and preliminary efficacy study of infusing mesenchymal stem cells derived from bone marrow for treating Recessive Dystrophic Epidermolysis Bullosa: 2017-000606-37. Studiennummer des Sponsors: MesenSistem-EB. Fundación para la Investigación Biomédica Hospital Universitario La Paz (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-000606-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-000606-37), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
230. EU-Clinical Trials Register 0. SALVAGE TREATMENT WITH LENALIDOMIDE AND DEXAMETHASONE (LEN-DEX) IN PATIENTS WITH RELAPSED/REFRACTORY MANTLE CELL LYMPHOMA (MCL): 2008-000044-14. Studiennummer des Sponsors: LEN DEX MCL 07. IIL INTERGRUPPO ITALIANO LINFOMI ONLUS (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-000044-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-000044-14), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
231. EU-Clinical Trials Register 0. Squamous cell carcinoma prevention in organ transplant recipients using topical treatments: a feasibility study (SPOT): 2013-000893-32. Studiennummer des Sponsors: 008171BLT. Queen Mary University of London (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-000893-32](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-000893-32), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
232. EU-Clinical Trials Register 0. Stem Cell therapy in IschEmic Non-treatable Cardiac disease - SCIENCE: 2015-002929-19. Studiennummer des Sponsors: SCIENCE. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-002929-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-002929-19), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
233. EU-Clinical Trials Register 0. The ARRIVE Study (Aspirin to Reduce Risk of Initial Vascular Events) - A Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled, Multicenter, Parallel Group Study to Assess the Efficacy (Reduction of Cardio: 2006-003622-29. Studiennummer des Sponsors: BAYe4465/IMPACT12198. Bayer AG (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-003622-29](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-003622-29), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
234. EU-Clinical Trials Register 0. The combination of Lenalidomide and Dexamethasone with or without intensification by high-dose Melphalan in the treatment of multiple myeloma: 2008-004083-39. Studiennummer des Sponsors: DSMM\_XIII. GMIHO Gesellschaft für Medizinische Innovation - Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-004083-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-004083-39), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
235. EU-Clinical Trials Register 0. THE EFFICACY AND SAFETY OF LENALIDOMIDE (Revlimid(r)) MONOTHERAPY IN RED BLOOD CELL TRANSFUSION DEPENDENT SUBJECTS WITH MYELODYSPLASTIC SYNDROME ASSOCIATED WITH A DEL (5q) CYTOGENETIC ABNORMALITY: 2004-005101-29. Studiennummer des Sponsors: KCH-MDS-04-1.0. King's College Hospital NHS Foundation Trust (Hrsg.). Verfügbar unter:

[https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-005101-29](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-005101-29), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

236. EU-Clinical Trials Register 0. TRastuzumab in HER2-negative Early breast cancer as Adjuvant Treatment for Circulating Tumor Cells (CTC) ("Treat CTC" trial): 2009-017485-23. Studiennummer des Sponsors: EORTC90091-10093. EORTC (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-017485-23](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-017485-23), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

237. EU-Clinical Trials Register 0. Treatment with Lenalidomide, Bendamustine and Prednisone (RBP) in Patients with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma after Autologous Stem Cell Transplantation or Conventional Chemotherapy OSHO: 2008-001885-96. Studiennummer des Sponsors: RBP-01/08. University of Leipzig (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-001885-96](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-001885-96), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

238. PharmnetBund 0000. A PHASE 2 STUDY OF REGN2810, A FULLY HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY TO PROGRAMMED DEATH - 1 (PD-1), IN PATIENTS WITH ADVANCED CUTANEOUS SQUAMOUS CELL CARCINOMA: 2016-000105-36. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1540. Regeneron Pharmaceuticals, Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

239. PharmnetBund 0. A Phase 2, Open-label, Single arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (R/M cSCC): 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

240. PharmnetBund 0. A PHASE 2, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, MULTICENTER, DOUBLE-BLIND, ACTIVE- CONTROL, PARALLEL-GROUP STUDY TO DETERMINE THE SAFETY OF AND TO SELECT A TREATMENT REGIMEN OF CC-4047 EITHER AS SINGLE-AGENT OR IN COMBINATION WITH PREDNISONE TO STUDY FURTHER IN SUBJECTS WITH MYELOFIBROSIS WITH MYELOID METAPLASIA: 2006-004553-17. Studiennummer des Sponsors: CC-4047-MMM-001. Celgene Corporation (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

241. PharmnetBund 0. A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Tasquinimod in Men with Metastatic Castrate Resistant Prostate Cancer: 2010-021870-12. Studiennummer des Sponsors: 10TASQ10. Active Biotech,A.B. (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

242. PharmnetBund 0. A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate Pembrolizumab Versus Placebo as Adjuvant Therapy Following Surgery and Radiation in Participants with High-risk Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell

Carcinoma (LA cSCC) (KEYNOTE-630): 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-630. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

243. PharmnetBund 0. A PHASE 3B, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, OPEN-LABEL, BLIND EVALUATOR (PROBE) STUDY EVALUATING THE EFFICACY AND SAFETY OF (LMW) HEPARIN/EDOXABAN VERSUS DALTEPARIN IN VENOUS THROMBOEMBOLISM ASSOCIATED WITH CANCER: 2014-004708-30. Studiennummer des Sponsors: DU176b-D-U311. Daiichi Sankyo, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

244. PharmnetBund 0. A phase I/II multicenter, open-label Study of DKN-01 to investigate the anti-tumor activity and safety of DKN-01 in Patients with Hepatocellular Carcinoma and WNT signaling Alterations: 2017-002468-41. Studiennummer des Sponsors: Dial-1. University Medical Center of the Johannes Gutenberg- University Mainz (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

245. PharmnetBund 0. A phase III study of lenalidomide maintenance after debulking therapy in patients with advanced cutaneous T-cell lymphoma: 2009-011020-65. Studiennummer des Sponsors: EORTC21081. European Organisation for Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

246. PharmnetBund 0. A Phase III, Multicentre, Randomised, Double-Blind, Comparative Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Ceftaroline Fosamil (600mg every 8 hours) Versus Vancomycin Plus Aztreonam in the Treatment of Patients With Complicated Bacterial Skin and soft Tissue Infections With Evidence of Systemic Inflammatory Response or Underlying Comorbidities: 2011-004013-16. Studiennummer des Sponsors: D3720C00001. AstraZeneca, A.B. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

247. PharmnetBund 0. A Randomized Open-Label Phase III Trial of Pembrolizumab versus Platinum based Chemotherapy in 1L Subjects with PD-L1 Strong Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer: 2014-000323-25. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-024. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

248. PharmnetBund 0. A Randomized, Double-blind, Multicenter, Placebo-controlled Study of Adjuvant Lapatinib in Women with Early-Stage ErbB2 Overexpressing Breast Cancer: 2005-005186-10. Studiennummer des Sponsors: EGF105485. GlaxoSmithKline Research & Development Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

249. PharmnetBund 0. A THREE MONTH PROSPECTIVE OPEN LABEL STUDY OF THERAPY WITH FRAGMIN(r) (DALTEPARIN SODIUM INJECTION) IN

CHILDREN WITH VENOUS THROMBOEMBOLISM WITH OR WITHOUT MALIGNANCIES: 2016-000394-21. Studiennummer des Sponsors: FRAG-A001-201(A6301094). Pfizer Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

250. PharmnetBund 0. An open, multicentric phase II trial to evaluate the efficacy and safety of Bendamustine, Lenalidomide (Revlimid(r)) and Dexamethasone (BRd) as 2nd-line therapy for patients with relapsed or refractory multiple myeloma: 2010-022253-42. Studiennummer des Sponsors: CTU10.041/BRd. Kantonsspital St. Gallen (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

251. PharmnetBund 0. An open, randomized clinical phase I/II trial to investigate maximum tolerated dose, efficacy, and safety of lenalidomide/low-dose dexamethasone in combination with continuous oral cyclophosphamide compared to lenalidomide/low-dose dexamethasone combined with single cyclophosphamide doses IV in patients with relapsed/refractory multiple myeloma: 2008-003829-16. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-DSMM-0279. GMIHO - Gesellschaft für medizinische Innovation Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

252. PharmnetBund 0. An open-label, multicenter, single-arm, Phase I dose-escalation with efficacy tail extension study of vemurafenib (RO5185426) in pediatric patients with surgically incurable and unresectable Stage IIIC or Stage IV melanoma harboring BRAFV600 mutations: 2011-000874-67. Studiennummer des Sponsors: NO25390. F. Hoffman-La Roche Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

253. PharmnetBund 0. Einarmige, offene, multizentrische Phase II Studie zur Untersuchung der klinischen Aktivität und Sicherheit von Avelumab in Kombination mit Cetuximab bei Studienteilnehmern mit nicht rezidivierbarem Plattenepithelkarzinom im Stadium III oder IV: 2018-001708-12. Studiennummer des Sponsors: 4518000. Alcedis GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

254. PharmnetBund 0. Incidence of squamous cell carcinoma and other skin neoplasia in subjects with actinic keratosis treated with ingenol disoxate gel 0.018% or 0.037%, or vehicleA phase 3 trial to compare the incidence of SCC and other skin neoplasia on skin areas treated with ingenol disoxate gel or vehicle gel for actinic keratosis on face and chest or scalp: 2017-000228-85. Studiennummer des Sponsors: LP0084-1369. LEO Pharma A/S (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

255. PharmnetBund 0. Intravenous versus intra-arterial fotemustine chemotherapy in patients with liver metastases from uveal melanoma: a randomized phase III study of the EORTC Melanoma Group: 2004-002245-12. Studiennummer des Sponsors: EORTC 18021. European Organisation for the Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

256. PharmnetBund 0. Ixazomib in combination to thalidomide - dexamethasone for patients with relapsed and/or refractory multiple myeloma: 2014-002749-23. Studiennummer des Sponsors: AGMT\_MM-1/EMN-13. AGMT gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
257. PharmnetBund 0. Lenalidomide (Revlimid(r)), Adriamycin and Dexamethasone (RAD) as an Induction Therapy in Newly Diagnosed Multiple Myeloma Followed by a Risk-Defined Transplant Strategy and Lenalidomide Maintenance - A Multicenter Phase II Trial by Deutsche Studiengruppe Multiples Myelom: 2008-000007-28. Studiennummer des Sponsors: DSMMXII. Universitaetsklinikum Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
258. PharmnetBund 0. Lenalidomide and Dexamethasone for treatment of patients with acute myeloma (light chain)-induced renal failure: 2008-006497-15. Studiennummer des Sponsors: LD. Wilhelminen Krebsforschung GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
259. PharmnetBund 0. Lenalidomide maintenance therapy in patients with MDS or AML with cytogenetic abnormalities involving monosomy 5 or del5q after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation (HSCT): 2007-002433-37. Studiennummer des Sponsors: TUD-LENAMA-022. Technische Universität Dresden (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
260. PharmnetBund 0. Phase 2 trial of pemetrexed (Alimta(TM)) combined with paclitaxel in patients with recurrent/advanced follicular, papillary or anaplastic thyroid cancer: 2008-001032-12. Studiennummer des Sponsors: PANTHERA. Universitätsklinikum Schleswig-Holstein (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
261. PharmnetBund 0. Prospective multicenter dose finding phase II pilot trial to evaluate efficacy and safety of treatment with Lenalidomide puls R-CHOP21 (LR-CHOP21) for elderly patients with untreated Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL): 2007-003560-21. Studiennummer des Sponsors: LR-CHOP21. Gruppo Italiano Multiregionale per lo studio dei Linfomi e delle Leucemie Onlus (GIMURELL) (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
262. PharmnetBund 0. Prospectively randomized phase III study of an individualized sensitivity-directed combination chemotherapy versus DTIC as first-line treatment in stage IV metastatic melanoma: 2008-001686-28. Studiennummer des Sponsors: 101.321-13/07. Universität Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
263. PharmnetBund 0. Randomized phase II study of brostallicin (PNU-166196A) versus doxorubicin as first line chemotherapy in patients with advanced or metastatic soft tissue sarcoma: 2006-001861-40. Studiennummer des Sponsors: BRTA-0100-015 (EORTC

62061). SYSTEMS MEDICINE, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

264. PharmnetBund 0. Randomized three arm phase III trial on induction treatment with a fluoropyrimidine-, oxaliplatin- and bevacizumab-based chemotherapy for 24 weeks followed by maintenance treatment with a fluoropyrimidine and bevacizumab vs. bevacizumab alone vs. no maintenance treatment and reinduction in case of progression for first-line treatment of patients with metastatic colorectal cancer: 2008-007974-39. Studiennummer des Sponsors: AIO-KRK-0207. AIO-Studien-gmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

265. PharmnetBund 0. Stammzelltherapie bei ischämischer, nicht behandelbarer Herzerkrankung - SCIENCE: 2015-002929-19. Studiennummer des Sponsors: SCIENCE. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

266. PharmnetBund 0. The combination of Lenalidomide and Dexamethasone with or without intensification by high-dose Melphalan in the treatment of multiple myeloma: 2008-004083-39. Studiennummer des Sponsors: DSMM\_XIII. GMIHO Gesellschaft für Medizinische Innovation - Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

267. PharmnetBund 0. TRastuzumab in HER2-negative Early breast cancer as Adjuvant Treatment for Circulating Tumor Cells (CTC) ("Treat CTC" trial): 2009-017485-23. Studiennummer des Sponsors: EORTC90091-10093. EORTC (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

268. PharmnetBund 0. Treatment with Lenalidomide, Bendamustine and Prednisone (RBP) in Patients with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma after Autologous Stem Cell Transplantation or Conventional Chemotherapy OSHO #077: 2008-001885-96. Studiennummer des Sponsors: RBP-01/08. University of Leipzig (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

269. WHO ICTRP 2012. A Multi-Centre Double-Blind Randomised Placebo-Controlled Phase II Study of HDP 99.0006 in Patients with Actinic Keratosis: 2006-005525-33. Studiennummer des Sponsors: HDP606 HDP 606. Heidelberg Pharma GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2006-005525-33-DE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

270. WHO ICTRP 2012. A randomised, double-blinded parallel group study to compare efficacy and tolerability of topically applied Baceca and Tazarotene against placebo and Tazarotene in patients with basal cell carcinoma - N/A: 2005-001474-27. Studiennummer des Sponsors: Baceca-030-BCC. TopoTarget A/S (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2005-001474-27-DK>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

271. WHO ICTRP 2012. A randomised, prospective, open-label, multi-centre study comparing the efficacy and safety of conversion to Sirolimus in stable renal transplant recipients with a cutaneous squamous cell carcinoma. - RESCUE: 2005-004372-20. Studiennummer des Sponsors: 1.1(UK) 98226084. Oxford Radcliffe Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2005-004372-20-GB>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

272. WHO ICTRP 2012. Electrochemotherapy versus conventional surgery in treatment of basal cell carcinoma: 2010-019260-37. Studiennummer des Sponsors: CCRC\_2010/001. Cork Cancer Research Centre (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2010-019260-37-IE>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

273. WHO ICTRP 2013. A prospective pilot trial of sentinel node biopsy for high risk non melanoma skin cancer. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12611000712909 no secondary ID. Charities/Societies/Foundations Sydney Head and Neck Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12611000712909>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

274. WHO ICTRP 2013. Risk of Skin Cancer on Skin Areas Treated with Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma A/S (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2012-003112-31-GB>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

275. WHO ICTRP 2014. Immunosuppression dose reduction to prevent development of aggressive skin cancer after kidney transplantation. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12614000864628 no secondary ID. Individual Robert Peter Carroll (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12614000864628>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

276. WHO ICTRP 2014. Skin cancer prevention in people who have had organ transplants by the use of treatment creams to get rid of actinic keratosis skin lesions (cancer precursors)- does this work?: 2013-000893-32. Studiennummer des Sponsors: 008171BLT SK2007. Queen Mary University of London (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2013-000893-32-GB>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

277. WHO ICTRP 2014. Surgery without radiotherapy as treatment for low risk cutaneous head and neck squamous cell carcinoma. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12611001159943 no secondary ID. Charities/Societies/Foundations Sydney Head and Neck Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12611001159943>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

278. WHO ICTRP 2015. A Clinical Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Mesenchymal Stem Cells in Liver Cirrhosis: NCT01877759. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BM/2013/LS/01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01877759>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

279. WHO ICTRP 2015. An Open-Label Safety Study of API 31510 in a Topical Cream for in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCCIS): NCT00652080. Studiennummer des Sponsors: CTL0408. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00652080>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

280. WHO ICTRP 2015. Clinical Study Assessment of SR-T100 Topical Gel Against Actinic Keratosis: NCT02085395. Studiennummer des Sponsors: MCCD06003A. G&E Herbal Biotechnology Co., LTD (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02085395>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

281. WHO ICTRP 2015. Clinical Study to Evaluate Safety and Efficacy of BMMNC in Retinitis Pigmentosa: NCT01914913. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMRP/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01914913>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

282. WHO ICTRP 2015. Clinical Study to Evaluate the Safety and Efficacy BMMNC in Cerebellar Ataxia: NCT01958177. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMCA/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01958177>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

283. WHO ICTRP 2015. Comparison of Two Schemes of Cryosurgery and Imiquimod Combination Treatment for Basal Cell Carcinoma: NCT01212549. Studiennummer des Sponsors: 524270910. University of Ioannina (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01212549>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

284. WHO ICTRP 2015. Determine the Efficacy of Topical Tretinoin Cream for the Prevention of Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00007631. Studiennummer des Sponsors: 402. Department of Veterans Affairs (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00007631>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

285. WHO ICTRP 2015. Dose-Ranging Safety and Efficacy Study of Topical Creams Containing API 31510 for the Treatment of in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00605709. Studiennummer des Sponsors: CTL0208. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00605709>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
286. WHO ICTRP 2015. Effect of Sorafenib or Regorafenib on P63 Expression and Keratinocyte Differentiation in Human Skin: NCT01466504. Studiennummer des Sponsors: D11004. Dartmouth-Hitchcock Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01466504>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
287. WHO ICTRP 2015. Efficacy and safety of topical SR-T100® gel in the treatment of human cutaneous squamous cell carcinoma in situ (actinic keratosis and Bowen's disease). Studiennummer des Sponsors: ISRCTN30540872 MCCD06003A. G&E Herbal Biotech (Taiwan) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ISRCTN30540872>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
288. WHO ICTRP 2015. Gefitinib and PEG-Interferon Alfa-2a in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Skin Cancer: NCT00423397. Studiennummer des Sponsors: UCSD-051205 ZENECA-IRUSIRES0488 CDR0000521454 CDR0000521454 UCSD-051205 ZENECA-IRUSIRES0488. University of California, San Diego (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00423397>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
289. WHO ICTRP 2015. Hypofractionated Radiotherapy for Nonmelanoma Skin Cancer: NCT02080962. Studiennummer des Sponsors: 399/2010. Barretos Cancer Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02080962>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
290. WHO ICTRP 2015. Improving Sun-Protective Behaviors and Skin Self-Examinations Among African Americans: NCT02417948. Studiennummer des Sponsors: NCI-2015-00481 CASE1615 P30CA043703. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02417948>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
291. WHO ICTRP 2015. Indium In 111 Pentetretotide in Treating Patients With Refractory Cancer: NCT00002947. Studiennummer des Sponsors: YALE-HIC-9041 NCI-G97-1154 CDR0000065414 CDR0000065414 NCI-G97-1154 YALE-HIC-9041. Yale University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00002947>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.

292. WHO ICTRP 2015. Irinotecan in Treating Patients With Advanced Neuroendocrine Tumors: NCT00004922. Studiennummer des Sponsors: CDR0000067605 NCI-G00-1683 99-041 99-041 CDR0000067605 NCI-G00-1683. Memorial Sloan Kettering Cancer Center. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00004922>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
293. WHO ICTRP 2015. Isolated Limb Perfusion With Melphalan in Treating Patients With Stage IIIB-IV Melanoma or Sarcoma: NCT02507076. Studiennummer des Sponsors: NCI-2013-01218 11-103 11-12-411 P30CA013330. Albert Einstein College of Medicine of Yeshiva University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02507076>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
294. WHO ICTRP 2015. Microarray Analysis of microRNA Expression Profiles in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01500954. Studiennummer des Sponsors: MicroRNA7. Ruhr University of Bochum (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01500954>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
295. WHO ICTRP 2015. Nelfinavir in Treating Patients With Metastatic, Refractory, or Recurrent Solid Tumors: NCT00436735. Studiennummer des Sponsors: NCI-07-C-0047 NCI-P6880 070047,CDR0000529905. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00436735>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
296. WHO ICTRP 2015. Oblimersen in Treating Patients With Merkel Cell Carcinoma: NCT00079131. Studiennummer des Sponsors: 03-105 CDR0000354418 NCI-5907 MSKCC-03105 N01CM62207 N01CM62206 NCI-2012-01446 03-105 CDR0000354418 MSKCC-03105 N01CM62206 N01CM62207 NCI-2012-01446 NCI-5907. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00079131>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
297. WHO ICTRP 2015. Panitumumab (Vectibix®) in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01129154. Studiennummer des Sponsors: Luc09-002. Cliniques universitaires Saint-Luc- Université Catholique de Louvain (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01129154>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
298. WHO ICTRP 2015. Phase I/II Study of Postoperative Adjuvant Chemoradiation for Advanced-Stage Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck (cSCCHN): NCT01465815. Studiennummer des Sponsors: NCI-2011-01225 6901(5466). OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01465815>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

299. WHO ICTRP 2015. Photodynamic Therapy Using Aminolevulinic Acid in Treating Patients With Skin Cancer: NCT00747903. Studiennummer des Sponsors: DUSA-PDT-BCC-06 CDR0000613601. Laser and Skin Surgery Center of New York (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00747903>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

300. WHO ICTRP 2015. Photodynamic Therapy Using Methyl-5-Aminolevulinate Hydrochloride Cream in Determining Pain Threshold in Patients With Skin Cancer: NCT01292668. Studiennummer des Sponsors: NCI-2010-02319 I175410. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01292668>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

301. WHO ICTRP 2015. Quality of Life in Patients With Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00518037. Studiennummer des Sponsors: 1253-006. Northwestern University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00518037>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

302. WHO ICTRP 2015. Role of microRNA in the Development of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01143311. Studiennummer des Sponsors: 09-PP-05. Centre Hospitalier Universitaire de Nice (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01143311>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

303. WHO ICTRP 2015. S0331: Imatinib Mesylate in Treating Patients With Metastatic or Unresectable Merkel Cell Cancer: NCT00068783. Studiennummer des Sponsors: S0331 U10CA032102 CDR0000328120 NCI-2012-03182 CDR0000328120 NCI-2012-03182 S0331 U10CA032102. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00068783>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

304. WHO ICTRP 2015. S9716: Combination Chemotherapy in Treating Patients With Merkel Cell Cancer: NCT00003549. Studiennummer des Sponsors: U10CA032102 S9716 CDR0000066606 CDR0000066606 S9716 U10CA032102. Southwest Oncology Group (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00003549>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

305. WHO ICTRP 2015. Safety and Efficacy of BMMNC in Multiple Sclerosis (MS): NCT01883661. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BM/2013/MS/01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01883661>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

