

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Urtikaria	INCB 54707-207 2022-503062-72-00	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre < 65 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte Phase-2-Dosisfindungsstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Povorocitinib (JAK-1-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	11 Monate (3 Monate Therapie +OLE 6 Monate)	aktuell werden Patienten gesucht
	CLOU064A2304 2022-502161-19-00	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine Phase-3b-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Remibrutinib (Brutons Tyrosinkinase Inhibitor) p.o vs. Omalizumab (IgE-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate + OLE 7 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	EP-262-201 2023-504799-94	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte Phase-2-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit von EP-262-102 (MRGPRX2-Antagonist) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	2,5 Monate (1,5 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	EP-262-102 2023-504800-28	chronisch induzierbare Urtikaria: Kälteurtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine offene Phase-1b-Studie zur Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit und Pharmakodynamik von EP-262-102 (MRGPRX2-Antagonist) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	2 Monate (1 Monat Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Urtikaria	JSP-CP-011 <i>2022-502161-19-00</i>	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine Phase-1b/2a-Dosiseskalationsstudie zur Sicherheit, Pharmakokinetik/Pharmakodynamik und vorklinischen Aktivität von Briquilimab (c-Kit-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	je nach Kohorte 9-12 Monate (3-6 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	JSP-CP-010 <i>2023-507534-24-00</i>	chronisch induzierbare Urtikaria: Kälteurtikaria/ U.facticia ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine Phase-1b/2a-Dosiseskalationsstudie zur Sicherheit, Pharmakokinetik/Pharmakodynamik und vorklinischen Aktivität von Briquilimab (c-Kit-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	9 Monate (3 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
Neuro- dermitis	EFC17599 Aqua <i>2023-508099-12</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte, Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Amlitelimab (anti-OX40-L-AK) s.c.	Dr. med. R. Aschoff	13 Monate (9 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	J2T-MC-KGBI <i>2022-501476-25-00</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 6 Jahre bis <18 Jahre	Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Pharmakokinetik von Lebrikizumab (IL13-AK) s.c. vs. Placebo bei Patienten zwischen 6 und 18 Jahren	Dr. med. S. Abraham	16 Wochen +LTE	aktuell werden Patienten gesucht
	20210145 AMG451 <i>2022-000940-31</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre bis <18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte, Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Rocatinlimab AMG451 (anti-OX40-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate +OLE 6 Monate	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Neuro- dermitis	LP0162-1336 2023-503630-44	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 6 Monate bis < 12 Jahre	Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Tralokinumab (IL13-AK) in Kombination mit TCS. Randomisiert, doppelblind, placebo-kontrolliert und parallel für Kinder (2 bis <12 Jahre) sowie offen und eingruppig für Säuglinge (6 Mo bis <2 Jahre)	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	13 Monate +LTE	Geplant ab Q2/2024
	M-17923-33 AD-Hope 2023-505558-16	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre	Offene Phase-3b-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit der Behandlung mit Lebrikizumab (IL13-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	6 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	NB-NM026-2198- 101 2023-503577-38	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-1a/b-Studie zur Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit, Pharmakokinetik, Immunogenität, Pharmakodynamik und Explorative klinische Aktivität von NM26-2198 (II4/31-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	3 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	LP0145-2240 2022-500777-14-00	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, Parallelgruppen-Dosisfindungsstudie der Phase-2b zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit verschiedener Dosen von LEO138559 (IL22RA1-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	8 Monate (4 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	NDKK-Studie	Neurodermitis ≥ 6 Jahre	Neurodermitis-Keratokonius-Studie: Subklinischer Keratokonius und verminderte Hornhautfestigkeit	Augenklinik UKDD	1 x Augen- untersuch- ung	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie EudraCT	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Handekzem	IM011-1117 Decide <i>2023-504298-19-00</i>	chronisches Handekzem ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Deucravacitinib (TYK-2-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Bauer	5 Monate (4 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
