

KURZPROTOKOLL **Venice**

Öffentlicher Titel	Nicht-interventionelle, prospektive Beobachtungsstudie bei Nivestim unter zytotoxischer Chemotherapie
Wissenschaftl. Titel	Verträglichkeit von Nivestim unter zytotoxischer Chemotherapie in der Behandlung maligner Erkrankungen (Venice)
Kurztitel	Venice
Studienart	multizentrisch, Anwendungsbeobachtung, prospektiv, offen/unverblindet, Pharma-Studie
Studienphase	nicht zutreffend
Ziele	<ul style="list-style-type: none">- Beobachtung der Verträglichkeit, Sicherheit und Wirksamkeit präventiver Behandlung mit Nivestim bei Patienten, die eine zytotoxische Chemotherapie gegen Krebs erhalten. Dabei sind Hospitalisierungen von herausragendem InteresseSekundär: - Beschreibung der Charakteristika der Patienten Beschreibung der Behandlungsmodalitäten von Nivestim in der tägl. Routine Detaillierte Beschreibung der Verträglichkeit und Sicherheit von Nivestim Beschreibung der Effektivität der Behandlung von Nivestim Beschreibung der Charakteristika der teilnehmenden Ärzte
Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- unterschriebene Einwilligungserklärung- Patienten mit einem soliden Tumor oder einem hämatologischen bösartigen Tumor- Patienten mit (geplanter) zytotoxischer Chemotherapie, unabhängig vom Zyklus- Patienten, für die eine prophylaktische Behandlung mit Nivestim durchgeführt wird oder werden soll, um die Dauer der Neutropenie zu verkürzen oder dem Auftreten der Chemotherapie-induzierten FN vorzubeugen
Ausschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- chronische myelotische Leukämie- myelodysplastisches Syndrom- Hypersensivität gegen den Wirkstoff oder einer der Bestandteile Patienten ohne Chemotherapie- Patienten die kurativ mit G-CSF behandelt werden
Alter	Keine Altersbegrenzung
Status	Geschlossen
Sponsor	Hospira Deutschland GmbH München
Förderer	Hospira Deutschland GmbH München