306. WHO ICTRP 2015. Safety and Efficacy of BMMNC in Patients With Chronic Renal Failure: NCT01876017. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMCRF/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01876017>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
307. WHO ICTRP 2015. Safety and Efficacy of BMMNC in Patients With Mental Retardation: NCT01908400. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMMR/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01908400>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
308. WHO ICTRP 2015. Stem cell therapy in heart failure: 2015-001560-19. Studiennummer des Sponsors: CSCC-ASC2. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2015-001560-19-DK>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
309. WHO ICTRP 2015. Study of Cetuximab in Squamous Cell Carcinoma of the Skin Expressing EGFR: NCT00240682 / 2005-001098-82. Centre Hospitalier of Chartres (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00240682>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
310. WHO ICTRP 2015. Study of HF10 in Patients With Refractory Head and Neck Cancer or Solid Tumors With Cutaneous and/or Superficial Lesions: NCT01017185. Studiennummer des Sponsors: M06-10083. Takara Bio Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01017185>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
311. WHO ICTRP 2015. Study to Determine the Safety of Two Applications of PEP005 Topical Gel to Cutaneous Squamous Cell Carcinoma In Situ: NCT00329121. Studiennummer des Sponsors: PEP005-008. Peplin (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00329121>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
312. WHO ICTRP 2015. T4N5 Liposomal Lotion in Preventing The Recurrence of Nonmelanoma Skin Cancer in Patients Who Have Undergone a Kidney Transplant: NCT00089180. Studiennummer des Sponsors: UAB-0323 CDR0000378098 N01CN15136 NCI-2012-02619. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00089180>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
313. WHO ICTRP 2015. Tissue Engineered Nasal Cartilage for Reconstruction of the Alar Lobule: NCT01242618. Studiennummer des Sponsors: TpP-I-2010-002. University

Hospital, Basel, Switzerland (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01242618>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

314. WHO ICTRP 2015. Two Studies to Determine if Verteporfin PDT is Effective & Safe in Treating Multiple Basal Cell Carcinoma of the Skin: NCT00049959. Studiennummer des Sponsors: VFIMBCC01andVFIMBCC02 VFI MBCC 01 and VFI MBCC 02. QLT Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00049959>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

315. WHO ICTRP 2016. A Prospective Study Investigating the Impact of Definitive Chemoradiation in Locally and/or Regionally Advanced Squamous Cell Carcinoma of the Skin. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12607000534482 no secondary ID. Michelle Nottage (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12607000534482>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

316. WHO ICTRP 2016. Effect of oral nicotinamide (vitamin B3) on nonmelanoma skin cancer incidence and actinic keratoses in renal transplant recipients: a randomised controlled trial. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12612000628842 no secondary ID. University of Sydney (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12612000628842>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

317. WHO ICTRP 2016. Establishing a Repository of Blood and DNA Samples From People With Sickle Cell Disease (Comprehensive Sickle Cell Centers Collaborative Genotype-Phenotype Database and Sample Repository): NCT00528203. Studiennummer des Sponsors: U54HL070587 517. National Heart, Lung, and Blood Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00528203>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

318. WHO ICTRP 2016. Investigation of Desmoplastic Squamous Cell Carcinoma: NCT02717936. Studiennummer des Sponsors: DESMOPEK1. University Hospital Tuebingen (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02717936>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

319. WHO ICTRP 2016. New Strategies Against Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02672254. Studiennummer des Sponsors: FPT-2016.11. Corporacion Parc Tauli (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02672254>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

320. WHO ICTRP 2016. ONTRAC: Effect of oral nicotinamide (vitamin B3) on incidence of nonmelanoma skin cancer and actinic keratoses: a randomised controlled trial (Oral Nicotinamide To Reduce Actinic Cancer). Studiennummer des Sponsors: ACTRN12612000625875 no secondary ID. University of Sydney (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12612000625875>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
321. WHO ICTRP 2016. Photodynamic Therapy Using Blue Light or Red Light in Treating Basal Cell Carcinoma in Patients With Basal Cell Nevus Syndrome: NCT02258243. Studiennummer des Sponsors: NCI-2014-02037 CASE2614 CASE2614 P30CA043703. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02258243>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
322. WHO ICTRP 2016. Temsirolimus and Vinorelbine Ditartrate in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Solid Tumors: NCT01155258. Studiennummer des Sponsors: NCI-2010-01382 0C-09-6. University of Southern California (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01155258>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
323. WHO ICTRP 2016. Treatment of Solid Tumors With Intratumoral Hiltonol® (Poly-ICLC): NCT01984892. Studiennummer des Sponsors: BB-43984 GCO13-1687. Nina Bhardwaj (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01984892>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
324. WHO ICTRP 2017. A clinical study on the treatment for invasive skin carcinoma by Mohs surgery. Studiennummer des Sponsors: ChiCTR-ONRC-13003627 no secondary ID. Institute of Dermatology, Chinese Academy of Medical Sciences (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ChiCTR-ONRC-13003627>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
325. WHO ICTRP 2017. A Phase II, Open-Labeled, Single Arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2017-000594-37-ES>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
326. WHO ICTRP 2017. A Trial of Erlotinib + Radiotherapy for Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00369512. Studiennummer des Sponsors: F060106002. University of Alabama at Birmingham (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00369512>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.

327. WHO ICTRP 2017. An open label multicentric phase II study of Panitumumab (Vectibix®) in cutaneous squamous cell carcinoma (SCC): 2009-015237-76. Studiennummer des Sponsors: LUC09-002 not applicable. Centre du Cancer des Cliniques Universitaires Saint-Luc (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2009-015237-76-BE>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
328. WHO ICTRP 2017. Clinical efficacy and safety of photodynamic therapy on skin squamous cell carcinoma in situ and superficial basal cell carcinoma. Studiennummer des Sponsors: ChiCTR-ONC-13003625 no secondary ID. Institute of Dermatology, Chinese Academy of Medical Sciences (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ChiCTR-ONC-13003625>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
329. WHO ICTRP 2017. Comparison of Elective Lymph Node Treatment Versus Clinical Observation in the Absence of Palpable Lymph Nodes for High Risk Skin Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01252329. Studiennummer des Sponsors: PRO10030462. University of Pittsburgh (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01252329>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
330. WHO ICTRP 2017. Correlation Between Skin Carotenoid Levels and Previous History of Skin Cancer: NCT00836342. Studiennummer des Sponsors: 2008-P-002240. Massachusetts General Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00836342>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
331. WHO ICTRP 2017. Dasatinib in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Squamous Cell Skin Cancer or RAI Stage 0-I Chronic Lymphocytic Leukemia: NCT00563290. Studiennummer des Sponsors: NCI-2009-00226 CDR0000576527 OSU-07070 OSU07070 7813 P30CA016058 N01CM00070. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00563290>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A5.
332. WHO ICTRP 2017. Electronic Brachytherapy (eBx)-Mohs Matched Pair - Cohort Study A Multi-Center Retrospective-Prospective Matched Pairs Cohort Study to Assess Long-term Clinical Outcomes of Non-melanoma Skin Cancer Patients Treated With eBx Compared to Non-melanoma Skin Cancer Patients Treated With Mohs Surgery: NCT03024866. Studiennummer des Sponsors: CTPR-0014. Xofig, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03024866>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
333. WHO ICTRP 2017. Evaluation Of The Importance Of Risk-Factor Adjustment For Assessing The Relationship Between Voriconazole Utilization And The Development Of Non-Melanoma Skin Cancer Among Lung And Heart/Lung Transplant Patients, 2002-

2009g: NCT01480219. Studiennummer des Sponsors: A1501098. Pfizer (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01480219>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

334. WHO ICTRP 2017. Gefitinib in Treating Patients Who Are Undergoing Surgery and/or Radiation Therapy for Locally Advanced or Recurrent Squamous Cell Skin Cancer: NCT00126555. Studiennummer des Sponsors: 2004-0204 NCI-2012-02893. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00126555>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

335. WHO ICTRP 2017. Itch and Pain Characteristics in Skin Carcinomas: NCT03290989. Studiennummer des Sponsors: PRURITCC. University Hospital, Brest (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03290989>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

336. WHO ICTRP 2017. Merkel Positron Emission Tomography (PET) Protocol: NCT01013779. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12610000480088 TROG09.03. Trans-Tasman Radiation Oncology Group (TROG) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01013779>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

337. WHO ICTRP 2017. Oral Rigosertib for Squamous Cell Carcinoma: NCT01807546. Studiennummer des Sponsors: COMIRB13-0116 Onconova09-09. Onconova Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01807546>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

338. WHO ICTRP 2017. Photodynamic Therapy for Treatment of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ: NCT03025724. Studiennummer des Sponsors: 897494. Rhode Island Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03025724>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

339. WHO ICTRP 2017. Photon/Proton Radiation Therapy for Carcinoma of the Skin of the Head and Neck: NCT00797043. Studiennummer des Sponsors: UFPTI0606-SK01. University of Florida (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00797043>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

340. WHO ICTRP 2017. Recombinant Interleukin-15 in Treating Patients With Advanced Melanoma, Kidney Cancer, Non-small Cell Lung Cancer, or Squamous Cell Head and Neck Cancer: NCT01727076. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02205 CITN11-02 U01CA154967. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01727076>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

341. WHO ICTRP 2017. Safety and Efficacy of Oral Midazolam for Perioperative Anxiety Relief of Patients Undergoing Mohs Micrographic Surgery: NCT00578214. Studiennummer des Sponsors: 07-000848. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00578214>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

342. WHO ICTRP 2017. Same-day Versus Separate-day Preoperative Consultation for Mohs Surgery: NCT02321982. Studiennummer des Sponsors: D15025. Dartmouth-Hitchcock Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02321982>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

343. WHO ICTRP 2017. The Impact of Total Body Skin Examination on Skin Cancer Detection: NCT00765193. Studiennummer des Sponsors: 19-175ex07/08. Medical University of Graz (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00765193>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

344. WHO ICTRP 2017. Topical Aminolevulinic Acid in Patients With Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00663910. Studiennummer des Sponsors: P30CA043703 P01CA084203 CC417 CASE-9Z07-CC417. The Cleveland Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00663910>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

345. WHO ICTRP 2017. Topical Tazarotene in Treating Patients With Basal Cell Skin Cancer and Basal Cell Nevus Syndrome on the Chest and Back: NCT00783965. Studiennummer des Sponsors: 5R01CA109584-05 U19CA081888 CDR0000618240. Children's Hospital & Research Center Oakland (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00783965>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

346. WHO ICTRP 2017. Treatment With Nab-paclitaxel in Cutaneous SCC: NCT02076243. Studiennummer des Sponsors: GCO12-1697. Icahn School of Medicine at Mount Sinai (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02076243>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

347. WHO ICTRP 2017. Vismodegib in Treating Patients With Basal Cell Carcinoma (BCC): NCT01631331. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-01055 SKIN0012 IRB-24313. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01631331>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

348. WHO ICTRP 2017. ZD1839 (Iressa) for Recurrent or Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT00054691. Studiennummer des Sponsors: ID02-282. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00054691>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

349. WHO ICTRP 2018. A Phase 1b Dose Escalation/Expansion Study of Abexinostat in Combination With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumor Malignancies: NCT03590054. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01395 18956. Rahul Aggarwal (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03590054>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

350. WHO ICTRP 2018. A Trial to Compare the Incidence of SCC and Other Skin Neoplasia on Skin Areas Treated With Ingenol Disoxate Gel or Vehicle Gel for Actinic Keratosis on Face and Chest or Scalp: NCT03115476 / 2017-000228-85. Studiennummer des Sponsors: LP0084-1369. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03115476>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

351. WHO ICTRP 2018. Arsenic Trioxide in Treating Patients With Basal Cell Carcinoma: NCT01791894. Studiennummer des Sponsors: SKIN0015 IRB-26400. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01791894>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

352. WHO ICTRP 2018. Capecitabine in Treating Patients With Advanced or Recurrent Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT01823679. Studiennummer des Sponsors: NCI-2013-00710 SKIN0016 IRB-26699. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01823679>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

353. WHO ICTRP 2018. Cemiplimab in Treating Participants With Recurrent Stage III-IV Head and Neck Squamous Cell Cancer Before Surgery: NCT03565783. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01313 2017-0332 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03565783>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

354. WHO ICTRP 2018. Cetuximab Before Surgery in Treating Patients With Aggressive Locally Advanced Skin Cancer: NCT02324608. Studiennummer des Sponsors: NCI-2014-02027 091303 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02324608>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

355. WHO ICTRP 2018. Chemoradiation and immunotherapy for unresectable skin squamous cell carcinoma. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12618001573246 no secondary ID. Metro North Hospital and Health Service (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12618001573246>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

356. WHO ICTRP 2018. Confocal Reflectance Microscopy of Shave-Biopsy Sites on Skin in Vivo: NCT00601185. Studiennummer des Sponsors: NIHR01EB0027-15, R44CA093106-02c 06-009. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00601185>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

357. WHO ICTRP 2018. CSP #562 - The VA Keratinocyte Carcinoma Chemoprevention Trial: NCT00847912. Studiennummer des Sponsors: 562. VA Office of Research and Development (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00847912>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

358. WHO ICTRP 2018. Effect of oral nicotinamide (vitamin B3) on skin cancer incidence and actinic keratoses in kidney, liver, heart and lung transplant recipients: a randomised controlled Phase 3 trial. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12617000599370 no secondary ID. University of Sydney (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12617000599370>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

359. WHO ICTRP 2018. Eflornithine With or Without Triamcinolone in Preventing Nonmelanoma Skin Cancer in Patients With Actinic Keratosis: NCT00021294. Studiennummer des Sponsors: P01CA027502 UARIZ-HSC-0072 NCI-H01-0075 CDR0000068767. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00021294>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

360. WHO ICTRP 2018. Elucid Labs AIDA™ - Labelled Image Acquisition Protocol: NCT03621462. Studiennummer des Sponsors: AIDA-PRO-001. Elucid Labs Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03621462>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

361. WHO ICTRP 2018. Everolimus and Vatalanib in Treating Patients With Advanced Solid Tumors: NCT00655655. Studiennummer des Sponsors: NCI-2009-01200 MC0414 P30CA015083. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00655655>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

362. WHO ICTRP 2018. Expanded Access Protocol for Cemiplimab in Metastatic or Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03492489. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-17103. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03492489>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
363. WHO ICTRP 2018. Fluorescence for Sentinel Lymph Node Identification in Cancer Surgery: NCT02997553. Studiennummer des Sponsors: 2016-A00799-42. Institut de Cancérologie de Lorraine (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02997553>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
364. WHO ICTRP 2018. How Microbes and Metabolism.05.Predict Skin Cancer Immunotherapy Outcomes: NCT03370861. Studiennummer des Sponsors: MINING. Washington University School of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03370861>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
365. WHO ICTRP 2018. Immunotherapy +/- EGFR Inhibitor In Advanced/Metastatic cSCC: Tackling Primary And Secondary Resistance: NCT03666325. Studiennummer des Sponsors: I-Tackle. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03666325>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A2.
366. WHO ICTRP 2018. KeraStat Skin Therapy in Treating Radiation Dermatitis in Patients With Newly Diagnosed Stage 0-IIIa Breast Cancer: NCT02168179. Studiennummer des Sponsors: NCI-2014-01274 CCCWUFU98114 P30CA012197 IRB00028009. Wake Forest University Health Sciences (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02168179>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
367. WHO ICTRP 2018. Metastases of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Organ Transplant Recipients. The "SCOPE-ITSCC Metastases Study": NCT01976468. Studiennummer des Sponsors: SCOPE-ITSCCmetastases. University of Zurich (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01976468>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
368. WHO ICTRP 2018. MoleMapper, Visiomed, and Confocal Microscopy in Screening Participants for Melanoma: NCT03699995. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01152 STUDY00018408 P30CA069533. OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03699995>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
369. WHO ICTRP 2018. Nambour Community-based Skin Cancer Prevention Trial. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12610000086066 no secondary ID. Prof Adele

Green (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12610000086066>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

370. WHO ICTRP 2018. Pembrolizumab Combined With Cetuximab for Treatment of Recurrent/Metastatic Head & Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT03082534. Studiennummer des Sponsors: MISP52211 160621. Assuntina G. Sacco (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03082534>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

371. WHO ICTRP 2018. Phase II Study of Nivolumab in Patients with Locally Advanced/Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: 2016-002811-16. Studiennummer des Sponsors: CA209-587. Universitätsklinik für Dermatologie Paracelsus Medizinische Privatuniversität (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2016-002811-16-AT>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

372. WHO ICTRP 2018. Photodynamic Therapy for Prevention of Nonmelanoma Skin Cancer in Organ Transplant Recipients: NCT02751151. Studiennummer des Sponsors: 15-1845. Inova Health Care Services (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02751151>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

373. WHO ICTRP 2018. Post-operative Concurrent Chemo-radiotherapy Versus Post-operative Radiotherapy for Cancer of the Head and Neck: NCT00193895. Studiennummer des Sponsors: TROG05.01. Trans-Tasman Radiation Oncology Group (TROG) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00193895>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

374. WHO ICTRP 2018. Post-operative Radiation With Cetuximab for Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck: NCT01979211. Studiennummer des Sponsors: UCHN-12-001. University of Cincinnati (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01979211>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

375. WHO ICTRP 2018. Radiation Therapy and MK-3475 for Patients With Recurrent/Metastatic Head and Neck Cancer, Renal Cell Cancer, Melanoma, and Lung Cancer: NCT02318771. Studiennummer des Sponsors: 2014-085 14P.524. Sidney Kimmel Cancer Center at Thomas Jefferson University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02318771>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

376. WHO ICTRP 2018. Safety, tolerability and efficacy study of CLL442 in patients with Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in situ (SCCis): 2017-003495-31. Studiennummer des Sponsors: CCLL442X2201. Novartis Pharma AG (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2017-003495-31-BE>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

377. WHO ICTRP 2018. Safety, Tolerability, and Efficacy Study of CLL442 in Patients With Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ (SCCis): NCT03333694.

Studiennummer des Sponsors: No secondary ID. Novartis Pharmaceuticals (Hrsg.).

Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03333694>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

378. WHO ICTRP 2018. Sirolimus in Kidney Transplant Patients With Squamous Cell Skin Carcinoma: NCT01764607. Studiennummer des Sponsors: 00086505 514-2012.

University of Florida (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01764607>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

379. WHO ICTRP 2018. SMART Project in Preventing Skin Cancer: NCT03177057.

Studiennummer des Sponsors: NCI-2015-02089 IRB12846 P30CA006927. Fox Chase Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03177057>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

380. WHO ICTRP 2018. Study of Pembrolizumab as First Line Therapy in Patients With Unresectable Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT02883556 / 2016-002076-28.

Studiennummer des Sponsors: P151202. Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (Hrsg.).

Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02883556>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

381. WHO ICTRP 2018. Study of TVEC in Patients With Cutaneous Squamous Cell Cancer: NCT03714828. Studiennummer des Sponsors: 29088 1807738975. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03714828>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

382. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived autologous cells for the treatment of Acute Paraplegia. Studiennummer des

Sponsors: CTRI/2013/10/004099 CSCC/BMAP/2011/01. Chaitanya Vaidyakiya seva sanstha (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004099>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

383. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived Autologous cells for the treatment of cerebral palsy in subjects below 15 years.

Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004098 CSCC/BMCP2/2011/01. Arvind Bagul (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004098>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

384. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived Autologous cells for the treatment of Chronic Paraplegia. Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004109 CSCC/BMC.P/2011/01. Arvind Bagul (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004109>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

385. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived Autologous cells for the treatment of stroke. Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004105 CSCC/BMS/2011/01. Arivind Bagul (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004105>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

386. WHO ICTRP 2019. A Phase I Study of iPS Cell Generation From Patients With COPD: NCT01860898. Studiennummer des Sponsors: 09-005334. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01860898>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

387. WHO ICTRP 2019. A Phase II, Open-label, Single arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2017-000594-37-DE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

388. WHO ICTRP 2019. A study to test activity and safety of treatment with avelumab in combination with cetuximab in patients suffering from non-operable squamous cell skin cancer: 2018-001708-12. Studiennummer des Sponsors: 4518000. Alcedis GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2018-001708-12-DE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

389. WHO ICTRP 2019. ACCEPTABILITY AND WRITING FREQUENCY OF ADVANCED DIRECTIVES IN ONCO-DERMATOLOGY PATIENTS: NCT03822988. Studiennummer des Sponsors: PSS-2018/PADAONCODERM. Central Hospital, Nancy, France (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03822988>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

390. WHO ICTRP 2019. Acceptance and Commitment Therapy in Improving Well-Being in Patients With Stage III-IV Cancer and Their Partners: NCT03112668. Studiennummer des Sponsors: NCI-2017-00445 Pro20170000115 131604 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03112668>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

391. WHO ICTRP 2019. Adaptive BRAF-MEK Inhibitor Therapy for Advanced BRAF Mutant Melanoma: NCT03543969. Studiennummer des Sponsors: MCC-19441. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03543969>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

392. WHO ICTRP 2019. Alpha Radiation Emitters Device for the Treatment of Squamous Cell Carcinoma (DaRT): NCT03353077. Studiennummer des Sponsors: CTP-SCC-000. Alpha Tau Medical LTD. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03353077>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

393. WHO ICTRP 2019. An Observational Study to Determine the Clinical Cure Rate of Therapeutic up Front Shave Removal of Basal Cell Carcinoma of the Skin With Long Term Follow up to Evaluate Recurrence: NCT02296970. Studiennummer des Sponsors: PRO14020682. University of Pittsburgh (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02296970>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

394. WHO ICTRP 2019. Assessment of applicability of an advance directive in the ICU by treating physicians and relatives. Studiennummer des Sponsors: DRKS00005360 3732-03/13. Center for Sepsis Control and Care (CSCC)Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00005360>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

395. WHO ICTRP 2019. Avelumab With or Without Cetuximab in Treating Patients With Advanced Skin Squamous Cell Cancer: NCT03944941. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-02652 U10CA180821 A091802. Alliance for Clinical Trials in Oncology (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03944941>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

396. WHO ICTRP 2019. Cabozantinib in Recurrent/Metastatic Merkel Cell Carcinoma: NCT02036476. Studiennummer des Sponsors: 13-490. Dana-Farber Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02036476>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

397. WHO ICTRP 2019. Cancer Risk in Carriers of the Gene for Xeroderma Pigmentosum: NCT00046189. Studiennummer des Sponsors: 02-C-0313 020313. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00046189>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

398. WHO ICTRP 2019. Capecitabine or 5-FU With Pegylated Interferon Alpha-2b in Unresectable/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02218164. Studiennummer des Sponsors: MCC-17759. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02218164>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

399. WHO ICTRP 2019. CemiplimAb Survivorship Epidemiology: NCT03836105. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1806. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03836105>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

400. WHO ICTRP 2019. Cetuximab for Unresectable Cutaneous Squamous Cell Carcinoma - A National Retrospective Study: NCT03325738. Studiennummer des Sponsors: 2017/05. Centre Antoine Lacassagne (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03325738>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

401. WHO ICTRP 2019. CIMAvax Vaccine, Nivolumab, and Pembrolizumab in Treating Patients With Advanced Non-small Cell Lung Cancer or Squamous Head and Neck Cancer: NCT02955290. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-01467 I286816 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02955290>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

402. WHO ICTRP 2019. Cobimetinib and Atezolizumab in Advanced Rare Tumors: NCT03108131. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01399 2016-0869. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03108131>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

403. WHO ICTRP 2019. Daylight photodynamic therapy application in the treatment of a superficial skin carcinoma. Studiennummer des Sponsors: RBR-38zssz 53899316.1.0000.5327 160183 1.523.172. Hospital de Clínicas de Porto Alegre - Porto Alegre, RS, Brazil (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=RBR-38zssz>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

404. WHO ICTRP 2019. Effectiveness of a Hospital-wide Programme for Infection Control to Reduce the Rate of Health-Care Associated Infections and related Sepsis. Studiennummer des Sponsors: DRKS00003166 DRKS00004159 3139-05/11. IFB Sepsis und Sepsisfolgen (CSCC) (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00003166>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

405. WHO ICTRP 2019. Efficacy of a sunscreen containing the anti-inflammatory piroxicam in the treatment of early skin cancer. Studiennummer des Sponsors: ISRCTN22070974 ACT-03-2016. Difa Cooper (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ISRCTN22070974>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

406. WHO ICTRP 2019. Electronic Skin Surface Brachytherapy for Cutaneous Basal Cell and Squamous Cell Carcinoma: NCT02131805. Studiennummer des Sponsors: 14-001. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02131805>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

407. WHO ICTRP 2019. End-of-life Decision-making in Patients With Sepsis-related Organ Failure: NCT01247792. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000619 2964\_11/10. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000619>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

408. WHO ICTRP 2019. Erlotinib in Treating Patients With Recurrent or Metastatic Skin Squamous Cell Carcinoma: NCT01198028. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01834 2009-0888 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01198028>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

409. WHO ICTRP 2019. Gabapentin, Methadone, and Oxycodone With or Without Venlafaxine Hydrochloride in Managing Pain in Participants With Stage II-IV Squamous Cell Head and Neck Cancer Undergoing Chemoradiation Therapy: NCT03574792. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01055 I61117 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03574792>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

410. WHO ICTRP 2019. High-Risk Skin Cancers With Atezolizumab Plus NT-I7: NCT03901573. Studiennummer des Sponsors: ION-02 NIT-106. NeoImmuneTech (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03901573>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

411. WHO ICTRP 2019. Home Sleep Apnea Machine in Evaluating Obstructive Sleep Apnea in Patients With Stage III-IV Head and Neck Cancer: NCT03875053. Studiennummer des Sponsors: 2017-135. Barbara Ann Karmanos Cancer Institute (Hrsg.).

Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03875053>,  
abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

412. WHO ICTRP 2019. Incidence of nosocomial blood stream infections, antibiotic resistances and blood culture ordering and testing practices – a Thuringia-wide prospective population-based study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00004825 3744-05/13. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum Sepsis und Sepsisfolgen, Center for Sepsis Control and Care , Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00004825>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

413. WHO ICTRP 2019. Intratumoral AST-008 Combined With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumors: NCT03684785. Studiennummer des Sponsors: AST-008-102. Exicure, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03684785>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

414. WHO ICTRP 2019. Long-term Immunological Sequelae in Sepsis-Survivors. Studiennummer des Sponsors: DRKS00003579 2835-05/10. Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00003579>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

415. WHO ICTRP 2019. Long-term sequelae after severe sepsis: cognitive impairments and structural changes in the brain, an MRI study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00005484 3853-08/13. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) Sepsis und Sepsisfolgen: Center for Sepsis Control and Care (CSCC) Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00005484>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

416. WHO ICTRP 2019. Magnetic Resonance (MR) Imaging & Blood Biomarkers for Head and Neck Cancer: NCT03491176. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-02631 PA16-1041 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03491176>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

417. WHO ICTRP 2019. MG1-MAGEA3 With Ad-MAGEA3 and Pembrolizumab in Patients With Previously Treated Metastatic Melanoma or Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03773744. Studiennummer des Sponsors: Ad/MG1-MAGEA3-003. Turnstone Biologics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03773744>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

418. WHO ICTRP 2019. Mid-German Sepsis Cohort. Studiennummer des Sponsors: DRKS00010050 4669-01/16. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) SepsisCenter for Sepsis Control and Care (CSCC) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00010050>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
419. WHO ICTRP 2019. Multi-Center Phase II Study on Efficacy of High-Slip Skin Care Pad for Hand-Foot Skin Reaction Caused by Sorafenib in Patients with Renal Cell Carcinoma. Studiennummer des Sponsors: JPRN-UMIN000002016 no secondary ID. Japanese Society of Renal Cancer (JSRC) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=JPRN-UMIN000002016>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
420. WHO ICTRP 2019. Multidimensional mass-spectrometry for early detection of severe sepsis/septic shock in patients with neutropenic fever – a pilot study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000647 FörderkennzeichenBMBF 2970-11/10. Institut für Klinische Chemie und Laboratoriumsdiagnostik (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000647>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
421. WHO ICTRP 2019. Neurological sequelae and changes in nociception after severe sepsis or septic shock. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000735 2969-11/10. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) Sepsis und Sepsisfolgen: Center for Sepsis Control and Care (CSCC) Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000735>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
422. WHO ICTRP 2019. "Neurological Sequelae of Sepsis" (NeuroSOS-CIP): Investigation of nerve and muscle in patients with critical illness polyneuropathy (CIP) using MRI. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000652 2770-02/10. CSCC Jena (Center for Sepsis Control and Care) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000652>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
423. WHO ICTRP 2019. Neurological Sequelae of Sepsis: Investigation of impairment of small somatic and autonomic nerve fibres in patients with sepsis. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000642 2771-02/10. CSCC Jena (Center for Sepsis Control and Care) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000642>, abgerufen am: 27.05.2019.
- Ausschlussgrund: A1.
424. WHO ICTRP 2019. Nivolumab in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03834233. Studiennummer des Sponsors: 1258/18. Instituto do Cancer do Estado de São Paulo (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03834233>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

425. WHO ICTRP 2019. Obstructive sleep apnea (OSA) postoperative risk stratification trial. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000704 2900-08/10. Center for Sepsis Control and Care , University Hospital Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000704>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

426. WHO ICTRP 2019. Paclitaxel Albumin-Stabilized Nanoparticle Formulation and Bevacizumab in Treating Patients With Stage IV Melanoma That Cannot Be Removed by Surgery or Gynecological Cancers: NCT02020707. Studiennummer des Sponsors: NCI-2013-01782 MC1371 P30CA015083. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02020707>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

427. WHO ICTRP 2019. Pembrolizumab in Patients With Locally Advanced or Metastatic Skin Cancer: NCT02964559. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-00831 Winship3185-16 IRB00087412. Emory University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02964559>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

428. WHO ICTRP 2019. Pembrolizumab in Treating Patients With Rare Tumors That Cannot Be Removed by Surgery or Are Metastatic: NCT02721732. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-00545 2015-0948 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02721732>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

429. WHO ICTRP 2019. Pembrolizumab Versus Placebo Following Surgery and Radiation in Participants With Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (MK-3475-630/KEYNOTE-630): NCT03833167 / 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-630 KEYNOTE-630 3475-630. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03833167>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

430. WHO ICTRP 2019. Phase 1 Study of CK-301 (Cosibelimab) as a Single Agent in Subjects With Advanced Cancers: NCT03212404. Studiennummer des Sponsors: CK-301-101. Checkpoint Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03212404>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

431. WHO ICTRP 2019. Photoacoustic Imaging in Diagnosing Changes in Tumors in Participants With Breast Cancer, Sarcoma, Skin Cancer, or Soft Tissue Malignancy and Healthy Volunteers: NCT03630601. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01424 I56617 P30CA016056 R01CA204636. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03630601>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

432. WHO ICTRP 2019. Pre-Operative Cemiplimab Administered Intralesionally for Patients With Recurrent Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03889912. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1787. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03889912>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

433. WHO ICTRP 2019. Preventing Squamous Cell Skin Cancer: NCT02347813. Studiennummer des Sponsors: URochesterRSRB00052209. University of Rochester (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02347813>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

434. WHO ICTRP 2019. Prognostic and Diagnostic Relevance of Bacterial DNA Detection in Patients with Liver Cirrhosis and Ascites at Risk for Spontaneous Bacterial Peritonitis (ACTION) - a prospective multicenter Study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000631 2880-08/10. Universitätsklinikum Jena, (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000631>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

435. WHO ICTRP 2019. Randomized Study of Nivolumab+Ipilimumab+/- SBRT for Metastatic Merkel Cell Carcinoma: NCT03071406. Studiennummer des Sponsors: CA209-737 MCC-18786. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03071406>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

436. WHO ICTRP 2019. Recurrent cutaneous squamous cell carcinoma under rapamune. Studiennummer des Sponsors: NTR388 no secondary ID. Wyeth (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NTR388>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

437. WHO ICTRP 2019. Reducing posttraumatic stress after severe sepsis in patients and their spouses. Studiennummer des Sponsors: DRKS00010676 4777-04/16. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum Sepsis und Sepsisfolgen, Center for Sepsis Control and Care (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00010676>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

438. WHO ICTRP 2019. Reflectance Confocal Microscopy to Diagnose BCC: NCT03509415. Studiennummer des Sponsors: HS-MAV-003. Skin Care Network Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03509415>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

439. WHO ICTRP 2019. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated With Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: NCT01926496 / 2012-

003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01926496>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

440. WHO ICTRP 2019. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated With Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%. A Phase 4 Trial Comparing the Cumulative Incidence of SCC After Treatment With Ingenol Mebutate and Imiquimod for Multiple Actinic Keratoses on Face and Scalp. A Multi-centre, Randomised, Two-arm, Open Label, Active-controlled, Parallel Group, 36-month Trial: NCT01926496 / 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: DRKS00006728 LP0041-63. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00006728>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

441. WHO ICTRP 2019. Skin Cancer Screening Education Study: NCT02352428. Studiennummer des Sponsors: LEO-SCSES\_1013. Association of Dermatological Prevention, Germany (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02352428>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

442. WHO ICTRP 2019. SKINCATCH Trial: Skin cancer and tumor health care. Studiennummer des Sponsors: NTR5746 no secondary ID. Erasmus MC Rotterdam (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NTR5746>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

443. WHO ICTRP 2019. SL-279252 (PD1-Fc-OX40L) in Subjects With Advanced Solid Tumors or Lymphomas: NCT03894618. Studiennummer des Sponsors: SL01-DEL-101. Shattuck Labs, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03894618>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

444. WHO ICTRP 2019. Spectroscopic differentiation of leukocytes and their activation patterns as a rapid diagnostic tool of systemic inflammation and sepsis. Studiennummer des Sponsors: DRKS00006265 4004-02/14. IFB Sepsis und Sepsisfolgen (CSCC)Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00006265>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

445. WHO ICTRP 2019. Study of Intratumoral CV8102 in cMEL, cSCC, hnSCC, and ACC: NCT03291002. Studiennummer des Sponsors: CV-8102-008. CureVac AG (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03291002>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

446. WHO ICTRP 2019. Study of Pembrolizumab (MK-3475) in Adults With Recurrent/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (cSCC) or Locally Advanced

Unresectable cSCC (MK-3475-629/KEYNOTE-629): NCT03284424 / 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-629 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03284424>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

447. WHO ICTRP 2019. Study of REGN2810 in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02760498. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1540. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02760498>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

448. WHO ICTRP 2019. Tacrolimus, Nivolumab, and Ipilimumab in Treating Kidney Transplant Recipients With Selected Unresectable or Metastatic Cancers: NCT03816332. Studiennummer des Sponsors: NCI-2019-00239 ETCTN10214 10214 UM1CA186691. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03816332>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

449. WHO ICTRP 2019. Talimogene Laherparepvec and Nivolumab in Treating Patients With Refractory Lymphomas or Advanced or Refractory Non-melanoma Skin Cancers: NCT02978625. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-01804 CINJ#091701 10057 UM1CA186716. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02978625>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

450. WHO ICTRP 2019. Targeted Therapy Directed by Genetic Testing in Treating Patients With Advanced Refractory Solid Tumors, Lymphomas, or Multiple Myeloma (The MATCH Screening Trial): NCT02465060. Studiennummer des Sponsors: NCI-2015-00054 EAY131 U10CA180820 U24CA196172. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02465060>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

451. WHO ICTRP 2019. Testing Lenvatinib and Cetuximab in Patients With Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma and Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03524326. Studiennummer des Sponsors: 17-635. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03524326>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

452. WHO ICTRP 2019. The UNSCARRed Study: UNresectable Squamous Cell Carcinoma Treated With Avelumab and Radical Radiotherapy: NCT03737721. Studiennummer des Sponsors: UNSCARRed:IIT-0004. AHS Cancer Control Alberta (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03737721>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

453. WHO ICTRP 2019. Using MC1R Genotype to Impact Melanoma Risk Behavior: NCT03509467. Studiennummer des Sponsors: MCC-19461 MCC-17984. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03509467>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

#### **Anhang 4-D2: Suche nach RCT für indirekte Vergleiche**

Nicht zutreffend.

#### **Anhang 4-D3: Suche nach nicht randomisierten vergleichenden Studien**

Nicht zutreffend.

#### **Anhang 4-D4: Suche nach weiteren Untersuchungen**

| Suche nach Studien mit Cemiplimab\_ sowie den ZVT, systemische antineoplastische Therapie nach Maßgabe des Arztes und BSC

1. ClinicalTrialsGOV 2009. *Determine the Efficacy of Topical Tretinoin Cream for the Prevention of Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00007631*. Studiennummer des Sponsors: 402. US Department of Veterans Affairs (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00007631>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
2. ClinicalTrialsGOV 2009. *Low Fat Diet to Prevent Disease Progression in Patients With Skin Cancer: NCT00003097*. Studiennummer des Sponsors: CDR0000065820 BCM-H-109 NCI-P97-0105. Baylor College of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00003097>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
3. ClinicalTrialsGOV 2009. *SU5416 in Treating Patients With Advanced or Recurrent Cancer of the Head and Neck: NCT00006361*. Studiennummer des Sponsors: CDR0000068232 MSKCC-00049 NCI-79. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00006361>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
4. ClinicalTrialsGOV 2010. *Comparison of Translocator Protein Expression and Binding Activity in Normal Tissue Versus Non Melanotic Malignancy: NCT01265472*. Studiennummer des Sponsors: RMB455-CTIL. Rambam Health Care Campus (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01265472>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
5. ClinicalTrialsGOV 2010. *Panitumumab (Vectibix®) in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01129154*. Studiennummer des Sponsors: Luc 09-002. Cliniques

universitaires Saint-Luc- Université Catholique de Louvain (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01129154>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

6. ClinicalTrialsGOV 2010. PDT With Metvix® 160 mg/g Cream in Organ Transplant Recipients With Non-melanoma Skin Cancer: NCT00472459. Studiennummer des Sponsors: PC T313/03. Galderma (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00472459>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
7. ClinicalTrialsGOV 2010. The Impact of Total Body Skin Examination on Skin Cancer Detection: NCT00765193. Studiennummer des Sponsors: 19-175 ex 07/08. Medical University of Graz (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00765193>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
8. ClinicalTrialsGOV 2011. Acitretin in Preventing Skin Cancer in Patients at High Risk for Skin Cancer: NCT00644384. Studiennummer des Sponsors: CDR0000582327 P30CA015083 MC02C8 1153-98. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00644384>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
9. ClinicalTrialsGOV 2011. Isotretinoin Plus Interferon in Treating Patients With Recurrent Cancer: NCT00002506. Studiennummer des Sponsors: CDR0000077957 CBRG-9208 NBSG-9208 NCI-V92-0159. Hoag Memorial Hospital Presbyterian (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00002506>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
10. ClinicalTrialsGOV 2011. Photodynamic Therapy in Treating Patients With Skin Cancer or Solid Tumors Metastatic to the Skin: NCT00023790. Studiennummer des Sponsors: CWRU1Y97 U01CA062502 P30CA043703 CWRU-1Y97 NCI-T99-0007 CASE-1Y97. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00023790>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
11. ClinicalTrialsGOV 2011. Role of microRNA in the Development of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01143311. Studiennummer des Sponsors: 09-PP-05. Centre Hospitalier Universitaire de Nice (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01143311>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
12. ClinicalTrialsGOV 2011. Treatment Selection According to Skin Reaction to Cetuximab: NCT01472653. Studiennummer des Sponsors: ORL-01-11. Institute of Oncology Ljubljana (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01472653>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
13. ClinicalTrialsGOV 2012. Correlation Between Skin Carotenoid Levels and Previous History of Skin Cancer: NCT00836342. Studiennummer des Sponsors: 2008-P-002240. Massachusetts General Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00836342>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
14. ClinicalTrialsGOV 2012. Dose-Ranging Safety and Efficacy Study of Topical Creams Containing API 31510 for the Treatment of in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00605709. Studiennummer des Sponsors: CTL0208. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar

- unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00605709>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
15. ClinicalTrialsGOV 2012. Microarray Analysis of microRNA Expression Profiles in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01500954. Studiennummer des Sponsors: MicroRNA7. Ruhr University of Bochum (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01500954>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
  16. ClinicalTrialsGOV 2012. Safety and Efficacy of Oral Midazolam for Perioperative Anxiety Relief of Patients Undergoing Mohs Micrographic Surgery: NCT00578214. Studiennummer des Sponsors: 07-000848. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00578214>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
  17. ClinicalTrialsGOV 2012. Study of Cetuximab in Squamous Cell Carcinoma of the Skin Expressing EGFR: NCT00240682 / 2005-001098-82. Centre Hospitalier of Chartres (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00240682>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
  18. ClinicalTrialsGOV 2013. Biafine Cream to Reduce Side Effects of Radiation Therapy in Patients Receiving Treatment for Advanced Head and Neck Cancer: NCT00006481. Studiennummer des Sponsors: RTOG-9913 CDR0000068312 RTOG-DEV-1073 NCI-P00-0173. Radiation Therapy Oncology Group (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00006481>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
  19. ClinicalTrialsGOV 2013. Bioelectric Field Imaging in Diagnosing Melanoma and Other Skin Cancers in Patients With Skin Lesions: NCT00391300. Studiennummer des Sponsors: CDR0000616117 EVMS-BFI and Lesions. Eastern Virginia Medical School (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00391300>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
  20. ClinicalTrialsGOV 2013. Celecoxib in Preventing Skin Cancer: NCT00025051. Studiennummer des Sponsors: CDR0000068840 CPMC-U19-CA81888-01-UV CPMC-IRB-9923 NCI-P01-0191. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00025051>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
  21. ClinicalTrialsGOV 2013. Gefitinib and PEG-Interferon Alfa-2a in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Skin Cancer: NCT00423397. Studiennummer des Sponsors: CDR0000521454 UCSD-051205 ZENECA-IRUSIRES0488. University of California, San Diego (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00423397>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
  22. ClinicalTrialsGOV 2013. Isotretinoin in Preventing Skin Cancer: NCT00025012. Studiennummer des Sponsors: CDR0000076973 NIAMS-91-AR-0161 NCI-91-C-0161. National Institute of Arthritis and Musculoskeletal and Skin Diseases (NIAMS) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00025012>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

23. ClinicalTrialsGOV 2013. Photodynamic Therapy in Treating Patients With Skin Cancer: NCT00002975. Studiennummer des Sponsors: CDR0000065494 RPCI-DS-96-55 NCI-G97-1224. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00002975>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
24. ClinicalTrialsGOV 2013. Photodynamic Therapy in Treating Patients With Skin Cancer: NCT00002963. Studiennummer des Sponsors: DS 92-42 RPCI-DS-92-42 NCI-V97-1191. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00002963>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
25. ClinicalTrialsGOV 2013. Radiation Therapy in Treating Patients With Head and Neck Cancer: NCT00021125. Studiennummer des Sponsors: MRC-CH03 CDR0000068750 EU-20121 ISRCTN62576956. Medical Research Council (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00021125>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
26. ClinicalTrialsGOV 2014. Clinical Study Assessment of SR-T100 Topical Gel Against Actinic Keratosis: NCT02085395. Studiennummer des Sponsors: MCCD06003A. G&E Herbal Biotechnology Co., LTD (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02085395>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
27. ClinicalTrialsGOV 2014. Does Cryofixation of Skin Specimens Affect Quality of Subsequent Formalin Fixed Paraffin Embedded H and E Histology: NCT01540695. Studiennummer des Sponsors: UPCC 25911. Abramson Cancer Center of the University of Pennsylvania (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01540695>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
28. ClinicalTrialsGOV 2014. Evaluation of Sentinel Lymph Nodes in Head and Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT00911326. Studiennummer des Sponsors: NEO3-06. Navidea Biopharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00911326>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
29. ClinicalTrialsGOV 2014. Gefitinib in Treating Patients Who Are Undergoing Surgery and/or Radiation Therapy for Locally Advanced or Recurrent Squamous Cell Skin Cancer: NCT00126555. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02893 2004-0204. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00126555>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
30. ClinicalTrialsGOV 2014. Nanocytology Test to Evaluate Skin Cancer in High Risk Patients: NCT01905891. Studiennummer des Sponsors: JG05012013. Northwestern University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01905891>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
31. ClinicalTrialsGOV 2014. Phase I/II Study of Postoperative Adjuvant Chemoradiation for Advanced-Stage Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck (cSCCHN): NCT01465815. Studiennummer des Sponsors: 6901 (5466) NCI-2011-01225. OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01465815>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

32. ClinicalTrialsGOV 2014. TUMORAPA 1: Efficacy of Rapamycin in Secondary Prevention of Skin Cancers in Kidney Transplant Recipients: NCT00133887. Studiennummer des Sponsors: 2003.333. Hospices Civils de Lyon (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00133887>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
33. ClinicalTrialsGOV 2015. Dasatinib in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Squamous Cell Skin Cancer or RAI Stage 0-I Chronic Lymphocytic Leukemia: NCT00563290. Studiennummer des Sponsors: NCI-2009-00226 CDR0000576527 OSU-07070 OSU 07070 7813 P30CA016058 N01CM00070. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00563290>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
34. ClinicalTrialsGOV 2015. Effect of Solar-Simulated Ultraviolet Radiation on Gene Expression in Unprotected and Sunscreen-Protected Skin of Healthy Adults With Fitzpatrick Skin Type II: NCT00099112. Studiennummer des Sponsors: CDR0000357437 NCI-04-C-0120. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00099112>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
35. ClinicalTrialsGOV 2015. Eflornithine to Prevent Skin Cancer in Patients With Previously Treated Early Stage Skin Cancer: NCT00005884. Studiennummer des Sponsors: CDR0000067928 U01CA077158 WCCC-CO-9737 NCI-P00-0155. University of Wisconsin, Madison (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00005884>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
36. ClinicalTrialsGOV 2015. Investigation of a Behavioral Substitute for Sunbathing: NCT00403377. Studiennummer des Sponsors: CDR0000499830 R21CA109670 UMASS-MCC-H-12102 UMASS-MCC-H-11924. University of Massachusetts, Worcester (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00403377>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
37. ClinicalTrialsGOV 2015. Isolated Limb Perfusion With Melphalan in Treating Patients With Stage IIIB-IV Melanoma or Sarcoma: NCT02507076. Studiennummer des Sponsors: 11-12-411 NCI-2013-01218 11-103 P30CA013330. Albert Einstein College of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02507076>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
38. ClinicalTrialsGOV 2015. Multi-Wavelength and Coherence Confocal Reflectance Microscopy of Pigmented and Non-Pigmented Lesions on the Skin In-Vivo: NCT00574392. Studiennummer des Sponsors: 06-136. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00574392>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
39. ClinicalTrialsGOV 2015. Safety Study of a Fluorescent Marker to Visualize Cancer Cells: NCT02097875. Studiennummer des Sponsors: BB-001 ACTRN12614000115639. Blaze Bioscience Australia Pty Ltd (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02097875>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