Aktinische Keratosen	Cheilitis-Studie <i>2022-502807-31-00</i>	Cheilitis actinica ≥ 18 Jahren	Pilotstudie zur Bestimmung der Verträglichkeit und Effektivität von Tirbanibulin (Klisyri) Salbe topisch, Beurteilung mit OCT	Dr. med. R. Aschoff	8 Wochen (5 Tage Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	M-14789-41 <i>2021-004349-18</i>	Aktinische Keratose im Gesicht oder Kopfhaut: 2-8 AK-Läsionen Olsen Grad 1 auf 25cm ² Fläche ≥ 18 Jahren	Randomisierte, Gutachterverblindete, aktiv kontrollierte Phase-4-Studie zur Bewertung der Langzeitsicherheit von Tirbanibulin (Klisyri) Salbe und Diclofenac-Gel 3% topisch	Dr. med. R. Aschoff	36 Monate (davon 5 bzw. 90 Tage Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	M-14867-33 <i>2023-505487-11</i>	Aktinische Keratose im Gesicht oder Kopfhaut: 4-12 diskrete AK-Läsionen auf 25-100cm ² Fläche ≥ 18 Jahren	Randomisierte, doppelblinde Phase-3- Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Tirbanibulin (Klisyri) Salbe	Dr. med. R. Aschoff	4 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
Hidradenitis Suppurativa	INCB 54707-301 <i>2022-501752-29</i>	mittelschwere bis schwere Hidradenitis suppurativa ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Povorocitinib (JAK1-Inh.) p.o.	Dr. med. R. Aschoff	14 Monate (3 Monate + OLE 11 Monate)	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Lupus erythe- matodes	IM011-246 2022-500699-76	aktiver SLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Deucravacitinib (TYK-2- Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	40 Monate (13 Monate + OLE 26 Monate)	aktuell werden Patienten gesucht
	HZNP-DAX-202 2022-000832-21	aktiver DLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-2-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Daxdilimab (IL T7-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	13 Monate (6 Monate + OLE 6 Monate)	aktuell werden Patienten gesucht
	GS-US-497-6486 2022-501523-24	aktiver CLE / SLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, verblindete, placebokontrollierte Phase-2a-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von GS-5718 (IRAK4-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	4 Monate (3 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	230LE301 (AMETHYST) 2020-000727-40	SCLE und/ oder chron. CLE +/-system. Manifestation ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-2/3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von BIIB059 (BDCA2-AK) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	6 Monate + OLE 7 Monate (6 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
Sklero- dermie	HZNP-HZN-825- 301 2020-005764-62	diffuse kutane systemische Sklerose ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-2b/3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit, Verträglichkeit und Pharmakokinetik von HZN-825 (LPAR1-Antagonist) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	14 Monate (13 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Dermato- myositis	PVT-2201-301 <i>2022-500367-12-00</i>	Dermatomyositis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Brepocitinib (JAK1/TYK2-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	16 Monate (13 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
Vitiligo	M19-044 <i>2023-506195-27-00</i>	Vitiligo ≥ 12 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Upadacitinib (JAK1-Inh.) p.o.	Dr. med. R. Aschoff	41 Monate (12 Monate + OLE 28 Monate)	aktuell werden Patienten gesucht
	B7981080 <i>2022-502518-98-00</i>	Vitiligo ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Ritlecitinib (JAK3-Inh.) p.o.	Dr. med. R. Aschoff	40 Monate (30 Monate Therapie)	Geplant ab Q3/2024
chronisch venöse Bein- geschwüre	POWER <i>CIV-20-01-031565</i>	mindestens eine chronische, nicht-heilende Wunde aufgrund eines Ulcus cruris ≥ 18 Jahre	Randomisierte, kontrollierte klinische Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit einer Plasmatherapie zur Behandlung chronischer, nicht heilender Wunden im Vergleich zur Standardwundtherapie	Dr. med. R. Aschoff	4 Wochen mit Kaltplasma, dann FU für 20 Wochen	aktuell werden Patienten gesucht