

Studie	Studientitel	Therapie-Substanz	Zielgruppe	Wirkungsprinzip	Behandlungsdauer	Stand der Studie
NOG112264	A Phase II Study of Ozanezumab (GSK1223249) versus Placebo in the Treatment of Amyotrophic Lateral Sclerosis	Ozanezumab (GSK1223249)	ALS	Neuroprotektiv/verlaufsmodifizierend, Förderung der axonalen Regeneration	Bis zu 48 Wochen, Infusion erfolgt alle 2 Wochen am Studienzentrum, insgesamt 27 Visiten am Studienzentrum Placebo-kontrolliert	Rekrutierung beendet
CY 4026	A phase IIb, multi-national, double-blind, randomized, placebo-controlled study to evaluate the safety, tolerability and efficacy of CK-2017357 in Patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS)	CK-2017357	ALS	Symptomatisch (Erhöhung der Muskelkraft)	Bis zu 20 Wochen, insgesamt sind 11 Visiten am Studienzentrum geplant, Medikation wird in Form von Tabletten verabreicht. Placebo-kontrolliert	Rekrutierung beendet
RAS-ALS	Efficacy, Safety and Tolerability Study of 1 mg Rasagiline in Patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS) Receiving Standard Therapy (Riluzole)	Rasagilin	ALS	Neuroprotektiv/verlaufsmodifizierend	Bis zu 18 Monaten, 1 Tablette täglich einzunehmen, insgesamt sind 6 Visiten am Studienzentrum geplant, sowie 4 Telefonkontakte, Placebo-kontrolliert	Studie ist gestartet

SOD1	Safety and Efficacy of SOD1 Inhibition By Pyrimethamine in Familial ALS	Pyrimethamin	N u r familiäre ALS mit Mutation im SOD1-Gen	Neuroprotektiv/verlaufsmodifizierend	Bis zu 36 Wochen, Medikation wird in Form von Tabletten verabreicht, insgesamt sind 10 Visiten am Studienzentrum geplant,	Studie ist gestartet
-------------	---	--------------	--	--------------------------------------	---	----------------------

Study ID	Study Title	Therapy - Drug	Study Population	Principle of Action	Treatment Duration	Current Status
NOG112264	A Phase II Study of Ozanezumab (GSK1223249) versus Placebo in the Treatment of Amyotrophic Lateral Sclerosis	Ozanezumab (GSK1223249)	ALS	Neuroprotective, disease modifying, enhancement of axonal regeneration	Up to 48 weeks, placebo-controlled	Recruitment closed
CY 4026	A phase IIb, multi-national, double-blind, randomized, placebo-controlled study to evaluate the safety, tolerability and efficacy of CK-2017357 in Patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS)	CK-2017357	ALS	Symptomatic (increase in muscle strength)	Up to 20 weeks, placebo-controlled	Recruitment closed

RAS-ALS	Efficacy, Safety and Tolerability Study of 1 mg Rasagiline in Patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS) Receiving Standard Therapy (Riluzole)	Rasagiline	ALS	Neuroprotective, disease modifying	Up to 18 months, 1 tablet per day orally, 6 study visits to be attended at the study site, placebo-controlled	Recruitment ongoing
SOD1	Safety and Efficacy of SOD1 Inhibition By Pyrimethamine in Familial ALS	Pyrimethamine	N u r familiäre ALS mit Mutation im SOD1-Gen	Neuroprotective, disease modifying	Up to 36 weeks, study drug (tablets) to be taken daily, 6 study visits to be attended at the study site	Recruitment ongoing