40. ClinicalTrialsGOV 2015. Study to Determine the Safety of Two Applications of PEP005 Topical Gel to Cutaneous Squamous Cell Carcinoma In Situ: NCT00329121. Studiennummer des Sponsors: PEP005-008. Peplin (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00329121>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
41. ClinicalTrialsGOV 2015. T4N5 Liposomal Lotion in Preventing The Recurrence of Nonmelanoma Skin Cancer in Patients Who Have Undergone a Kidney Transplant: NCT00089180. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02619 UAB-0323 CDR0000378098 N01CN15136. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00089180>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
42. ClinicalTrialsGOV 2015. ZD1839 (Iressa) for Recurrent or Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT00054691. Studiennummer des Sponsors: ID02-282. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00054691>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
43. ClinicalTrialsGOV 2016. Acitretin in Preventing Skin Cancers in Patients With Previously Treated Skin Cancers Who Have Undergone Organ Transplantation: NCT00003611. Studiennummer des Sponsors: NCCTG-969251 CDR0000066688 NCI-P98-0137. Alliance for Clinical Trials in Oncology (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00003611>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
44. ClinicalTrialsGOV 2016. An Appearance-Based Intervention to Reduce Teen Skin Cancer Risk: NCT01508013. Studiennummer des Sponsors: 1R01CA134891-01A2. East Tennessee State University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01508013>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
45. ClinicalTrialsGOV 2016. CSCC\_ASC Therapy in Patients With Severe Heart Failure: NCT02387723. Studiennummer des Sponsors: CSCC\_ASC1. JKastrup (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02387723>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
46. ClinicalTrialsGOV 2016. Efficacy and Safety of Dacomitinib in the Treatment of Skin Squamous Cell Cancer: NCT02268747. Studiennummer des Sponsors: DACOMINT14 92/14. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02268747>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
47. ClinicalTrialsGOV 2016. Establishing a Repository of Blood and DNA Samples From People With Sickle Cell Disease (Comprehensive Sickle Cell Centers Collaborative Genotype-Phenotype Database and Sample Repository): NCT00528203. Studiennummer des Sponsors: 517 U54HL070587. National Heart, Lung, and Blood Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00528203>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
48. ClinicalTrialsGOV 2016. Investigation of Desmoplastic Squamous Cell Carcinoma: NCT02717936. Studiennummer des Sponsors: DESMOPEK1. University Hospital Tuebingen (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02717936>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

49. ClinicalTrialsGOV 2016. New Strategies Against Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02672254. Studiennummer des Sponsors: FPT-2016.11. Corporacion Parc Tauli (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02672254>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
50. ClinicalTrialsGOV 2016. Optical Imaging for Preoperative Delineation of Nonmelanoma Skin Cancers: NCT02666833. Studiennummer des Sponsors: 2015P002339. Massachusetts General Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02666833>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
51. ClinicalTrialsGOV 2016. OX-40 Protein Expression in the Sentinel Lymph Nodes of Patients With Cancer: NCT00900302. Studiennummer des Sponsors: CDR0000443230 P30CA069533 OHSU-1085 OHSU-SOL-05045-L. OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00900302>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
52. ClinicalTrialsGOV 2016. Phase II Study of Skin Toxicity Dosing of IRESSA (Gefitinib) in Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck: NCT00519077. Studiennummer des Sponsors: 13503A. University of Chicago (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00519077>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
53. ClinicalTrialsGOV 2016. Prevention of UV-induced Carcinogenic Skin Alterations in Immunosuppressed Solid Organ Transplanted Patients: NCT01532453. Studiennummer des Sponsors: SP 488/2009. Spirig Pharma Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01532453>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
54. ClinicalTrialsGOV 2016. Safety, Tolerability and Performance of SmartMatrix Dermal Replacement Scaffold: NCT02059252. Studiennummer des Sponsors: SML001/13. Smart Matrix Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02059252>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
55. ClinicalTrialsGOV 2017. A Trial of Erlotinib + Radiotherapy for Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00369512. Studiennummer des Sponsors: F060106002. University of Alabama at Birmingham (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00369512>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
56. ClinicalTrialsGOV 2017. Comparison of Elective Lymph Node Treatment Versus Clinical Observation in the Absence of Palpable Lymph Nodes for High Risk Skin Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01252329. Studiennummer des Sponsors: PRO10030462. University of Pittsburgh (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01252329>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
57. ClinicalTrialsGOV 2017. EktoTherix™ Regenerative Tissue Scaffold for Repair of Surgical Excision Wounds: NCT02409628. Studiennummer des Sponsors: EKT01. Neotherix Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02409628>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

58. ClinicalTrialsGOV 2017. Electronic Brachytherapy for the Treatment of NMSC: NCT01016899. Studiennummer des Sponsors: CTPR-0002. Xoft, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01016899>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
59. ClinicalTrialsGOV 2017. Optical Biopsy of Human Skin in Conjunction With Laser Treatment: NCT00540566. Studiennummer des Sponsors: NIH-LAMPP-1996-200. University of California, Irvine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00540566>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
60. ClinicalTrialsGOV 2017. Oral Rigosertib for Squamous Cell Carcinoma: NCT01807546. Studiennummer des Sponsors: Onconova 09-09 COMIRB 13-0116. Onconova Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01807546>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
61. ClinicalTrialsGOV 2017. Phase II Trial of Erlotinib, Prior to Surgery or Radiation in Patients With Squamous Cell Cancers (SCC) of the Skin: NCT01059305. Studiennummer des Sponsors: 2009-0723 NCI-2011-00252. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01059305>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
62. ClinicalTrialsGOV 2017. Photodynamic Therapy for Treatment of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ: NCT03025724. Studiennummer des Sponsors: 897494. Rhode Island Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03025724>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
63. ClinicalTrialsGOV 2017. Recombinant Interleukin-15 in Treating Patients With Advanced Melanoma, Kidney Cancer, Non-small Cell Lung Cancer, or Squamous Cell Head and Neck Cancer: NCT01727076. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02205 CITN11-02 U01CA154967. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01727076>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
64. ClinicalTrialsGOV 2017. Recurrence in Buccinator Muscle Excision With the Skin Versus Without the Skin in Buccal Squamous Cell Carcinoma: NCT03364166. Studiennummer des Sponsors: NCT. Cairo University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03364166>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
65. ClinicalTrialsGOV 2017. Same-day Versus Separate-day Preoperative Consultation for Mohs Surgery: NCT02321982. Studiennummer des Sponsors: D15025. Dartmouth-Hitchcock Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02321982>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
66. ClinicalTrialsGOV 2017. Strategies to Promote Skin Health: NCT03237013. Studiennummer des Sponsors: 2253101. San Diego State University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03237013>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
67. ClinicalTrialsGOV 2017. Study for Treatment of Patients With Recurrent or Metastatic SCCHN or SCCS: NCT02449681. Studiennummer des Sponsors: TH-CR-602. Threshold

- Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02449681>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
68. ClinicalTrialsGOV 2017. Topical Aminolevulinic Acid in Patients With Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00663910. Studiennummer des Sponsors: CASE-9Z07-CC417 P30CA043703 P01CA084203 CC417. The Cleveland Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00663910>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
69. ClinicalTrialsGOV 2017. Treatment With Nab-paclitaxel in Cutaneous SCC: NCT02076243. Studiennummer des Sponsors: GCO 12-1697. Icahn School of Medicine at Mount Sinai (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02076243>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
70. ClinicalTrialsGOV 2018. A Phase 1b Dose Escalation/Expansion Study of Abexinostat in Combination With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumor Malignancies: NCT03590054. Studiennummer des Sponsors: 18956 NCI-2018-01395. Rahul Aggarwal (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03590054>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
71. ClinicalTrialsGOV 2018. A Trial to Compare the Incidence of SCC and Other Skin Neoplasia on Skin Areas Treated With Ingenol Disoxate Gel or Vehicle Gel for Actinic Keratosis on Face and Chest or Scalp: NCT03115476 / 2017-000228-85. Studiennummer des Sponsors: LP0084-1369. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03115476>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
72. ClinicalTrialsGOV 2018. Acitretin Plasma Levels Under Hemodialysis: NCT00488384. Studiennummer des Sponsors: 2007DR2065 EK674. Günther Hofbauer (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00488384>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
73. ClinicalTrialsGOV 2018. Alpha Radiation Emitters Device for the Treatment of Squamous Cell Carcinoma: NCT03015883. Studiennummer des Sponsors: CTP-SCC-00. Alpha Tau Medical LTD. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03015883>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
74. ClinicalTrialsGOV 2018. Capecitabine in Treating Patients With Advanced or Recurrent Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT01823679. Studiennummer des Sponsors: IRB-26699 NCI-2013-00710 SKIN0016. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01823679>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
75. ClinicalTrialsGOV 2018. Cemiplimab in Treating Participants With Recurrent Stage III-IV Head and Neck Squamous Cell Cancer Before Surgery: NCT03565783. Studiennummer des Sponsors: 2017-0332 NCI-2018-01313 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03565783>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

76. ClinicalTrialsGOV 2018. Cetuximab Before Surgery in Treating Patients With Aggressive Locally Advanced Skin Cancer: NCT02324608. Studiennummer des Sponsors: 091303 NCI-2014-02027 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02324608>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
77. ClinicalTrialsGOV 2018. Confocal Reflectance Microscopy of Shave-Biopsy Sites on Skin in Vivo: NCT00601185. Studiennummer des Sponsors: 06-009 NIH R01 EB0027-15, R44 CA093106-02c. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00601185>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
78. ClinicalTrialsGOV 2018. Diagnosing Melanoma, Squamous Cell Carcinoma and Basal Cell Carcinoma Using the Spectra-Scope: NCT03069846. Studiennummer des Sponsors: Speclipse-2016-10. Sung Hyun Pyun (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03069846>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
79. ClinicalTrialsGOV 2018. Eflornithine With or Without Triamcinolone in Preventing Nonmelanoma Skin Cancer in Patients With Actinic Keratosis: NCT00021294. Studiennummer des Sponsors: CDR0000068767 P01CA027502 UARIZ-HSC-0072 NCI-H01-0075. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00021294>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
80. ClinicalTrialsGOV 2018. Elucid Labs AIDA™ - Labelled Image Acquisition Protocol: NCT03621462. Studiennummer des Sponsors: AIDA-PRO-001. Elucid Labs Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03621462>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
81. ClinicalTrialsGOV 2018. Expanded Access Protocol for Cemiplimab in Metastatic or Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03492489. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-17103. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03492489>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
82. ClinicalTrialsGOV 2018. Green Tea Extract in Treating Patients With Actinic Keratosis: NCT00005097. Studiennummer des Sponsors: UCI 98-31 CDR0000067798 UCIRVINE-N01-CN-85182 NCI-P00-0142 UCI 98-31 1998-420. Frank Meyskens (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00005097>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
83. ClinicalTrialsGOV 2018. Harmonics-based in Vivo Optical Virtual Biopsy: NCT01980264. Studiennummer des Sponsors: 200903064D. National Taiwan University Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01980264>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
84. ClinicalTrialsGOV 2018. How Microbes and Metabolism May Predict Skin Cancer Immunotherapy Outcomes: NCT03370861. Studiennummer des Sponsors: MINING. Washington University School of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03370861>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

85. ClinicalTrialsGOV 2018. Immunotherapy +/- EGFR Inhibitor In Advanced/Metastatic cSCC: Tackling Primary And Secondary Resistance: NCT03666325. Studiennummer des Sponsors: I-Tackle. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03666325>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
86. ClinicalTrialsGOV 2018. Metastases of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Organ Transplant Recipients. The "SCOPE-ITSCC Metastases Study": NCT01976468. Studiennummer des Sponsors: SCOPE-ITSCC metastases. University of Zurich (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01976468>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
87. ClinicalTrialsGOV 2018. Pembrolizumab Combined With Cetuximab for Treatment of Recurrent/Metastatic Head & Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT03082534. Studiennummer des Sponsors: 160621 MISP 52211. Assuntina G. Sacco (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03082534>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
88. ClinicalTrialsGOV 2018. Post-operative Concurrent Chemo-radiotherapy Versus Post-operative Radiotherapy for Cancer of the Head and Neck: NCT00193895. Studiennummer des Sponsors: TROG 05.01. Trans-Tasman Radiation Oncology Group (TROG) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00193895>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
89. ClinicalTrialsGOV 2018. Post-operative Radiation With Cetuximab for Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck: NCT01979211. Studiennummer des Sponsors: UCHN-12-001. University of Cincinnati (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01979211>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
90. ClinicalTrialsGOV 2018. Radiation Therapy and MK-3475 for Patients With Recurrent/Metastatic Head and Neck Cancer, Renal Cell Cancer, Melanoma, and Lung Cancer: NCT02318771. Studiennummer des Sponsors: 14P.524 2014-085. Sidney Kimmel Cancer Center at Thomas Jefferson University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02318771>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
91. ClinicalTrialsGOV 2018. Safety, Tolerability, and Efficacy Study of CLL442 in Patients With Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ (SCCis): NCT03333694. Studiennummer des Sponsors: CCLL442X2201. Novartis Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03333694>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
92. ClinicalTrialsGOV 2018. Sirolimus in Kidney Transplant Patients With Squamous Cell Skin Carcinoma: NCT01764607. Studiennummer des Sponsors: 514-2012 00086505. University of Florida (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01764607>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
93. ClinicalTrialsGOV 2018. Standard-Dose or High-Dose Erlotinib Hydrochloride Before Surgery in Treating Patients With Head and Neck Cancer: NCT00954226.

- Studiennummer des Sponsors: 2008-0137 NCI-2012-01639 NCI-2010-01142 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00954226>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
94. ClinicalTrialsGOV 2018. Study Assessing the Safety and Performance of Smart Matrix®: NCT03742726. Studiennummer des Sponsors: SML002/18. Smart Matrix Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03742726>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
95. ClinicalTrialsGOV 2018. Study of Pembrolizumab as First Line Therapy in Patients With Unresectable Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT02883556 / 2016-002076-28. Studiennummer des Sponsors: P151202. Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02883556>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
96. ClinicalTrialsGOV 2018. Study of TVEC in Patients With Cutaneous Squamous Cell Cancer: NCT03714828. Studiennummer des Sponsors: 1807738975 29088. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03714828>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
97. ClinicalTrialsGOV 2018. Treatment of Solid Tumors With Intratumoral Hiltonol® (Poly-ICLC): NCT01984892. Studiennummer des Sponsors: GCO 13-1687 BB-43984. Nina Bhardwaj (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01984892>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
98. ClinicalTrialsGOV 2018. Trigriluzole With Nivolumab and Pembrolizumab in Treating Patients With Metastatic or Unresectable Solid Malignancies or Lymphoma: NCT03229278. Studiennummer des Sponsors: 051707 NCI-2017-01155 Pro20170000453 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03229278>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
99. ClinicalTrialsGOV 2018. T-VEC in Non-melanoma Skin Cancer: NCT03458117. Studiennummer des Sponsors: 20139157. University of Zurich (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03458117>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
100. ClinicalTrialsGOV 2018. Utility of the Skin Cancer Quality of Life Impact Tool: NCT02580916. Studiennummer des Sponsors: 11054. Oxford University Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02580916>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
101. ClinicalTrialsGOV 2019. A Trial of Intratumoral Injections of SD-101 in Combination With Pembrolizumab in Patients With Metastatic Melanoma or Recurrent or Metastatic Head and Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT02521870. Studiennummer des Sponsors: DV3-MEL-01 Keynote 184 SYNERGY-001. Dynavax Technologies Corporation (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02521870>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

102. ClinicalTrialsGOV 2019. ACCEPTABILITY AND WRITING FREQUENCY OF ADVANCED DIRECTIVES IN ONCO-DERMATOLOGY PATIENTS: NCT03822988. Studiennummer des Sponsors: PSS-2018/PADAONCODERM. Central Hospital, Nancy, France (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03822988>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
103. ClinicalTrialsGOV 2019. Alpha Radiation Emitters Device for the Treatment of Squamous Cell Carcinoma (DaRT): NCT03353077. Studiennummer des Sponsors: CTP-SCC-000. Alpha Tau Medical LTD. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03353077>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
104. ClinicalTrialsGOV 2019. An Open-Label Safety Study of API 31510 in a Topical Cream for in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCCIS): NCT00652080. Studiennummer des Sponsors: CTL0408. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00652080>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
105. ClinicalTrialsGOV 2019. AS-OCT Guided Treatment of Diffuse CSCC: NCT03515954. Studiennummer des Sponsors: Benha19992. Benha University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03515954>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
106. ClinicalTrialsGOV 2019. Avelumab With or Without Cetuximab in Treating Patients With Advanced Skin Squamous Cell Cancer: NCT03944941. Studiennummer des Sponsors: A091802 NCI-2018-02652 U10CA180821. Alliance for Clinical Trials in Oncology (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03944941>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
107. ClinicalTrialsGOV 2019. Cancer Risk in Carriers of the Gene for Xeroderma Pigmentosum: NCT00046189. Studiennummer des Sponsors: 020313 02-C-0313. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00046189>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
108. ClinicalTrialsGOV 2019. Capecitabine or 5-FU With Pegylated Interferon Alpha-2b in Unresectable/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02218164. Studiennummer des Sponsors: MCC-17759. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02218164>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
109. ClinicalTrialsGOV 2019. CemiplimAb Survivorship Epidemiology: NCT03836105. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1806. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03836105>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
110. ClinicalTrialsGOV 2019. Cetuximab for Unresectable Cutaneous Squamous Cell Carcinoma - A National Retrospective Study: NCT03325738. Studiennummer des Sponsors: 2017/05. Centre Antoine Lacassagne (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03325738>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.

111. ClinicalTrialsGOV 2019. CIMAvax Vaccine, Nivolumab, and Pembrolizumab in Treating Patients With Advanced Non-small Cell Lung Cancer or Squamous Head and Neck Cancer: NCT02955290. Studiennummer des Sponsors: I 286816 NCI-2016-01467 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02955290>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
112. ClinicalTrialsGOV 2019. Cobimetinib and Atezolizumab in Advanced Rare Tumors: NCT03108131. Studiennummer des Sponsors: 2016-0869 NCI-2018-01399. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03108131>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
113. ClinicalTrialsGOV 2019. Electronic Skin Surface Brachytherapy for Cutaneous Basal Cell and Squamous Cell Carcinoma: NCT02131805. Studiennummer des Sponsors: 14-001. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02131805>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
114. ClinicalTrialsGOV 2019. Erlotinib in Treating Patients With Recurrent or Metastatic Skin Squamous Cell Carcinoma: NCT01198028. Studiennummer des Sponsors: 2009-0888 NCI-2018-01834 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01198028>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
115. ClinicalTrialsGOV 2019. Gabapentin, Methadone, and Oxycodone With or Without Venlafaxine Hydrochloride in Managing Pain in Participants With Stage II-IV Squamous Cell Head and Neck Cancer Undergoing Chemoradiation Therapy: NCT03574792. Studiennummer des Sponsors: I 61117 NCI-2018-01055 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03574792>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
116. ClinicalTrialsGOV 2019. High-Risk Skin Cancers With Atezolizumab Plus NT-17: NCT03901573. Studiennummer des Sponsors: NIT-106 ION-02. NeoImmuneTech (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03901573>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
117. ClinicalTrialsGOV 2019. Home Sleep Apnea Machine in Evaluating Obstructive Sleep Apnea in Patients With Stage III-IV Head and Neck Cancer: NCT03875053. Studiennummer des Sponsors: 2017-135. Barbara Ann Karmanos Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03875053>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
118. ClinicalTrialsGOV 2019. Intratumoral AST-008 Combined With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumors: NCT03684785. Studiennummer des Sponsors: AST-008-102. Exicure, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03684785>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
119. ClinicalTrialsGOV 2019. Magnetic Resonance (MR) Imaging & Blood Biomarkers for Head and Neck Cancer: NCT03491176. Studiennummer des Sponsors: PA16-1041 NCI-2018-02631 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter:

- <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03491176>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
120. ClinicalTrialsGOV 2019. MG1-MAGEA3 With Ad-MAGEA3 and Pembrolizumab in Patients With Previously Treated Metastatic Melanoma or Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03773744. Studiennummer des Sponsors: Ad/MG1-MAGEA3-003. Turnstone Biologics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03773744>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
121. ClinicalTrialsGOV 2019. Molecular Characterization of Cutaneous Tumors: NCT03092830. Studiennummer des Sponsors: 0515-15-RMC. Rabin Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03092830>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
122. ClinicalTrialsGOV 2019. Nivolumab in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03834233. Studiennummer des Sponsors: 1258/18. Instituto do Cancer do Estado de São Paulo (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03834233>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
123. ClinicalTrialsGOV 2019. Pembrolizumab in Patients With Locally Advanced or Metastatic Skin Cancer: NCT02964559. Studiennummer des Sponsors: IRB00087412 NCI-2016-00831 Winship3185-16. Emory University (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02964559>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
124. ClinicalTrialsGOV 2019. Pembrolizumab in Treating Patients With Rare Tumors That Cannot Be Removed by Surgery or Are Metastatic: NCT02721732. Studiennummer des Sponsors: 2015-0948 NCI-2016-00545 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02721732>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
125. ClinicalTrialsGOV 2019. Pembrolizumab Versus Placebo Following Surgery and Radiation in Participants With Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (MK-3475-630/KEYNOTE-630): NCT03833167 / 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: 3475-630 MK-3475-630 KEYNOTE-630. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03833167>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
126. ClinicalTrialsGOV 2019. Phase 1 Study of CK-301 (Cosibelimab) as a Single Agent in Subjects With Advanced Cancers: NCT03212404. Studiennummer des Sponsors: CK-301-101. Checkpoint Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03212404>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
127. ClinicalTrialsGOV 2019. Photodynamic Therapy Using Silicon Phthalocyanine 4 in Treating Patients With Actinic Keratosis, Bowen's Disease, Skin Cancer, or Stage I or Stage II Mycosis Fungoides: NCT00103246. Studiennummer des Sponsors: CASE1Y04 P30CA043703 CASE-CWRU-1Y04 10-03-01. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT00103246>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

128. ClinicalTrialsGOV 2019. Pre-Operative Cemiplimab Administered Intralesionally for Patients With Recurrent Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03889912. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1787. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03889912>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
129. ClinicalTrialsGOV 2019. Preventing Squamous Cell Skin Cancer: NCT02347813. Studiennummer des Sponsors: URochester RSRB 00052209. University of Rochester (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02347813>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
130. ClinicalTrialsGOV 2019. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated With Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: NCT01926496 / 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01926496>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
131. ClinicalTrialsGOV 2019. Satisfaction and Quality of Life Comparison Between Patients Using Cicaplast Baume B5 Versus Dexeryl for the Management of Cutaneous Toxicities Induced by Epidermal Growth Factor Receptor Inhibitors (iEGFR): NCT03421912. Studiennummer des Sponsors: ET17-011 (CICAFIX). Centre Leon Berard (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03421912>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
132. ClinicalTrialsGOV 2019. Skin Cancer Prevention With Nicotinamide in Transplant Recipients - Pilot Trial: NCT03769285. Studiennummer des Sponsors: SPRINTR-Pilot. Women's College Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03769285>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
133. ClinicalTrialsGOV 2019. Skin Cancer Screening Education Study: NCT02352428. Studiennummer des Sponsors: LEO-SCSES\_1013. Association of Dermatological Prevention, Germany (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02352428>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
134. ClinicalTrialsGOV 2019. SL-279252 (PD1-Fc-OX40L) in Subjects With Advanced Solid Tumors or Lymphomas: NCT03894618. Studiennummer des Sponsors: SL01-DEL-101. Shattuck Labs, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03894618>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
135. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of HF10 in Patients With Refractory Head and Neck Cancer or Solid Tumors With Cutaneous and/or Superficial Lesions: NCT01017185. Studiennummer des Sponsors: M06-10083. Takara Bio Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT01017185>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
136. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of Intratumoral CV8102 in cMEL, cSCC, hnSCC, and ACC: NCT03291002. Studiennummer des Sponsors: CV-8102-008. CureVac AG (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03291002>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

137. ClinicalTrialsGOV 2019. Study of Pembrolizumab (MK-3475) in Adults With Recurrent/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (cSCC) or Locally Advanced Unresectable cSCC (MK-3475-629/KEYNOTE-629): NCT03284424 / 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629 MK-3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03284424>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
138. ClinicalTrialsGOV 2019. Tacrolimus, Nivolumab, and Ipilimumab in Treating Kidney Transplant Recipients With Selected Unresectable or Metastatic Cancers: NCT03816332. Studiennummer des Sponsors: NCI-2019-00239 ETCTN10214 10214 UM1CA186691. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03816332>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
139. ClinicalTrialsGOV 2019. Talimogene Laherparepvec and Nivolumab in Treating Patients With Refractory Lymphomas or Advanced or Refractory Non-melanoma Skin Cancers: NCT02978625. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-01804 CINJ #091701 10057 UM1CA186716. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02978625>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
140. ClinicalTrialsGOV 2019. Tele-dermatology of Skin Cancer in a Cohort of Local Health Authority Employees in the Province of Bergamo: NCT02902822. Studiennummer des Sponsors: CLICCAILNEO\_2. Centro Studi Gised (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT02902822>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
141. ClinicalTrialsGOV 2019. Testing Lenvatinib and Cetuximab in Patients With Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma and Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03524326. Studiennummer des Sponsors: 17-635. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03524326>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
142. ClinicalTrialsGOV 2019. The Addition of Pembrolizumab to Postoperative Radiotherapy in Cutaneous Squamous Cell Cancer of the Head and Neck: NCT03057613. Studiennummer des Sponsors: CASE6316. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03057613>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
143. ClinicalTrialsGOV 2019. The UNSCARRed Study: UNresectable Squamous Cell Carcinoma Treated With Avelumab and Radical Radiotherapy: NCT03737721. Studiennummer des Sponsors: UNSCARRed: IIT-0004. AHS Cancer Control Alberta (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03737721>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
144. ClinicalTrialsGOV 2019. Using MC1R Genotype to Impact Melanoma Risk Behavior: NCT03509467. Studiennummer des Sponsors: MCC-17984 MCC-19461. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://ClinicalTrials.gov/show/NCT03509467>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

145. EU-Clinical Trials Register 0. A Multicenter, Randomised, Double-blind, Placebo-controlled Study of Darbepoetin alfa for the Treatment of Anaemic Subjects with Low or Intermediate-1 Risk Myelodysplastic Syndrome (MDS): 2009-016522-14. Studiennummer des Sponsors: 20090160. Amgen Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-016522-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-016522-14), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
146. EU-Clinical Trials Register 0. A Multi-Centre Double-Blind Randomised Placebo-Controlled Phase II Study of HDP 99.0006 in Patients with Actinic Keratosis: 2006-005525-33. Studiennummer des Sponsors: HDP 606. Heidelberg Pharma GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-005525-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-005525-33), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
147. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 1/2, Open-Label, Multi-Arm Trial to Investigate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Biological, and Clinical Activity of AGEN1884 in Combination with AGEN2034 in Subjects with Metas: 2018-000120-33. Studiennummer des Sponsors: C-550-01. Agenus Inc., (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-000120-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-000120-33), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
148. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 1/2 Dose-escalation of USL311 as Single Agent and in Combination with Lomustine (CCNU) in Subjects with Advanced Solid Tumors, with Subsequent Single Agent and Combination Phase 2 Cohorts f: 2015-004214-14. Studiennummer des Sponsors: P311-201. Upsher-Smith Laboratories, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-004214-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-004214-14), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
149. EU-Clinical Trials Register 0. (A Phase 2) STUDY TO DETERMINE THE EFFICACY AND SAFETY OF LENALIDOMIDE AND LOW-DOSE DEXAMETHASONE (Rd) FOLLOWED BY RITUXIMAB, AUTOGRAFT AND LENALIDOMIDE MAINTENANCE IN NEWLY DIAGNOSED WALDESTROM MA: 2010-020868-38. Studiennummer des Sponsors: RV-WM-PI-0548. U.O.C. EMATOLOGIA - OSP. S. EUGENIO - ASL RM C (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-020868-38](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-020868-38), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
150. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 2, Open-label, Single arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (R/M cSCC): 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-000594-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-000594-37), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
151. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE 2, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, MULTICENTER, DOUBLE-BLIND, ACTIVE- CONTROL, PARALLEL-GROUP STUDY TO DETERMINE THE SAFETY OF AND TO SELECT A TREATMENT REGIMEN OF CC-4047 EITHER AS SINGLE-AGENT O: 2006-004553-17. Studiennummer des Sponsors: CC-4047-MMM-001. Celgene Corporation (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr->

- search/search?query=eudract\_number:2006-004553-17, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
152. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Tasquinimod in Men with Metastatic Castrate Resistant Prostate Cancer: 2010-021870-12. Studiennummer des Sponsors: 10TASQ10. Active Biotech AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-021870-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-021870-12), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
153. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE 3 STUDY OF SAFETY AND EFFICACY OF KARENITECIN VERSUS TOPOTECAN ADMINISTERED FOR 5 CONSECUTIVE DAYS EVERY 3 WEEKS IN PATIENTS WITH ADVANCED EPITHELIAL OVARIAN CANCER: 2006-006950-81. Studiennummer des Sponsors: KTN32313R. BioNumerik Pharmaceuticals, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-006950-81](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-006950-81), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
154. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate Pembrolizumab Versus Placebo as Adjuvant Therapy Following Surgery and Radiation in Participants with High-risk Locally Adv: 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-630. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-001974-76](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-001974-76), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
155. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE 3B, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, OPEN-LABEL, BLIND EVALUATOR (PROBE) STUDY EVALUATING THE EFFICACY AND SAFETY OF (LMW) HEPARIN/EDOXABAN VERSUS DALTEPARIN IN VENOUS THROMBOEMBOLISM ASSOCIATED W: 2014-004708-30. Studiennummer des Sponsors: DU176b-D-U311. Daiichi Sankyo , Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-004708-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-004708-30), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
156. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase I Open Label Study Evaluating the Safety and Feasibility of Allogeneic Mesenchymal stem cells for radiation-induced hyposalivation and xerostomia in previous oropharyngeal patients: 2018-003856-19. Studiennummer des Sponsors: CVB2018-2. Department of Otorhinolaryngology, Head and Neck Surgery and Audiology. Rigshospitalet, University Hospital of Cph, DK (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-003856-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-003856-19), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
157. EU-Clinical Trials Register 0. A phase I/II multicenter, open-label Study of DKN-01 to investigate the anti-tumor activity and safety of DKN-01 in Patients with Hepatocellular Carcinoma and WNT signaling Alterations: 2017-002468-41. Studiennummer des Sponsors: Dial-1. University Medical Center of the Johannes Gutenberg- University Mainz (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-002468-41](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-002468-41), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

158. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase I/II Study of Lenalidomide in Patients with Chronic Myelomonocytic Leukemia: 2009-017147-33. Studiennummer des Sponsors: AGMT\_CMML1. AGMT gemeinnützige GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-017147-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-017147-33), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
159. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase I/II trial of lenalidomide combined with cyclophosphamide and intermediate dose dexamethasone in patients with primary (AL) systemic amyloidosis: 2006-007082-36. Studiennummer des Sponsors: RV178. Hellenic Oncology Cooperative Group (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-007082-36](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-007082-36), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
160. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase II, Multicenter, Open-Label Study Of YM155 Plus Rituximab In Previously Treated Subjects With CD20-Positive B Cell Non-Hodgkin's Lymphoma Who Are Ineligible For Or Have Previously Received: 2009-010777-20. Studiennummer des Sponsors: 155-CL-031. Astellas Pharma Global Development, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-010777-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-010777-20), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
161. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase II, Multicenter, Open-Label Study Of YM155 Plus Docetaxel in Subjects with Stage III (Unresectable) or Stage IV Melanoma: 2009-015738-31. Studiennummer des Sponsors: 155-CL-034. Astellas Pharma Global Development, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-015738-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-015738-31), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
162. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE II MULTI-CENTRE, RANDOMIZED, OPEN LABEL STUDY OF PROLONGED THERAPY WITH SUBCUTANEOUS BORTEZOMIB TWICE MONTHLY ASSOCIATED WITH DEXAMETHASONE, IN RELAPSED AND REFRACTORY MULTIPLE MYELOMA PAT: 2013-000432-10. Studiennummer des Sponsors: 26866138MMY2084. DUTCH BELGIAN COOPERATIVE GROUP FOR HEMATOLOGY ONCOLOGY - HOVON (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-000432-10](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-000432-10), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
163. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase II Single Arm Study of the use of CODOX-M/IVAC with Rituximab (R-CODOX-M/IVAC) in the treatment of patients with Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) or Burkitt's Lymphoma (BL) of Internat: 2005-003479-19. Studiennummer des Sponsors: UCL/05/134. University College London (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-003479-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-003479-19), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
164. EU-Clinical Trials Register 0. A phase II study of ruxolitinib (INCB018424) to evaluate efficacy and safety in Patients with Proliferative Chronic Myelomonocytic Leukemia (CMML): 2013-004370-10. Studiennummer des Sponsors: RUXO\_LMMC-PRO\_1401. Grupo Español de Síndromes Mielodisplásicos (GESMD) (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-004370-10](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-004370-10), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

165. EU-Clinical Trials Register 0. A PHASE II STUDY, COMPARING A DOSE-TITRATION REGIMEN OF FULVESTRANT WITH THE APPROVED DOSING REGIMEN IN POSTMENOPAUSAL PATIENTS WITH HORMONE-RESPONSIVE ADVANCED BREAST CANCER (ABC): 2008-004988-19. Studiennummer des Sponsors: Fides. ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-004988-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-004988-19), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
166. EU-Clinical Trials Register 0. A phase III, randomized, open label, multicenter, controlled trial of niraparib versus physician's choice in previously-treated, HER2 negative, germline BRCA mutation-positive breast cancer patients: 2013-000684-85. Studiennummer des Sponsors: PR-30-5010-C. TESARO UK Limited, (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-000684-85](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-000684-85), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
167. EU-Clinical Trials Register 0. A Phase III, Multi-center, Randomized, Controlled Study to Compare the Efficacy and Safety of Gemcitabine Alone vs. ON 01910.Na Combined with Gemcitabine in Patients with Previously Untreated Metas: 2012-003547-29. Studiennummer des Sponsors: 04-22. Onconova Therapeutics Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-003547-29](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-003547-29), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
168. EU-Clinical Trials Register 0. A phase III study of lenalidomide maintenance after debulking therapy in patients with advanced cutaneous T-cell lymphoma: 2009-011020-65. Studiennummer des Sponsors: EORTC21081. European Organisation for Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-011020-65](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-011020-65), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
169. EU-Clinical Trials Register 0. A randomised, prospective, open-label, multi-centre study comparing the efficacy and safety of conversion to Sirolimus in stable renal transplant recipients with a cutaneous squamous cell carcinoma: 2005-004372-20. Studiennummer des Sponsors: 1.1(UK). Oxford Radcliffe Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-004372-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-004372-20), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
170. EU-Clinical Trials Register 0. A randomised comparison of daily 25 mg versus 5 mg lenalidomide as maintenance therapy after high-dose therapy and autologous stem cell transplantation in patients with multiple myeloma: 2007-003945-33. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-PI-280. Gesellschaft für Medizinische Innovation -Hämatologie und Onkologie mbH (GMIHO) (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003945-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003945-33), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
171. EU-Clinical Trials Register 0. A randomised controlled, open label, phase II pilot study comparing the toxicity of rituximab plus CHOP chemotherapy with rituximab plus CHOP chemotherapy and bortezomib in adults with newly diagno: 2006-003333-33. Studiennummer des Sponsors: JJ0606. Cardiff and Vale NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-003333-33)

003333-33, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

172. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, double-blind, placebo-controlled multi-centre phase II study to evaluate efficacy and tolerability of ODX (Osteodex) in Metastatic Castration Resistant Prostate Cancer (CRPC): 2014-002054-39. Studiennummer des Sponsors: ODX-002. DexTech Medical AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-002054-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-002054-39), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
173. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, Investigator-and patient-blind, placebo-controlled, parallel group first in human and proof of concept study to evaluate the safety, tolerability, and efficacy of CLL442 in patients w: 2017-003495-31. Studiennummer des Sponsors: CCLL442X2201. Novartis Pharma AG (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-003495-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-003495-31), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
174. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, multicentre, phase III study of Erlotinib versus observation in patients with no evidence of disease progression after first line, platinum-based chemotherapy for high-risk Stage I an: 2004-004333-34. Studiennummer des Sponsors: EORTC 55041. European Organisation for Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-004333-34](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-004333-34), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
175. EU-Clinical Trials Register 0. A randomized, double-blind, dose finding, repeat dose Phase II multicentre study of ODX for the treatment of patients with castration resistant prostate cancer (CRPC) and skeletal metastases: 2015-005666-37. Studiennummer des Sponsors: ODX-003. DexTech Medical AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-005666-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-005666-37), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
176. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized, Open Label, Phase III Study of Overall Survival Comparing Pembrolizumab (MK-3475) versus Platinum Based Chemotherapy in Treatment Naïve Subjects with PD-L1 Positive Advanced or Metast: 2014-001473-14. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-042. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-001473-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-001473-14), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
177. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 2 Study with and without Enzastaurin in Combination with Docetaxel and Prednisone, Followed by Enzastaurin Maintenance as First-Line Treatment: 2008-004451-30. Studiennummer des Sponsors: H6Q-MC-S032. Eli Lilly and Company (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-004451-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-004451-30), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
178. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized, Double-blind, Multicenter, Placebo-controlled Study of Adjuvant Lapatinib in Women with Early-Stage ErbB2 Overexpressing Breast Cancer: 2005-005186-10. Studiennummer des Sponsors: EGF105485. GlaxoSmithKline Research & Development Limited (Hrsg.). Verfügbar

unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-005186-10](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-005186-10), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

179. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized Open-Label Phase III Trial of MK-3475 versus Platinum based Chemotherapy in 1L Subjects with PD-L1 Strong Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer: 2014-000323-25. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-024. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-000323-25](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-000323-25), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
180. EU-Clinical Trials Register 0. A Randomized Trial with factorial Design comparing Fulvestrant ± Lapatinib ± Aromatase Inhibitor in metastatic breast cancer progressing after Aromatase Inhibitor therapy: 2007-006031-30. Studiennummer des Sponsors: GIM8 OVER. CONSORZIO ONCOTECH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-006031-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-006031-30), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
181. EU-Clinical Trials Register 0. A single arm phase II, open-label, multicenter trial to investigate the clinical activity and safety of avelumab in combination with cetuximab in subjects with unresectable stage III or stage IV cu: 2018-001708-12. Studiennummer des Sponsors: 4518000. Alcedis GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-001708-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-001708-12), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
182. EU-Clinical Trials Register 0. A Single-Arm Multi-Center Trial of Bendamustine given with Ofatumumab (BendOfa) in Patients With Refractory or Relapsed Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL): 2009-017663-42. Studiennummer des Sponsors: GIMEMACLL0809. G.I.M.E.M.A. GRUPPO ITALIANO MALATTIE EMATOLOGICHE DELL'ADULTO (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-017663-42](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-017663-42), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
183. EU-Clinical Trials Register 0. A THREE MONTH PROSPECTIVE OPEN LABEL STUDY OF THERAPY WITH FRAGMIN(r) (DALTEPARIN SODIUM INJECTION) IN CHILDREN WITH VENOUS THROMBOEMBOLISM WITH OR WITHOUT MALIGNANCIES: 2016-000394-21. Studiennummer des Sponsors: A6301094. Pfizer Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-000394-21](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-000394-21), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
184. EU-Clinical Trials Register 0. Allogeneic adipose tissue-derived stromal/stem cell therapy in patients with ischemic heart disease and heart failure: 2015-001560-19. Studiennummer des Sponsors: CSCC-ASC2. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-001560-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-001560-19), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
185. EU-Clinical Trials Register 0. An open label multicentric phase II study of Panitumumab (Vectibix(r)) in cutaneous squamous cell carcinoma (SCC): 2009-015237-76. Studiennummer des Sponsors: LUC 09-002. Centre du Cancer des Cliniques

Universitaires Saint-Luc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-015237-76](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-015237-76), abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

186. EU-Clinical Trials Register 0. An open, multicentric phase II trial to evaluate the efficacy and safety of Bendamustine, Lenalidomide (Revlimid(r)) and Dexamethasone (BRd) as 2nd-line therapy for patients with relapsed or refracto: 2010-022253-42. Studiennummer des Sponsors: CTU10.041/BRd. Kantonsspital St. Gallen (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-022253-42](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-022253-42), abgerufen am: 27.05.2019. Ausschlussgrund: A1.
187. EU-Clinical Trials Register 0. An open, randomized clinical phase I/II trial to investigate maximum tolerated dose, efficacy, and safety of lenalidomide/low-dose dexamethasone in combination with continuous oral cyclophosphamide: 2008-003829-16. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-DSMM-0279. GMIHO - Gesellschaft für medizinische Innovation Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-003829-16](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-003829-16), abgerufen am: 27.05.2019. Ausschlussgrund: A1.
188. EU-Clinical Trials Register 0. An open-label, multicenter, single-arm, Phase I dose-escalation with efficacy tail extension study of vemurafenib (RO5185426) in pediatric patients with surgically incurable and unresectable Stage: 2011-000874-67. Studiennummer des Sponsors: NO25390. F. Hoffman-La Roche Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2011-000874-67](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2011-000874-67), abgerufen am: 27.05.2019. Ausschlussgrund: A1.
189. EU-Clinical Trials Register 0. AN OPEN-LABEL, DOSE-FINDING AND PROOF OF CONCEPT STUDY OF THE PD-L1 PROBODY(tm) THERAPEUTIC, CX-072, AS MONOTHERAPY AND IN COMBINATION WITH YERVOY(r) (IPILIMUMAB) OR WITH ZELBORAF(r) (VEMURAFENIB) IN SUBJ: 2016-002490-36. Studiennummer des Sponsors: CTMX-M-072-001. CytomX Therapeutics, Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-002490-36](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-002490-36), abgerufen am: 27.05.2019. Ausschlussgrund: A1.
190. EU-Clinical Trials Register 0. An open-label study to investigate the pharmacodynamics of a repeat dose regimen of bevacizumab (10mg/kg q2w) and escalating repeat doses of pazopanib in renal cell carcinoma: 2008-005053-38. Studiennummer des Sponsors: VDF111687. GlaxoSmithKline Research & Development Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-005053-38](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-005053-38), abgerufen am: 27.05.2019. Ausschlussgrund: A1.
191. EU-Clinical Trials Register 0. Apixaban for the treatment of venous thromboembolism in patients with cancer: a prospective randomized open blinded end point (PROBE) study- the CARAVAGGIO study: 2016-003093-40. Studiennummer des Sponsors: FADOI\_032016. FONDAZIONE FADOI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-003093-40](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-003093-40), abgerufen am: 27.05.2019. Ausschlussgrund: A1.

192. EU-Clinical Trials Register 0. Apixaban for treatment of venous thrombosis in patients with cancer: 2014-005439-15. Studiennummer des Sponsors: CAP. Akershus University Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-005439-15](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-005439-15), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
193. EU-Clinical Trials Register 0. Bendamustine, Bortezomib and Dexamethasone (BVD) in the treatment of relapsed or refractory Multiple Myeloma: 2010-020072-33. Studiennummer des Sponsors: BVD-CLEM 01-10. AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA OSPEDALI RIUNITI UMBERTO I - G.M.LANCISI - G.SALESI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-020072-33](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-020072-33), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
194. EU-Clinical Trials Register 0. Dalteparin Sodium Injection (Fragmin(r)), Multicenter, Open Label, Single-arm, Long Term (52 weeks) Study for Understanding Safety and Efficacy in Subjects with Malignancies and Symptomatic Venous Th: 2008-005236-32. Studiennummer des Sponsors: FRAG-A001-401. Eisai Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-005236-32](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-005236-32), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
195. EU-Clinical Trials Register 0. Dose-finding study of lenalidomide as maintenance therapy in multiple myeloma after allogeneic stem cell transplantation: 2007-003784-42. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-PI-278. University Medical Center Hamburg-Eppendorf (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003784-42](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003784-42), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
196. EU-Clinical Trials Register 0. Effect of infliximab on inflammatory and fibrous lesions in patients with intestinal Crohn's disease: 2006-004784-58. Studiennummer des Sponsors: MRI-0143. University of Leuven (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-004784-58](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-004784-58), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
197. EU-Clinical Trials Register 0. Efficacy and safety of single agent pan-HER inhibitor Dacomitinib in the treatment of locally advanced unresectable or metastatic squamous cell cancer of the skin or with clinical contraindication: 2014-002175-28. Studiennummer des Sponsors: DACOMINT14. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-002175-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-002175-28), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
198. EU-Clinical Trials Register 0. Electrochemotherapy versus conventional surgery in treatment of basal cell carcinoma: 2010-019260-37. Studiennummer des Sponsors: CCRC\_2010/001. Cork Cancer Research Centre (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2010-019260-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2010-019260-37), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
199. EU-Clinical Trials Register 0. Extended schedule, escalated dose Temozolomide versus Dacarbazine in Stage IV Metastatic Melanoma: A Randomized Phase III Study of the EORTC Melanoma Group: 2004-000654-23. Studiennummer des Sponsors: EORTC 18032. EORTC (Hrsg.). Verfügbar unter: <https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr->

- search/search?query=eudract\_number:2004-000654-23, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
200. EU-Clinical Trials Register 0. Feasibility study of R-CHOP plus bevacizumab in patients with diffuse large B cell lymphoma (DLBCL): 2006-003844-41. Studiennummer des Sponsors: 2719. Royal Marsden NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-003844-41](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-003844-41), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
201. EU-Clinical Trials Register 0. Intravenous versus intra-arterial fotemustine chemotherapy in patients with liver metastases from uveal melanoma: a randomized phase III study of the EORTC Melanoma Group: 2004-002245-12. Studiennummer des Sponsors: EORTC 18021. European Organisation for the Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-002245-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-002245-12), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
202. EU-Clinical Trials Register 0. Ixazomib in combination to thalidomide - dexamethasone for patients with relapsed and/or refractory multiple myeloma: 2014-002749-23. Studiennummer des Sponsors: AGMT\_MM-1/EMN-13. AGMT gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2014-002749-23](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2014-002749-23), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
203. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide and Dexamethasone for treatment of patients with acute myeloma (light chain)-induced renal failure: 2008-006497-15. Studiennummer des Sponsors: LD. Wilhelminen Krebsforschung GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-006497-15](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-006497-15), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
204. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide maintenance following tandem autologous stem cell and non myeloablative allogeneic transplantation for patients with multiple myeloma <= 66 years who have been treated in or according: 2005-003891-39. Studiennummer des Sponsors: HOVON 76 MM. HOVON Foundation (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2005-003891-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2005-003891-39), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
205. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide maintenance therapy in patients with MDS or AML with cytogenetic abnormalities involving monosomy 5 or del5q after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation (HSCT): 2007-002433-37. Studiennummer des Sponsors: TUD-LENAMA-022. Technische Universität Dresden (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-002433-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-002433-37), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
206. EU-Clinical Trials Register 0. Lenalidomide (Revlimid(r)), Adriamycin and Dexamethasone (RAD) as an Induction Therapy in Newly Diagnosed Multiple Myeloma Followed by a Risk-Defined Transplant Strategy and Lenalidomide Maintenance: 2008-000007-28. Studiennummer des Sponsors: DSMMXII. Universitaetsklinikum Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-000007-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-000007-28), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

207. EU-Clinical Trials Register 0. Multicenter, pilot study to assess the safety and efficacy of Lenalidomide and Ofatumumab combination (Lenofa) in chronic lymphocytic leukemia (CLL) patients relapsed or refractory after fludarab: 2012-000634-20. Studiennummer des Sponsors: LENOFA01. A.O. UNIVERSITARIA INTEGRATA DI VERONA (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-000634-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-000634-20), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
208. EU-Clinical Trials Register 0. Multicenter Phase II Study: Bendamustine plus Bortezomib plus Dexamethasone in the treatment of stage II/III relapsed or refractory multiple myeloma: 2008-006421-13. Studiennummer des Sponsors: BBD. Wilhelminen Krebsforschung GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-006421-13](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-006421-13), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
209. EU-Clinical Trials Register 0. Multicenter Phase II Study of Bendamustine, Velcade (Bortezomib) and Dexamethasone (BVD) in the treatment of elderly patients (> or =65 years) with multiple myeloma in 1st relapse or refractory to: 2009-012359-91. Studiennummer des Sponsors: IFM 2009-01. Intergroupe Francophone du Myélome (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-012359-91](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-012359-91), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
210. EU-Clinical Trials Register 0. OFATUMUMAB-BENDAMUSTINE FOR RELAPSED/REFRACTORY INDOLENT LYMPHOMA: A MULTICENTER PHASE 2 TRIAL: 2012-005338-13. Studiennummer des Sponsors: ONC-2011-004. Istituto Clinico Humanitas - Humanitas Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-005338-13](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-005338-13), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
211. EU-Clinical Trials Register 0. Optimising Renal outcome in Myeloma renal failure A pilot study of Thalidomide, Bendamustine, and Dexamethasone (TBD) vs Bortezomib, Bendamustine, and Dexamethasone (BBD) in patients with renal fa: 2012-003947-31. Oxford University Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-003947-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-003947-31), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
212. EU-Clinical Trials Register 0. Phase 2 trial of pemetrexed (Alimta(tm)) combined with paclitaxel in patients with recurrent/advanced follicular, papillary or anaplastic thyroid cancer: 2008-001032-12. Studiennummer des Sponsors: PANTHERA. Universitätsklinikum Schleswig-Holstein (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-001032-12](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-001032-12), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
213. EU-Clinical Trials Register 0. Phase I (II) study of the combination of lenalidomide and alemtuzumab in patients with chemotherapy refractory chronic lymphocytic leukemia (CLL): 2007-007434-20. Studiennummer des Sponsors: RV0272. Department of Hematology, Karolinska University Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-007434-20](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-007434-20), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

214. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Lap/Epi: Phase II evaluation of the combination of epirubicin and lapatinib in Her-2 positive, Topoisomerase II alpha positive, metastatic breast cancer: 2011-005002-30. Studiennummer des Sponsors: ICORG09-13. ICORG-the All Ireland co-operative Oncology Research group (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2011-005002-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2011-005002-30), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
215. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Randomized Double Blind Placebo-Controlled Study to Determine the Efficacy of ABR-215050 in Asymptomatic Patients with Metastatic Castrate-Resistant Prostate Cancer. Final Protocol dated 2: 2007-003470-26. Studiennummer des Sponsors: 07TASQ08. Active Biotech Research AB (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003470-26](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003470-26), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
216. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Study of Nivolumab in Patients with Locally Advanced/ Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: 2016-002811-16. Studiennummer des Sponsors: CA209-587. Universitätsklinik für Dermatologie Paracelsus Medizinische Privatuniversität (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-002811-16](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-002811-16), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
217. EU-Clinical Trials Register 0. Phase II Study of Pembrolizumab (MK-3475) as First Line Single Drug Therapy in Patients with unresectable Squamous Cell Carcinoma of the Skin: 2016-002076-28. Studiennummer des Sponsors: P151202. ASSISTANCE PUBLIQUE - HOPITAUX DE PARIS (AP-HP) (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2016-002076-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2016-002076-28), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
218. EU-Clinical Trials Register 0. PHASE II STUDY ON PEMETREXED IN ADVANCED AND/OR RECURRENT CERVICAL CANCER: 2006-005626-24. Studiennummer des Sponsors: 1247. POLICLINICO UNIVERSITARIO AGOSTINO GEMELLI (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-005626-24](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-005626-24), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
219. EU-Clinical Trials Register 0. Prospective multicenter phase I-II pilot trial to evaluate efficacy and safety of treatment with Lenalidomide plus R-CHOP21 (LR-CHOP21) for elderly patients with untreated Diffuse Large B-Cell Lymp: 2007-003560-21. Studiennummer des Sponsors: REAL 07 CC5013 STUDY ID LR-CHOP21. GIMURELL (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2007-003560-21](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2007-003560-21), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
220. EU-Clinical Trials Register 0. Prospectively randomized phase III study of an individualized sensitivity-directed combination chemotherapy versus DTIC as first-line treatment in stage IV metastatic melanoma: 2008-001686-28. Studiennummer des Sponsors: 101.321-13/07. Universität Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-001686-28](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-001686-28), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

221. EU-Clinical Trials Register 0. Randomised controlled multicentre study of albumin replacement therapy in septic shock: 2018-001874-89. Studiennummer des Sponsors: ZKSJ0112\_ARISS. Friedrich-Schiller-Universität Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2018-001874-89](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2018-001874-89), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
222. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized, multicenter, double-blind, phase 3 trial of Tavocept versus Placebo in patients with newly diagnosed or relapsed advanced (stage IIIB/IV) primary adenocarcinoma of the lung treated with: 2009-012983-14. Studiennummer des Sponsors: DMS32212R. BioNumerik Pharmaceuticals, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-012983-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-012983-14), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
223. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized phase II study of brostallicin (PNU-166196A) versus doxorubicin as first line chemotherapy in patients with advanced or metastatic soft tissue sarcoma: 2006-001861-40. Studiennummer des Sponsors: BRTA-0100-015 (EORTC 62061). SYSTEMS MEDICINE, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-001861-40](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-001861-40), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
224. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized phase III trial on Trabectedin (ET-743) vs clinician's choice chemotherapy in recurrent ovarian, primary peritoneal or fallopian tube cancers of BRCA mutated or BRCAness phenotype patients: 2015-004472-30. Studiennummer des Sponsors: MITO23. FONDAZIONE IRCCS "ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI" (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-004472-30](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-004472-30), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
225. EU-Clinical Trials Register 0. Randomized three arm phase III trial on induction treatment with a fluoropyrimidine-, oxaliplatin- and bevacizumab-based chemotherapy for 24 weeks followed by maintenance treatment with a fluoropyr: 2008-007974-39. Studiennummer des Sponsors: AIO-KRK-0207. AIO-Studien-gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-007974-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-007974-39), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
226. EU-Clinical Trials Register 0. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated with Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma A/S (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2012-003112-31](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2012-003112-31), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
227. EU-Clinical Trials Register 0. Safety and preliminary efficacy study of infusing mesenchymal stem cells derived from bone marrow for treating Recessive Dystrophic Epidermolysis Bullosa: 2017-000606-37. Studiennummer des Sponsors: MesenSistem-EB. Fundación para la Investigación Biomédica Hospital Universitario La Paz (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2017-000606-37](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2017-000606-37), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

228. EU-Clinical Trials Register 0. SALVAGE TREATMENT WITH LENALIDOMIDE AND DEXAMETHASONE (LEN-DEX) IN PATIENTS WITH RELAPSED/REFRACTORY MANTLE CELL LYMPHOMA (MCL): 2008-000044-14. Studiennummer des Sponsors: LEN DEX MCL 07. IIL INTERGRUPPO ITALIANO LINFOMI ONLUS (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-000044-14](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-000044-14), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
229. EU-Clinical Trials Register 0. Squamous cell carcinoma prevention in organ transplant recipients using topical treatments: a feasibility study (SPOT): 2013-000893-32. Studiennummer des Sponsors: 008171BLT. Queen Mary University of London (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2013-000893-32](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2013-000893-32), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
230. EU-Clinical Trials Register 0. Stem Cell therapy in IschEmic Non-treatable Cardiac disease - SCIENCE: 2015-002929-19. Studiennummer des Sponsors: SCIENCE. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2015-002929-19](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2015-002929-19), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
231. EU-Clinical Trials Register 0. The ARRIVE Study (Aspirin to Reduce Risk of Initial Vascular Events) - A Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled, Multicenter, Parallel Group Study to Assess the Efficacy (Reduction of Cardio: 2006-003622-29. Studiennummer des Sponsors: BAYe4465/IMPACT12198. Bayer AG (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2006-003622-29](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2006-003622-29), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
232. EU-Clinical Trials Register 0. The combination of Lenalidomide and Dexamethasone with or without intensification by high-dose Melphalan in the treatment of multiple myeloma: 2008-004083-39. Studiennummer des Sponsors: DSMM\_XIII. GMIHO Gesellschaft für Medizinische Innovation - Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-004083-39](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-004083-39), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
233. EU-Clinical Trials Register 0. THE EFFICACY AND SAFETY OF LENALIDOMIDE (Revlimid(r)) MONOTHERAPY IN RED BLOOD CELL TRANSFUSION DEPENDENT SUBJECTS WITH MYELODYSPLASTIC SYNDROME ASSOCIATED WITH A DEL (5q) CYTOGENETIC ABNORMALITY: 2004-005101-29. Studiennummer des Sponsors: KCH-MDS-04-1.0. King's College Hospital NHS Foundation Trust (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2004-005101-29](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2004-005101-29), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
234. EU-Clinical Trials Register 0. TRastuzumab in HER2-negative Early breast cancer as Adjuvant Treatment for Circulating Tumor Cells (CTC) ("Treat CTC" trial): 2009-017485-23. Studiennummer des Sponsors: EORTC90091-10093. EORTC (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2009-017485-23](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2009-017485-23), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

235. EU-Clinical Trials Register 0. Treatment with Lenalidomide, Bendamustine and Prednisone (RBP) in Patients with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma after Autologous Stem Cell Transplantation or Conventional Chemotherapy OSHO: 2008-001885-96. Studiennummer des Sponsors: RBP-01/08. University of Leipzig (Hrsg.). Verfügbar unter: [https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract\\_number:2008-001885-96](https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=eudract_number:2008-001885-96), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
236. PharmnetBund 0. A Phase 2, Open-label, Single arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (R/M cSCC): 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
237. PharmnetBund 0. A PHASE 2, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, MULTICENTER, DOUBLE-BLIND, ACTIVE- CONTROL, PARALLEL-GROUP STUDY TO DETERMINE THE SAFETY OF AND TO SELECT A TREATMENT REGIMEN OF CC-4047 EITHER AS SINGLE-AGENT OR IN COMBINATION WITH PREDNISONE TO STUDY FURTHER IN SUBJECTS WITH MYELOFIBROSIS WITH MYELOID METAPLASIA: 2006-004553-17. Studiennummer des Sponsors: CC-4047-MMM-001. Celgene Corporation (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
238. PharmnetBund 0. A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Tasquinimod in Men with Metastatic Castrate Resistant Prostate Cancer: 2010-021870-12. Studiennummer des Sponsors: 10TASQ10. Active Biotech,A.B. (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
239. PharmnetBund 0. A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate Pembrolizumab Versus Placebo as Adjuvant Therapy Following Surgery and Radiation in Participants with High-risk Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (LA cSCC) (KEYNOTE-630): 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-630. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
240. PharmnetBund 0. A PHASE 3B, PROSPECTIVE, RANDOMIZED, OPEN-LABEL, BLIND EVALUATOR (PROBE) STUDY EVALUATING THE EFFICACY ANDSAFETY OF (LMW) HEPARIN/EDOXABAN VERSUS DALTEPARIN IN VENOUS THROMBOEMBOLISM ASSOCIATED WITH CANCER: 2014-004708-30. Studiennummer des Sponsors: DU176b-D-U311. Daiichi Sankyo , Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
241. PharmnetBund 0. A phase I/II multicenter, open-label Study of DKN-01 to investigate the anti-tumor activity and safety of DKN-01 in Patients with Hepatocellular Carcinoma and WNT signaling Alterations: 2017-002468-41. Studiennummer des Sponsors: Dial-1. University Medical Center of the Johannes Gutenberg- University Mainz (Hrsg.). Verfügbar unter: [WWW.PHARMNET-BUND.DE](http://WWW.PHARMNET-BUND.DE), abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

242. PharmnetBund 0. A Phase III, Multicentre, Randomised, Double-Blind, Comparative Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Ceftaroline Fosamil (600mg every 8 hours) Versus Vancomycin Plus Aztreonam in the Treatment of Patients With Complicated Bacterial Skin and soft Tissue Infections With Evidence of Systemic Inflammatory Response or Underlying Comorbidities: 2011-004013-16. Studiennummer des Sponsors: D3720C00001. AstraZeneca,A.B. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
243. PharmnetBund 0. A phase III study of lenalidomide maintenance after debulking therapy in patients with advanced cutaneous T-cell lymphoma: 2009-011020-65. Studiennummer des Sponsors: EORTC21081. European Organisation for Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
244. PharmnetBund 0. A Randomized, Double-blind, Multicenter, Placebo-controlled Study of Adjuvant Lapatinib in Women with Early-Stage ErbB2 Overexpressing Breast Cancer: 2005-005186-10. Studiennummer des Sponsors: EGF105485. GlaxoSmithKline Research & Development Limited (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
245. PharmnetBund 0. A Randomized Open-Label Phase III Trial of Pembrolizumab versus Platinum based Chemotherapy in 1L Subjects with PD-L1 Strong Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer: 2014-000323-25. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-024. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
246. PharmnetBund 0. A THREE MONTH PROSPECTIVE OPEN LABEL STUDY OF THERAPY WITH FRAGMIN(r) (DALTEPARIN SODIUM INJECTION) IN CHILDREN WITH VENOUS THROMBOEMBOLISM WITH OR WITHOUT MALIGNANCIES: 2016-000394-21. Studiennummer des Sponsors: FRAG-A001-201(A6301094). Pfizer Inc (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
247. PharmnetBund 0. An open, multicentric phase II trial to evaluate the efficacy and safety of Bendamustine, Lenalidomide (Revlimid(r)) and Dexamethasone (BRd) as 2nd-line therapy for patients with relapsed or refractory multiple myeloma: 2010-022253-42. Studiennummer des Sponsors: CTU10.041/BRd. Kantonsspital St. Gallen (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
248. PharmnetBund 0. An open, randomized clinical phase I/II trial to investigate maximum tolerated dose, efficacy, and safety of lenalidomide/low-dose dexamethasone in combination with continuous oral cyclophosphamide compared to lenalidomide/low-dose dexamethasone combined with single cyclophosphamide doses IV in patients with relapsed/refractory multiple myeloma: 2008-003829-16. Studiennummer des Sponsors: RV-MM-DSMM-0279. GMIHO - Gesellschaft für medizinische Innovation Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

249. PharmnetBund 0. An open-label, multicenter, single-arm, Phase I dose-escalation with efficacy tail extension study of vemurafenib (RO5185426) in pediatric patients with surgically incurable and unresectable Stage IIIC or Stage IV melanoma harboring BRAFV600 mutations: 2011-000874-67. Studiennummer des Sponsors: NO25390. F. Hoffman-La Roche Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
250. PharmnetBund 0. Einarmige, offene, multizentrische Phase II Studie zur Untersuchung der klinischen Aktivität und Sicherheit von Avelumab in Kombination mit Cetuximab bei Studienteilnehmern mit nicht rezidivierbarem Plattenepithelkarzinom im Stadium III oder IV: 2018-001708-12. Studiennummer des Sponsors: 4518000. Alcedis GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
251. PharmnetBund 0. Incidence of squamous cell carcinoma and other skin neoplasia in subjects with actinic keratosis treated with ingenol disoxate gel 0.018% or 0.037%, or vehicleA phase 3 trial to compare the incidence of SCC and other skin neoplasia on skin areas treated with ingenol disoxate gel or vehicle gel for actinic keratosis on face and chest or scalp: 2017-000228-85. Studiennummer des Sponsors: LP0084-1369. LEO Pharma A/S (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
252. PharmnetBund 0. Intravenous versus intra-arterial fotemustine chemotherapy in patients with liver metastases from uveal melanoma: a randomized phase III study of the EORTC Melanoma Group: 2004-002245-12. Studiennummer des Sponsors: EORTC 18021. European Organisation for the Research and Treatment of Cancer (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
253. PharmnetBund 0. Ixazomib in combination to thalidomide - dexamethasone for patients with relapsed and/or refractory multiple myeloma: 2014-002749-23. Studiennummer des Sponsors: AGMT\_MM-1/EMN-13. AGMT gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
254. PharmnetBund 0. Lenalidomide and Dexamethasone for treatment of patients with acute myeloma (light chain)-induced renal failure: 2008-006497-15. Studiennummer des Sponsors: LD. Wilhelminen Krebsforschung GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
255. PharmnetBund 0. Lenalidomide maintenance therapy in patients with MDS or AML with cytogenetic abnormalities involving monosomy 5 or del5q after allogeneic hematopoietic stem cell transplantation (HSCT): 2007-002433-37. Studiennummer des Sponsors: TUD-LENAMA-022. Technische Universität Dresden (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
256. PharmnetBund 0. Lenalidomide (Revlimid(r)), Adriamycin and Dexamethasone (RAD) as an Induction Therapy in Newly Diagnosed Multiple Myeloma Followed by a Risk-Defined Transplant Strategy and Lenalidomide Maintenance - A Multicenter Phase II Trial by Deutsche Studiengruppe Multiples Myelom: 2008-000007-28. Studiennummer des Sponsors: DSMMXII. Universitaetsklinikum Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter:

WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

257. PharmnetBund 0. Phase 2 trial of pemetrexed (Alimta(TM)) combined with paclitaxel in patients with recurrent/advanced follicular, papillary or anaplastic thyroid cancer: 2008-001032-12. Studiennummer des Sponsors: PANTHERA. Universitätsklinikum Schleswig-Holstein (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
258. PharmnetBund 0. Prospective multicenter dose finding phase II pilot trial to evaluate efficacy and safety of treatment with Lenalidomide puls R-CHOP21 (LR-CHOP21) for elderly patients with untreated Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL): 2007-003560-21. Studiennummer des Sponsors: LR-CHOP21. Gruppo Italiano Multiregionale per lo studio dei Linfomi e delle Leucemie Onlus (GIMURELL) (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
259. PharmnetBund 0. Prospectively randomized phase III study of an individualized sensitivity-directed combination chemotherapy versus DTIC as first-line treatment in stage IV metastatic melanoma: 2008-001686-28. Studiennummer des Sponsors: 101.321-13/07. Universität Wuerzburg (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
260. PharmnetBund 0. Randomized phase II study of brostallicin (PNU-166196A) versus doxorubicin as first line chemotherapy in patients with advanced or metastatic soft tissue sarcoma: 2006-001861-40. Studiennummer des Sponsors: BRTA-0100-015 (EORTC 62061). SYSTEMS MEDICINE, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
261. PharmnetBund 0. Randomized three arm phase III trial on induction treatment with a fluoropyrimidine-, oxaliplatin- and bevacizumab-based chemotherapy for 24 weeks followed by maintenance treatment with a fluoropyrimidine and bevacizumab vs. bevacizumab alone vs. no maintenance treatment and reinduction in case of progression for first-line treatment of patients with metastatic colorectal cancer: 2008-007974-39. Studiennummer des Sponsors: AIO-KRK-0207. AIO-Studien-gGmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
262. PharmnetBund 0. Stammzelltherapie bei ischämischer, nicht behandelbarer Herzerkrankung - SCIENCE: 2015-002929-19. Studiennummer des Sponsors: SCIENCE. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
263. PharmnetBund 0. The combination of Lenalidomide and Dexamethasone with or without intensification by high-dose Melphalan in the treatment of multiple myeloma: 2008-004083-39. Studiennummer des Sponsors: DSMM\_XIII. GMIHO Gesellschaft für Medizinische Innovation - Hämatologie und Onkologie mbH (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
264. PharmnetBund 0. TRastuzumab in HER2-negative Early breast cancer as Adjuvant Treatment for Circulating Tumor Cells (CTC) ("Treat CTC" trial): 2009-017485-23.

Studiennummer des Sponsors: EORTC90091-10093. EORTC (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

265. PharmnetBund 0. Treatment with Lenalidomide, Bendamustine and Prednisone (RBP) in Patients with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma after Autologous Stem Cell Transplantation or Conventional Chemotherapy OSHO #077: 2008-001885-96.

Studiennummer des Sponsors: RBP-01/08. University of Leipzig (Hrsg.). Verfügbar unter: WWW.PHARMNET-BUND.DE, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

266. WHO ICTRP 2012. A Multi-Centre Double-Blind Randomised Placebo-Controlled Phase II Study of HDP 99.0006 in Patients with Actinic Keratosis: 2006-005525-33.

Studiennummer des Sponsors: HDP606 HDP 606. Heidelberg Pharma GmbH (Hrsg.).

Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2006-005525-33-DE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

267. WHO ICTRP 2012. A randomised, prospective, open-label, multi-centre study comparing the efficacy and safety of conversion to Sirolimus in stable renal transplant recipients with a cutaneous squamous cell carcinoma. - RESCUE: 2005-004372-20.

Studiennummer des Sponsors: 1.1(UK) 98226084. Oxford Radcliffe Hospitals NHS Trust (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2005-004372-20-GB>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

268. WHO ICTRP 2012. A randomised, double-blinded parallel group study to compare efficacy and tolerability of topically applied Baceca and Tazarotene against placebo and Tazarotene in patients with basal cell carcinoma - N/A: 2005-001474-27. Studiennummer

des Sponsors: Baceca-030-BCC. TopoTarget A/S (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2005-001474-27-DK>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

269. WHO ICTRP 2012. Electrochemotherapy versus conventional surgery in treatment of basal cell carcinoma: 2010-019260-37. Studiennummer des Sponsors: CCRC\_2010/001.

Cork Cancer Research Centre (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2010-019260-37-IE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

270. WHO ICTRP 2013. A prospective pilot trial of sentinel node biopsy for high risk non melanoma skin cancer. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12611000712909 no secondary ID. Charities/Societies/Foundations Sydney Head and Neck Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12611000712909>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

271. WHO ICTRP 2013. Risk of Skin Cancer on Skin Areas Treated with Ingenol

Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma A/S (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2012-003112-31-GB>,

abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

272. WHO ICTRP 2014. Immunosuppression dose reduction to prevent development of aggressive skin cancer after kidney transplantation. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12614000864628 no secondary ID. Individual Robert Peter Carroll (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12614000864628>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
273. WHO ICTRP 2014. Skin cancer prevention in people who have had organ transplants by the use of treatment creams to get rid of actinic keratosis skin lesions (cancer precursors)- does this work?: 2013-000893-32. Studiennummer des Sponsors: 008171BLT SK2007. Queen Mary University of London (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2013-000893-32-GB>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
274. WHO ICTRP 2014. Surgery without radiotherapy as treatment for low risk cutaneous head and neck squamous cell carcinoma. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12611001159943 no secondary ID. Charities/Societies/Foundations Sydney Head and Neck Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12611001159943>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
275. WHO ICTRP 2015. A Clinical Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Mesenchymal Stem Cells in Liver Cirrhosis: NCT01877759. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BM/2013/LS/01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01877759>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
276. WHO ICTRP 2015. An Open-Label Safety Study of API 31510 in a Topical Cream for in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCCIS): NCT00652080. Studiennummer des Sponsors: CTL0408. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00652080>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
277. WHO ICTRP 2015. Clinical Study Assessment of SR-T100 Topical Gel Against Actinic Keratosis: NCT02085395. Studiennummer des Sponsors: MCCD06003A. G&E Herbal Biotechnology Co., LTD (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02085395>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
278. WHO ICTRP 2015. Clinical Study to Evaluate the Safety and Efficacy BMMNC in Cerebellar Ataxia: NCT01958177. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMCA/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01958177>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.

279. WHO ICTRP 2015. Clinical Study to Evaluate Safety and Efficacy of BMMNC in Retinitis Pigmentosa: NCT01914913. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMRP/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01914913>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
280. WHO ICTRP 2015. Comparison of Two Schemes of Cryosurgery and Imiquimod Combination Treatment for Basal Cell Carcinoma: NCT01212549. Studiennummer des Sponsors: 524270910. University of Ioannina (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01212549>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
281. WHO ICTRP 2015. Determine the Efficacy of Topical Tretinoin Cream for the Prevention of Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00007631. Studiennummer des Sponsors: 402. Department of Veterans Affairs (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00007631>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
282. WHO ICTRP 2015. Dose-Ranging Safety and Efficacy Study of Topical Creams Containing API 31510 for the Treatment of in Situ Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00605709. Studiennummer des Sponsors: CTL0208. Berg, LLC (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00605709>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
283. WHO ICTRP 2015. Effect of Sorafenib or Regorafenib on P63 Expression and Keratinocyte Differentiation in Human Skin: NCT01466504. Studiennummer des Sponsors: D11004. Dartmouth-Hitchcock Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01466504>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
284. WHO ICTRP 2015. Efficacy and safety of topical SR-T100® gel in the treatment of human cutaneous squamous cell carcinoma in situ (actinic keratosis and Bowen's disease). Studiennummer des Sponsors: ISRCTN30540872 MCCD06003A. G&E Herbal Biotech (Taiwan) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ISRCTN30540872>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
285. WHO ICTRP 2015. Gefitinib and PEG-Interferon Alfa-2a in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Skin Cancer: NCT00423397. Studiennummer des Sponsors: UCSD-051205 ZENECA-IRUSIRES0488 CDR0000521454 CDR0000521454 UCSD-051205 ZENECA-IRUSIRES0488. University of California, San Diego (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00423397>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
286. WHO ICTRP 2015. Hypofractionated Radiotherapy for Nonmelanoma Skin Cancer: NCT02080962. Studiennummer des Sponsors: 399/2010. Barretos Cancer Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02080962>, abgerufen am:

27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

287. WHO ICTRP 2015. Improving Sun-Protective Behaviors and Skin Self-Examinations Among African Americans: NCT02417948. Studiennummer des Sponsors: NCI-2015-00481 CASE1615 P30CA043703. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02417948>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

288. WHO ICTRP 2015. Indium In 111 Pentetreotide in Treating Patients With Refractory Cancer: NCT00002947. Studiennummer des Sponsors: YALE-HIC-9041 NCI-G97-1154 CDR0000065414 CDR0000065414 NCI-G97-1154 YALE-HIC-9041. Yale University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00002947>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

289. WHO ICTRP 2015. Irinotecan in Treating Patients With Advanced Neuroendocrine Tumors: NCT00004922. Studiennummer des Sponsors: CDR0000067605 NCI-G00-1683 99-041 99-041 CDR0000067605 NCI-G00-1683. Memorial Sloan Kettering Cancer Center. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00004922>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

290. WHO ICTRP 2015. Isolated Limb Perfusion With Melphalan in Treating Patients With Stage IIIB-IV Melanoma or Sarcoma: NCT02507076. Studiennummer des Sponsors: NCI-2013-01218 11-103 11-12-411 P30CA013330. Albert Einstein College of Medicine of Yeshiva University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02507076>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

291. WHO ICTRP 2015. Microarray Analysis of microRNA Expression Profiles in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01500954. Studiennummer des Sponsors: MicroRNA7. Ruhr University of Bochum (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01500954>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

292. WHO ICTRP 2015. Nelfinavir in Treating Patients With Metastatic, Refractory, or Recurrent Solid Tumors: NCT00436735. Studiennummer des Sponsors: NCI-07-C-0047 NCI-P6880 070047,CDR0000529905. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00436735>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

293. WHO ICTRP 2015. Oblimersen in Treating Patients With Merkel Cell Carcinoma: NCT00079131. Studiennummer des Sponsors: 03-105 CDR0000354418 NCI-5907 MSKCC-03105 N01CM62207 N01CM62206 NCI-2012-01446 03-105 CDR0000354418 MSKCC-03105 N01CM62206 N01CM62207 NCI-2012-01446 NCI-5907. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00079131>, abgerufen am:

- 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
294. WHO ICTRP 2015. Panitumumab (Vectibix®) in Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01129154. Studiennummer des Sponsors: Luc09-002. Cliniques universitaires Saint-Luc- Université Catholique de Louvain (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01129154>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
295. WHO ICTRP 2015. Phase I/II Study of Postoperative Adjuvant Chemoradiation for Advanced-Stage Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck (cSCCHN): NCT01465815. Studiennummer des Sponsors: NCI-2011-01225 6901(5466). OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01465815>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
296. WHO ICTRP 2015. Photodynamic Therapy Using Aminolevulinic Acid in Treating Patients With Skin Cancer: NCT00747903. Studiennummer des Sponsors: DUSA-PDT-BCC-06 CDR0000613601. Laser and Skin Surgery Center of New York (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00747903>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
297. WHO ICTRP 2015. Photodynamic Therapy Using Methyl-5-Aminolevulinic Hydrochloride Cream in Determining Pain Threshold in Patients With Skin Cancer: NCT01292668. Studiennummer des Sponsors: NCI-2010-02319 I175410. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01292668>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
298. WHO ICTRP 2015. Quality of Life in Patients With Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00518037. Studiennummer des Sponsors: 1253-006. Northwestern University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00518037>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
299. WHO ICTRP 2015. Role of microRNA in the Development of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT01143311. Studiennummer des Sponsors: 09-PP-05. Centre Hospitalier Universitaire de Nice (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01143311>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
300. WHO ICTRP 2015. S0331: Imatinib Mesylate in Treating Patients With Metastatic or Unresectable Merkel Cell Cancer: NCT00068783. Studiennummer des Sponsors: S0331 U10CA032102 CDR0000328120 NCI-2012-03182 CDR0000328120 NCI-2012-03182 S0331 U10CA032102. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00068783>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
301. WHO ICTRP 2015. S9716: Combination Chemotherapy in Treating Patients With Merkel Cell Cancer: NCT00003549. Studiennummer des Sponsors: U10CA032102 S9716

- CDR0000066606 CDR0000066606 S9716 U10CA032102. Southwest Oncology Group (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00003549>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
302. WHO ICTRP 2015. Safety and Efficacy of BMMNC in Patients With Chronic Renal Failure: NCT01876017. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMCRF/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01876017>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
303. WHO ICTRP 2015. Safety and Efficacy of BMMNC in Multiple Sclerosis (MS): NCT01883661. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BM/2013/MS/01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01883661>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
304. WHO ICTRP 2015. Safety and Efficacy of BMMNC in Patients With Mental Retardation: NCT01908400. Studiennummer des Sponsors: CSCC/BMMR/2013//01. Chaitanya Hospital, Pune (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01908400>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
305. WHO ICTRP 2015. Stem cell therapy in heart failure: 2015-001560-19. Studiennummer des Sponsors: CSCC-ASC2. Department of Cardiology, Rigshospitalet (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2015-001560-19-DK>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
306. WHO ICTRP 2015. Study of Cetuximab in Squamous Cell Carcinoma of the Skin Expressing EGFR: NCT00240682 / 2005-001098-82. Centre Hospitalier of Chartres (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00240682>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
307. WHO ICTRP 2015. Study of HF10 in Patients With Refractory Head and Neck Cancer or Solid Tumors With Cutaneous and/or Superficial Lesions: NCT01017185. Studiennummer des Sponsors: M06-10083. Takara Bio Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01017185>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
308. WHO ICTRP 2015. Study to Determine the Safety of Two Applications of PEP005 Topical Gel to Cutaneous Squamous Cell Carcinoma In Situ: NCT00329121. Studiennummer des Sponsors: PEP005-008. Peplin (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00329121>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.

309. WHO ICTRP 2015. T4N5 Liposomal Lotion in Preventing The Recurrence of Nonmelanoma Skin Cancer in Patients Who Have Undergone a Kidney Transplant: NCT00089180. Studiennummer des Sponsors: UAB-0323 CDR0000378098 N01CN15136 NCI-2012-02619. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00089180>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
310. WHO ICTRP 2015. Tissue Engineered Nasal Cartilage for Reconstruction of the Alar Lobule: NCT01242618. Studiennummer des Sponsors: TpP-I-2010-002. University Hospital, Basel, Switzerland (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01242618>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
311. WHO ICTRP 2015. Two Studies to Determine if Verteporfin PDT is Effective & Safe in Treating Multiple Basal Cell Carcinoma of the Skin: NCT00049959. Studiennummer des Sponsors: VFIMBCC01 and VFIMBCC02 VFI MBCC 01 and VFI MBCC 02. QLT Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00049959>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
312. WHO ICTRP 2016. A Prospective Study Investigating the Impact of Definitive Chemoradiation in Locally and/or Regionally Advanced Squamous Cell Carcinoma of the Skin. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12607000534482 no secondary ID. Michelle Nottage (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12607000534482>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
313. WHO ICTRP 2016. Effect of oral nicotinamide (vitamin B3) on nonmelanoma skin cancer incidence and actinic keratoses in renal transplant recipients: a randomised controlled trial. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12612000628842 no secondary ID. University of Sydney (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12612000628842>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
314. WHO ICTRP 2016. Establishing a Repository of Blood and DNA Samples From People With Sickle Cell Disease (Comprehensive Sickle Cell Centers Collaborative Genotype-Phenotype Database and Sample Repository): NCT00528203. Studiennummer des Sponsors: U54HL070587 517. National Heart, Lung, and Blood Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00528203>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
315. WHO ICTRP 2016. Investigation of Desmoplastic Squamous Cell Carcinoma: NCT02717936. Studiennummer des Sponsors: DESMOPEK1. University Hospital Tuebingen (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02717936>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

316. WHO ICTRP 2016. New Strategies Against Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02672254. Studiennummer des Sponsors: FPT-2016.11. Corporacion Parc Tauli (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02672254>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
317. WHO ICTRP 2016. ONTRAC: Effect of oral nicotinamide (vitamin B3) on incidence of nonmelanoma skin cancer and actinic keratoses: a randomised controlled trial (Oral Nicotinamide To Reduce Actinic Cancer). Studiennummer des Sponsors: ACTRN12612000625875 no secondary ID. University of Sydney (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12612000625875>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
318. WHO ICTRP 2016. Photodynamic Therapy Using Blue Light or Red Light in Treating Basal Cell Carcinoma in Patients With Basal Cell Nevus Syndrome: NCT02258243. Studiennummer des Sponsors: NCI-2014-02037 CASE2614 CASE2614 P30CA043703. Case Comprehensive Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02258243>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
319. WHO ICTRP 2016. Temsirolimus and Vinorelbine Ditartrate in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Solid Tumors: NCT01155258. Studiennummer des Sponsors: NCI-2010-01382 0C-09-6. University of Southern California (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01155258>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
320. WHO ICTRP 2016. Treatment of Solid Tumors With Intratumoral Hiltonol® (Poly-ICLC): NCT01984892. Studiennummer des Sponsors: BB-43984 GCO13-1687. Nina Bhardwaj (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01984892>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
321. WHO ICTRP 2017. A clinical study on the treatment for invasive skin carcinoma by Mohs surgery. Studiennummer des Sponsors: ChiCTR-ONRC-13003627 no secondary ID. Institute of Dermatology, Chinese Academy of Medical Sciences (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ChiCTR-ONRC-13003627>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
322. WHO ICTRP 2017. A Phase II, Open-Labeled, Single Arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2017-000594-37-ES>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
323. WHO ICTRP 2017. A Trial of Erlotinib + Radiotherapy for Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT00369512. Studiennummer des Sponsors: F060106002. University of Alabama at Birmingham (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00369512>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

324. WHO ICTRP 2017. An open label multicentric phase II study of Panitumumab (Vectibix®) in cutaneous squamous cell carcinoma (SCC): 2009-015237-76. Studiennummer des Sponsors: LUC09-002 notapplicable. Centre du Cancer des Cliniques Universitaires Saint-Luc (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2009-015237-76-BE>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
325. WHO ICTRP 2017. Clinical efficacy and safety of photodynamic therapy on skin squamous cell carcinoma in situ and superficial basal cell carcinoma. Studiennummer des Sponsors: ChiCTR-ONC-13003625 no secondary ID. Institute of Dermatology, Chinese Academy of Medical Sciences (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ChiCTR-ONC-13003625>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
326. WHO ICTRP 2017. Comparison of Elective Lymph Node Treatment Versus Clinical Observation in the Absence of Palpable Lymph Nodes for High Risk Skin Squamous Cell Carcinoma (SCC): NCT01252329. Studiennummer des Sponsors: PRO10030462. University of Pittsburgh (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01252329>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
327. WHO ICTRP 2017. Correlation Between Skin Carotenoid Levels and Previous History of Skin Cancer: NCT00836342. Studiennummer des Sponsors: 2008-P-002240. Massachusetts General Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00836342>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
328. WHO ICTRP 2017. Dasatinib in Treating Patients With Unresectable or Metastatic Squamous Cell Skin Cancer or RAI Stage 0-I Chronic Lymphocytic Leukemia: NCT00563290. Studiennummer des Sponsors: NCI-2009-00226 CDR0000576527 OSU-07070 OSU07070 7813 P30CA016058 N01CM00070. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00563290>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
329. WHO ICTRP 2017. Electronic Brachytherapy (eBx)-Mohs Matched Pair - Cohort Study A Multi-Center Retrospective-Prospective Matched Pairs Cohort Study to Assess Long-term Clinical Outcomes of Non-melanoma Skin Cancer Patients Treated With eBx Compared to Non-melanoma Skin Cancer Patients Treated With Mohs Surgery: NCT03024866. Studiennummer des Sponsors: CTPR-0014. Xoft, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03024866>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
330. WHO ICTRP 2017. Evaluation Of The Importance Of Risk-Factor Adjustment For Assessing The Relationship Between Voriconazole Utilization And The Development Of

Non-Melanoma Skin Cancer Among Lung And Heart/Lung Transplant Patients, 2002-2009g: NCT01480219. Studiennummer des Sponsors: A1501098. Pfizer (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01480219>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

331. WHO ICTRP 2017. Gefitinib in Treating Patients Who Are Undergoing Surgery and/or Radiation Therapy for Locally Advanced or Recurrent Squamous Cell Skin Cancer: NCT00126555. Studiennummer des Sponsors: 2004-0204 NCI-2012-02893. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00126555>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

332. WHO ICTRP 2017. Itch and Pain Characteristics in Skin Carcinomas: NCT03290989. Studiennummer des Sponsors: PRURITCC. University Hospital, Brest (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03290989>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

333. WHO ICTRP 2017. Merkel Positron Emission Tomography (PET) Protocol: NCT01013779. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12610000480088 TROG09.03. Trans-Tasman Radiation Oncology Group (TROG) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01013779>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

334. WHO ICTRP 2017. Oral Rigosertib for Squamous Cell Carcinoma: NCT01807546. Studiennummer des Sponsors: COMIRB13-0116 Onconova09-09. Onconova Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01807546>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

335. WHO ICTRP 2017. Photodynamic Therapy for Treatment of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ: NCT03025724. Studiennummer des Sponsors: 897494. Rhode Island Hospital (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03025724>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

336. WHO ICTRP 2017. Photon/Proton Radiation Therapy for Carcinoma of the Skin of the Head and Neck: NCT00797043. Studiennummer des Sponsors: UFPTI0606-SK01. University of Florida (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00797043>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

337. WHO ICTRP 2017. Recombinant Interleukin-15 in Treating Patients With Advanced Melanoma, Kidney Cancer, Non-small Cell Lung Cancer, or Squamous Cell Head and Neck Cancer: NCT01727076. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-02205 CITN11-02 U01CA154967. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01727076>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

338. WHO ICTRP 2017. Safety and Efficacy of Oral Midazolam for Perioperative Anxiety Relief of Patients Undergoing Mohs Micrographic Surgery: NCT00578214. Studiennummer des Sponsors: 07-000848. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00578214>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
339. WHO ICTRP 2017. Same-day Versus Separate-day Preoperative Consultation for Mohs Surgery: NCT02321982. Studiennummer des Sponsors: D15025. Dartmouth-Hitchcock Medical Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02321982>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
340. WHO ICTRP 2017. The Impact of Total Body Skin Examination on Skin Cancer Detection: NCT00765193. Studiennummer des Sponsors: 19-175ex07/08. Medical University of Graz (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00765193>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
341. WHO ICTRP 2017. Topical Aminolevulinic Acid in Patients With Nonmelanoma Skin Cancer: NCT00663910. Studiennummer des Sponsors: P30CA043703 P01CA084203 CC417 CASE-9Z07-CC417. The Cleveland Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00663910>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
342. WHO ICTRP 2017. Topical Tazarotene in Treating Patients With Basal Cell Skin Cancer and Basal Cell Nevus Syndrome on the Chest and Back: NCT00783965. Studiennummer des Sponsors: 5R01CA109584-05 U19CA081888 CDR0000618240. Children's Hospital & Research Center Oakland (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00783965>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
343. WHO ICTRP 2017. Treatment With Nab-paclitaxel in Cutaneous SCC: NCT02076243. Studiennummer des Sponsors: GCO12-1697. Icahn School of Medicine at Mount Sinai (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02076243>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
344. WHO ICTRP 2017. Vismodegib in Treating Patients With Basal Cell Carcinoma (BCC): NCT01631331. Studiennummer des Sponsors: NCI-2012-01055 SKIN0012 IRB-24313. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01631331>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
345. WHO ICTRP 2017. ZD1839 (Iressa) for Recurrent or Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT00054691. Studiennummer des Sponsors: ID02-282. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00054691>, abgerufen am:

27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

346. WHO ICTRP 2018. A Phase 1b Dose Escalation/Expansion Study of Abexinostat in Combination With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumor Malignancies: NCT03590054. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01395 18956. Rahul Aggarwal (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03590054>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

347. WHO ICTRP 2018. A Trial to Compare the Incidence of SCC and Other Skin Neoplasia on Skin Areas Treated With Ingenol Disoxate Gel or Vehicle Gel for Actinic Keratosis on Face and Chest or Scalp: NCT03115476 / 2017-000228-85. Studiennummer des Sponsors: LP0084-1369. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03115476>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

348. WHO ICTRP 2018. Arsenic Trioxide in Treating Patients With Basal Cell Carcinoma: NCT01791894. Studiennummer des Sponsors: SKIN0015 IRB-26400. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01791894>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

349. WHO ICTRP 2018. Capecitabine in Treating Patients With Advanced or Recurrent Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT01823679. Studiennummer des Sponsors: NCI-2013-00710 SKIN0016 IRB-26699. Stanford University (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01823679>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

350. WHO ICTRP 2018. Cemiplimab in Treating Participants With Recurrent Stage III-IV Head and Neck Squamous Cell Cancer Before Surgery: NCT03565783. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01313 2017-0332 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03565783>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

351. WHO ICTRP 2018. Cetuximab Before Surgery in Treating Patients With Aggressive Locally Advanced Skin Cancer: NCT02324608. Studiennummer des Sponsors: NCI-2014-02027 091303 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02324608>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

352. WHO ICTRP 2018. Chemoradiation and immunotherapy for unresectable skin squamous cell carcinoma. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12618001573246 no secondary ID. Metro North Hospital and Health Service (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12618001573246>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

353. WHO ICTRP 2018. Confocal Reflectance Microscopy of Shave-Biopsy Sites on Skin in Vivo: NCT00601185. Studiennummer des Sponsors: NIHR01EB0027-15, R44CA093106-02c 06-009. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00601185>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
354. WHO ICTRP 2018. CSP #562 - The VA Keratinocyte Carcinoma Chemoprevention Trial: NCT00847912. Studiennummer des Sponsors: 562. VA Office of Research and Development (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00847912>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
355. WHO ICTRP 2018. Effect of oral nicotinamide (vitamin B3) on skin cancer incidence and actinic keratoses in kidney, liver, heart and lung transplant recipients: a randomised controlled Phase 3 trial. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12617000599370 no secondary ID. University of Sydney (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12617000599370>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
356. WHO ICTRP 2018. Eflornithine With or Without Triamcinolone in Preventing Nonmelanoma Skin Cancer in Patients With Actinic Keratosis: NCT00021294. Studiennummer des Sponsors: P01CA027502 UARIZ-HSC-0072 NCI-H01-0075 CDR0000068767. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00021294>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
357. WHO ICTRP 2018. Elucid Labs AIDA™ - Labelled Image Acquisition Protocol: NCT03621462. Studiennummer des Sponsors: AIDA-PRO-001. Elucid Labs Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03621462>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
358. WHO ICTRP 2018. Everolimus and Vatalanib in Treating Patients With Advanced Solid Tumors: NCT00655655. Studiennummer des Sponsors: NCI-2009-01200 MC0414 P30CA015083. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00655655>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
359. WHO ICTRP 2018. Expanded Access Protocol for Cemiplimab in Metastatic or Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03492489. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-17103. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03492489>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
360. WHO ICTRP 2018. Fluorescence for Sentinel Lymph Node Identification in Cancer Surgery: NCT02997553. Studiennummer des Sponsors: 2016-A00799-42. Institut de Cancérologie de Lorraine (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02997553>, abgerufen am:

27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

361. WHO ICTRP 2018. How Microbes and Metabolism.05.Predict Skin Cancer Immunotherapy Outcomes: NCT03370861. Studiennummer des Sponsors: MINING. Washington University School of Medicine (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03370861>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
362. WHO ICTRP 2018. Immunotherapy +/- EGFR Inhibitor In Advanced/Metastatic cSCC: Tackling Primary And Secondary Resistance: NCT03666325. Studiennummer des Sponsors: I-Tackle. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03666325>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
363. WHO ICTRP 2018. KeraStat Skin Therapy in Treating Radiation Dermatitis in Patients With Newly Diagnosed Stage 0-IIIa Breast Cancer: NCT02168179. Studiennummer des Sponsors: NCI-2014-01274 CCCWFU98114 P30CA012197 IRB00028009. Wake Forest University Health Sciences (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02168179>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
364. WHO ICTRP 2018. Metastases of Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Organ Transplant Recipients. The "SCOPE-ITSCC Metastases Study": NCT01976468. Studiennummer des Sponsors: SCOPE-ITSCCmetastases. University of Zurich (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01976468>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
365. WHO ICTRP 2018. MoleMapper, Visiomed, and Confocal Microscopy in Screening Participants for Melanoma: NCT03699995. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01152 STUDY00018408 P30CA069533. OHSU Knight Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03699995>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
366. WHO ICTRP 2018. Nambour Community-based Skin Cancer Prevention Trial. Studiennummer des Sponsors: ACTRN12610000086066 no secondary ID. Prof Adele Green (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12610000086066>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
367. WHO ICTRP 2018. Pembrolizumab Combined With Cetuximab for Treatment of Recurrent/Metastatic Head & Neck Squamous Cell Carcinoma: NCT03082534. Studiennummer des Sponsors: MISP52211 160621. Assuntina G. Sacco (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03082534>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
368. WHO ICTRP 2018. Phase II Study of Nivolumab in Patients with Locally Advanced/Metastatic Squamous Cell Carcinoma of the Skin: 2016-002811-16. Studiennummer des Sponsors: CA209-587. Universitätsklinik für Dermatologie Paracelsus Medizinische

Privatuniversität (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2016-002811-16-AT>,  
abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.

369. WHO ICTRP 2018. Photodynamic Therapy for Prevention of Nonmelanoma Skin Cancer in Organ Transplant Recipients: NCT02751151. Studiennummer des Sponsors: 15-1845. Inova Health Care Services (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02751151>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
370. WHO ICTRP 2018. Post-operative Concurrent Chemo-radiotherapy Versus Post-operative Radiotherapy for Cancer of the Head and Neck: NCT00193895. Studiennummer des Sponsors: TROG05.01. Trans-Tasman Radiation Oncology Group (TROG) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00193895>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
371. WHO ICTRP 2018. Post-operative Radiation With Cetuximab for Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck: NCT01979211. Studiennummer des Sponsors: UCHN-12-001. University of Cincinnati (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01979211>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
372. WHO ICTRP 2018. Radiation Therapy and MK-3475 for Patients With Recurrent/Metastatic Head and Neck Cancer, Renal Cell Cancer, Melanoma, and Lung Cancer: NCT02318771. Studiennummer des Sponsors: 2014-085 14P.524. Sidney Kimmel Cancer Center at Thomas Jefferson University (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02318771>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
373. WHO ICTRP 2018. Safety, Tolerability, and Efficacy Study of CLL442 in Patients With Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in Situ (SCCis): NCT03333694. Studiennummer des Sponsors: No secondary ID. Novartis Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03333694>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
374. WHO ICTRP 2018. Safety, tolerability and efficacy study of CLL442 in patients with Cutaneous Squamous Cell Carcinoma in situ (SCCis): 2017-003495-31. Studiennummer des Sponsors: CCLL442X2201. Novartis Pharma AG (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2017-003495-31-BE>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
375. WHO ICTRP 2018. Sirolimus in Kidney Transplant Patients With Squamous Cell Skin Carcinoma: NCT01764607. Studiennummer des Sponsors: 00086505 514-2012. University of Florida (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01764607>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.

376. WHO ICTRP 2018. SMART Project in Preventing Skin Cancer: NCT03177057. Studiennummer des Sponsors: NCI-2015-02089 IRB12846 P30CA006927. Fox Chase Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03177057>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
377. WHO ICTRP 2018. Study of Pembrolizumab as First Line Therapy in Patients With Unresectable Squamous Cell Carcinoma of the Skin: NCT02883556 / 2016-002076-28. Studiennummer des Sponsors: P151202. Assistance Publique - Hôpitaux de Paris (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02883556>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
378. WHO ICTRP 2018. Study of TVEC in Patients With Cutaneous Squamous Cell Cancer: NCT03714828. Studiennummer des Sponsors: 29088 1807738975. University of Arizona (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03714828>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
379. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived Autologous cells for the treatment of stroke. Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004105 CSCC/BMS/2011/01. Arivind Bagul (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004105>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
380. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived Autologous cells for the treatment of cerebral palsy in subjects below 15 years. Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004098 CSCC/BMCP2/2011/01. Arvind Bagul (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004098>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
381. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived Autologous cells for the treatment of Chronic Paraplegia. Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004109 CSCC/BMC.P/2011/01. Arvind Bagul (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004109>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
382. WHO ICTRP 2019. A clinical trial to study the safety and efficacy of Bone marrow derived autologous cells for the treatment of Acute Paraplegia. Studiennummer des Sponsors: CTRI/2013/10/004099 CSCC/BMAP/2011/01. Chaitanya Vaidyakiya seva sanstha (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=CTRI/2013/10/004099>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
383. WHO ICTRP 2019. A Phase I Study of iPS Cell Generation From Patients With COPD: NCT01860898. Studiennummer des Sponsors: 09-005334. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01860898>,

abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

384. WHO ICTRP 2019. A Phase II, Open-label, Single arm Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab in Participants with Recurrent or Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2017-000594-37-DE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

385. WHO ICTRP 2019. A study to test activity and safety of treatment with avelumab in combination with cetuximab in patients suffering from non-operable squamous cell skin cancer: 2018-001708-12. Studiennummer des Sponsors: 4518000. Alcedis GmbH (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2018-001708-12-DE>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

386. WHO ICTRP 2019. ACCEPTABILITY AND WRITING FREQUENCY OF ADVANCED DIRECTIVES IN ONCO-DERMATOLOGY PATIENTS: NCT03822988. Studiennummer des Sponsors: PSS-2018/PADAONCODERM. Central Hospital, Nancy, France (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03822988>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

387. WHO ICTRP 2019. Acceptance and Commitment Therapy in Improving Well-Being in Patients With Stage III-IV Cancer and Their Partners: NCT03112668. Studiennummer des Sponsors: NCI-2017-00445 Pro20170000115 131604 P30CA072720. Rutgers, The State University of New Jersey (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03112668>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

388. WHO ICTRP 2019. Adaptive BRAF-MEK Inhibitor Therapy for Advanced BRAF Mutant Melanoma: NCT03543969. Studiennummer des Sponsors: MCC-19441. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03543969>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

389. WHO ICTRP 2019. Alpha Radiation Emitters Device for the Treatment of Squamous Cell Carcinoma (DaRT): NCT03353077. Studiennummer des Sponsors: CTP-SCC-000. Alpha Tau Medical LTD. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03353077>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

390. WHO ICTRP 2019. An Observational Study to Determine the Clinical Cure Rate of Therapeutic up Front Shave Removal of Basal Cell Carcinoma of the Skin With Long Term Follow up to Evaluate Recurrence: NCT02296970. Studiennummer des Sponsors: PRO14020682. University of Pittsburgh (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02296970>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

391. WHO ICTRP 2019. Assessment of applicability of an advance directive in the ICU by treating physicians and relatives. Studiennummer des Sponsors: DRKS00005360 3732-03/13. Center for Sepsis Control and Care (CSCC)Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00005360>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
392. WHO ICTRP 2019. Avelumab With or Without Cetuximab in Treating Patients With Advanced Skin Squamous Cell Cancer: NCT03944941. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-02652 U10CA180821 A091802. Alliance for Clinical Trials in Oncology (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03944941>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
393. WHO ICTRP 2019. Cabozantinib in Recurrent/Metastatic Merkel Cell Carcinoma: NCT02036476. Studiennummer des Sponsors: 13-490. Dana-Farber Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02036476>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
394. WHO ICTRP 2019. Cancer Risk in Carriers of the Gene for Xeroderma Pigmentosum: NCT00046189. Studiennummer des Sponsors: 02-C-0313 020313. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT00046189>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
395. WHO ICTRP 2019. Capecitabine or 5-FU With Pegylated Interferon Alpha-2b in Unresectable/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT02218164. Studiennummer des Sponsors: MCC-17759. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02218164>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
396. WHO ICTRP 2019. CemiplimAb Survivorship Epidemiology: NCT03836105. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1806. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03836105>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
397. WHO ICTRP 2019. Cetuximab for Unresectable Cutaneous Squamous Cell Carcinoma - A National Retrospective Study: NCT03325738. Studiennummer des Sponsors: 2017/05. Centre Antoine Lacassagne (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03325738>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
398. WHO ICTRP 2019. CIMAvax Vaccine, Nivolumab, and Pembrolizumab in Treating Patients With Advanced Non-small Cell Lung Cancer or Squamous Head and Neck Cancer: NCT02955290. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-01467 I286816 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02955290>, abgerufen am:

27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

399. WHO ICTRP 2019. Cobimetinib and Atezolizumab in Advanced Rare Tumors: NCT03108131. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01399 2016-0869. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03108131>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
400. WHO ICTRP 2019. Daylight photodynamic therapy application in the treatment of a superficial skin carcinoma. Studiennummer des Sponsors: RBR-38zssz 53899316.1.0000.5327 160183 1.523.172. Hospital de Clínicas de Porto Alegre - Porto Alegre, RS, Brazil (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=RBR-38zssz>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
401. WHO ICTRP 2019. Effectiveness of a Hospital-wide Programme for Infection Control to Reduce the Rate of Health-Care Associated Infections and related Sepsis. Studiennummer des Sponsors: DRKS00003166 DRKS00004159 3139-05/11. IFB Sepsis und Sepsisfolgen (CSCC) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00003166>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
402. WHO ICTRP 2019. Efficacy of a sunscreen containing the anti-inflammatory piroxicam in the treatment of early skin cancer. Studiennummer des Sponsors: ISRCTN22070974 ACT-03-2016. Difa Cooper (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ISRCTN22070974>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
403. WHO ICTRP 2019. Electronic Skin Surface Brachytherapy for Cutaneous Basal Cell and Squamous Cell Carcinoma: NCT02131805. Studiennummer des Sponsors: 14-001. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02131805>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
404. WHO ICTRP 2019. End-of-life Decision-making in Patients With Sepsis-related Organ Failure: NCT01247792. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000619 2964\_11/10. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000619>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
405. WHO ICTRP 2019. Erlotinib in Treating Patients With Recurrent or Metastatic Skin Squamous Cell Carcinoma: NCT01198028. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01834 2009-0888 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01198028>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
406. WHO ICTRP 2019. Gabapentin, Methadone, and Oxycodone With or Without Venlafaxine Hydrochloride in Managing Pain in Participants With Stage II-IV Squamous

- Cell Head and Neck Cancer Undergoing Chemoradiation Therapy: NCT03574792. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01055 I61117 P30CA016056. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03574792>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
407. WHO ICTRP 2019. High-Risk Skin Cancers With Atezolizumab Plus NT-I7: NCT03901573. Studiennummer des Sponsors: ION-02 NIT-106. NeoImmuneTech (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03901573>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
408. WHO ICTRP 2019. Home Sleep Apnea Machine in Evaluating Obstructive Sleep Apnea in Patients With Stage III-IV Head and Neck Cancer: NCT03875053. Studiennummer des Sponsors: 2017-135. Barbara Ann Karmanos Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03875053>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
409. WHO ICTRP 2019. Incidence of nosocomial blood stream infections, antibiotic resistances and blood culture ordering and testing practices – a Thuringia-wide prospective population-based study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00004825 3744-05/13. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum Sepsis und Sepsisfolgen, Center for Sepsis Control and Care , Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00004825>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
410. WHO ICTRP 2019. Intratumoral AST-008 Combined With Pembrolizumab in Patients With Advanced Solid Tumors: NCT03684785. Studiennummer des Sponsors: AST-008-102. Exicure, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03684785>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
411. WHO ICTRP 2019. Long-term Immunological Sequelae in Sepsis-Survivors. Studiennummer des Sponsors: DRKS00003579 2835-05/10. Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00003579>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
412. WHO ICTRP 2019. Long-term sequelae after severe sepsis: cognitive impairments and structural changes in the brain, an MRI study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00005484 3853-08/13. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) Sepsis und Sepsisfolgen: Center for Sepsis Control and Care (CSCC) Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00005484>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
413. WHO ICTRP 2019. Magnetic Resonance (MR) Imaging & Blood Biomarkers for Head and Neck Cancer: NCT03491176. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-02631

PA16-1041 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03491176>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

414. WHO ICTRP 2019. MG1-MAGEA3 With Ad-MAGEA3 and Pembrolizumab in Patients With Previously Treated Metastatic Melanoma or Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03773744. Studiennummer des Sponsors: Ad/MG1-MAGEA3-003. Turnstone Biologics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03773744>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A2.

415. WHO ICTRP 2019. Mid-German Sepsis Cohort. Studiennummer des Sponsors: DRKS00010050 4669-01/16. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) SepsisCenter for Sepsis Control and Care (CSCC) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00010050>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

416. WHO ICTRP 2019. Multi-Center Phase II Study on Efficacy of High-Slip Skin Care Pad for Hand-Foot Skin Reaction Caused by Sorafenib in Patients with Renal Cell Carcinoma. Studiennummer des Sponsors: JPRN-UMIN000002016 no secondary ID. Japanese Society of Renal Cancer (JSRC) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=JPRN-UMIN000002016>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

417. WHO ICTRP 2019. Multidimensional mass-spectrometry for early detection of severe sepsis/septic shock in patients with neutropenic fever – a pilot study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000647 FörderkennzeichenBMBF 2970-11/10. Institut für Klinische Chemie und Laboratoriumsdiagnostik (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000647>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

418. WHO ICTRP 2019. Neurological sequelae and changes in nociception after severe sepsis or septic shock. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000735 2969-11/10. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum (IFB) Sepsis und Sepsisfolgen: Center for Sepsis Control and Care (CSCC) Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000735>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

419. WHO ICTRP 2019. Neurological Sequelae of Sepsis: Investigation of impairment of small somatic and autonomic nerve fibres in patients with sepsis. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000642 2771-02/10. CSCC Jena (Center for Sepsis Control and Care) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000642>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

420. WHO ICTRP 2019. "Neurological Sequelae of Sepsis" (NeuroSOS-CIP): Investigation of nerve and muscle in patients with critical illness polyneuropathy (CIP) using MRI. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000652 2770-02/10. CSCC Jena

(Center for Sepsis Control and Care) (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000652>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

421. WHO ICTRP 2019. Nivolumab in Patients With Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03834233. Studiennummer des Sponsors: 1258/18. Instituto do Cancer do Estado de São Paulo (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03834233>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

422. WHO ICTRP 2019. Obstructive sleep apnea (OSA) postoperative risk stratification trial. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000704 2900-08/10. Center for Sepsis Control and Care , University Hospital Jena (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000704>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

423. WHO ICTRP 2019. Paclitaxel Albumin-Stabilized Nanoparticle Formulation and Bevacizumab in Treating Patients With Stage IV Melanoma That Cannot Be Removed by Surgery or Gynecological Cancers: NCT02020707. Studiennummer des Sponsors: NCI-2013-01782 MC1371 P30CA015083. Mayo Clinic (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02020707>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

424. WHO ICTRP 2019. Pembrolizumab in Patients With Locally Advanced or Metastatic Skin Cancer: NCT02964559. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-00831 Winship3185-16 IRB00087412. Emory University (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02964559>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

425. WHO ICTRP 2019. Pembrolizumab in Treating Patients With Rare Tumors That Cannot Be Removed by Surgery or Are Metastatic: NCT02721732. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-00545 2015-0948 P30CA016672. M.D. Anderson Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02721732>, abgerufen am:  
27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

426. WHO ICTRP 2019. Pembrolizumab Versus Placebo Following Surgery and Radiation in Participants With Locally Advanced Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (MK-3475-630/KEYNOTE-630): NCT03833167 / 2018-001974-76. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-630 KEYNOTE-630 3475-630. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03833167>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A5.

427. WHO ICTRP 2019. Phase 1 Study of CK-301 (Cosibelimab) as a Single Agent in Subjects With Advanced Cancers: NCT03212404. Studiennummer des Sponsors: CK-301-101. Checkpoint Therapeutics, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter:  
<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03212404>, abgerufen am:

27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

428. WHO ICTRP 2019. Photoacoustic Imaging in Diagnosing Changes in Tumors in Participants With Breast Cancer, Sarcoma, Skin Cancer, or Soft Tissue Malignancy and Healthy Volunteers: NCT03630601. Studiennummer des Sponsors: NCI-2018-01424 I56617 P30CA016056 R01CA204636. Roswell Park Cancer Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03630601>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
429. WHO ICTRP 2019. Pre-Operative Cemiplimab Administered Intralesionally for Patients With Recurrent Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03889912. Studiennummer des Sponsors: R2810-ONC-1787. Regeneron Pharmaceuticals (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03889912>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
430. WHO ICTRP 2019. Preventing Squamous Cell Skin Cancer: NCT02347813. Studiennummer des Sponsors: URochesterRSRB00052209. University of Rochester (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02347813>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
431. WHO ICTRP 2019. Prognostic and Diagnostic Relevance of Bacterial DNA Detection in Patients with Liver Cirrhosis and Ascites at Risk for Spontaneous Bacterial Peritonitis (ACTION) - a prospective multicenter Study. Studiennummer des Sponsors: DRKS00000631 2880-08/10. Universitätsklinikum Jena, (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00000631>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
432. WHO ICTRP 2019. Randomized Study of Nivolumab+Ipilimumab+/- SBRT for Metastatic Merkel Cell Carcinoma: NCT03071406. Studiennummer des Sponsors: CA209-737 MCC-18786. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03071406>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
433. WHO ICTRP 2019. Recurrent cutaneous squamous cell carcinoma under rapamune. Studiennummer des Sponsors: NTR388 no secondary ID. Wyeth (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NTR388>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
434. WHO ICTRP 2019. Reducing posttraumatic stress after severe sepsis in patients and their spouses. Studiennummer des Sponsors: DRKS00010676 4777-04/16. Integriertes Forschungs- und Behandlungszentrum Sepsis und Sepsisfolgen, Center for Sepsis Control and Care (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00010676>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
435. WHO ICTRP 2019. Reflectance Confocal Microscopy to Diagnose BCC: NCT03509415. Studiennummer des Sponsors: HS-MAV-003. Skin Care Network Ltd. (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03509415>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

436. WHO ICTRP 2019. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated With Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%. A Phase 4 Trial Comparing the Cumulative Incidence of SCC After Treatment With Ingenol Mebutate and Imiquimod for Multiple Actinic Keratoses on Face and Scalp. A Multi-centre, Randomised, Two-arm, Open Label, Active-controlled, Parallel Group, 36-month Trial: NCT01926496 / 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: DRKS00006728 LP0041-63. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00006728>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

437. WHO ICTRP 2019. Risk of Squamous Cell Carcinoma on Skin Areas Treated With Ingenol Mebutate Gel, 0.015% and Imiquimod Cream, 5%: NCT01926496 / 2012-003112-31. Studiennummer des Sponsors: LP0041-63. LEO Pharma (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT01926496>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

438. WHO ICTRP 2019. Skin Cancer Screening Education Study: NCT02352428. Studiennummer des Sponsors: LEO-SCSES\_1013. Association of Dermatological Prevention, Germany (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02352428>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

439. WHO ICTRP 2019. SKINCATCH Trial: Skin cancer and tumor health care. Studiennummer des Sponsors: NTR5746 no secondary ID. Erasmus MC Rotterdam (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NTR5746>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

440. WHO ICTRP 2019. SL-279252 (PD1-Fc-OX40L) in Subjects With Advanced Solid Tumors or Lymphomas: NCT03894618. Studiennummer des Sponsors: SL01-DEL-101. Shattuck Labs, Inc. (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03894618>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

441. WHO ICTRP 2019. Spectroscopic differentiation of leukocytes and their activation patterns as a rapid diagnostic tool of systemic inflammation and sepsis. Studiennummer des Sponsors: DRKS00006265 4004-02/14. IFB Sepsis und Sepsisfolgen (CSCC)Universitätsklinikum Jena (Hrsg.). Verfügbar unter:

<http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=DRKS00006265>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

442. WHO ICTRP 2019. Study of Intratumoral CV8102 in cMEL, cSCC, hnSCC, and ACC: NCT03291002. Studiennummer des Sponsors: CV-8102-008. CureVac AG (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03291002>, abgerufen am: 27.05.2019.

Ausschlussgrund: A1.

443. WHO ICTRP 2019. Study of Pembrolizumab (MK-3475) in Adults With Recurrent/Metastatic Cutaneous Squamous Cell Carcinoma (cSCC) or Locally Advanced Unresectable cSCC (MK-3475-629/KEYNOTE-629): NCT03284424 / 2017-000594-37. Studiennummer des Sponsors: MK-3475-629 3475-629. Merck Sharp & Dohme Corp. (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03284424>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A5.
444. WHO ICTRP 2019. Tacrolimus, Nivolumab, and Ipilimumab in Treating Kidney Transplant Recipients With Selected Unresectable or Metastatic Cancers: NCT03816332. Studiennummer des Sponsors: NCI-2019-00239 ETCTN10214 10214 UM1CA186691. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03816332>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
445. WHO ICTRP 2019. Talimogene Laherparepvec and Nivolumab in Treating Patients With Refractory Lymphomas or Advanced or Refractory Non-melanoma Skin Cancers: NCT02978625. Studiennummer des Sponsors: NCI-2016-01804 CINJ#091701 10057 UM1CA186716. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02978625>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
446. WHO ICTRP 2019. Targeted Therapy Directed by Genetic Testing in Treating Patients With Advanced Refractory Solid Tumors, Lymphomas, or Multiple Myeloma (The MATCH Screening Trial): NCT02465060. Studiennummer des Sponsors: NCI-2015-00054 EAY131 U10CA180820 U24CA196172. National Cancer Institute (NCI) (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT02465060>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
447. WHO ICTRP 2019. Testing Lenvatinib and Cetuximab in Patients With Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma and Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: NCT03524326. Studiennummer des Sponsors: 17-635. Memorial Sloan Kettering Cancer Center (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03524326>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A2.
448. WHO ICTRP 2019. The UNSCARRed Study: UNresectable Squamous Cell Carcinoma Treated With Avelumab and Radical Radiotherapy: NCT03737721. Studiennummer des Sponsors: UNSCARRed:IIT-0004. AHS Cancer Control Alberta (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03737721>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.
449. WHO ICTRP 2019. Using MC1R Genotype to Impact Melanoma Risk Behavior: NCT03509467. Studiennummer des Sponsors: MCC-19461 MCC-17984. H. Lee Moffitt Cancer Center and Research Institute (Hrsg.). Verfügbar unter: <http://apps.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NCT03509467>, abgerufen am: 27.05.2019.  
Ausschlussgrund: A1.