

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Urtikaria	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 (BTK-Inh.) p.o vs. Omalizumab (IgE-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate + OLE 7 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	CLOU064M12101 2024-516355-41	chronisch induzierbare und spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, Phase-2- Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Remibrutinib (BTK- Inh.) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	3 Monate	Geplant ab Q2/2025
	CLOU064M12301 2023-505739-12	chronisch induzierbare Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, Phase-3-Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Remibrutinib (BTK- Inh.) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	12 Monate + OLE 36 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	CDX0159-13 2024-513210-36-00	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, Phase-3-Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Barzolvolimab (cKIT-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate Placebo + OLE 7 Monate	Geplant ab Q2/2025
Prurigo nodularis	AMG 20230053 2024-510753-10	Prurigo Nodularis mind. seit 3 Monaten ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, Phase-3-Studie zur Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Rocatinlimab (OX40-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate Placebo + OLE 6 Monate	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Neuro- dermitis	EFC17599 Aqua 2023-508099-12	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, 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 2022-501476-25-00	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
	M17-380 2023-504713-76-00	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 2 Jahre bis < 12 Jahre	Offene Phase-3-Studie zum Vergleich der Sicherheit und Wirksamkeit von Upadacitinib p.o. mit Dupilumab s.c.	Dr. med. S. Abraham	42 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	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). Randomisiert, doppelblind, placebokontrolliert 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 Q2/2025
	NDKK-Studie	Neurodermitis ≥ 6 Jahre	Neurodermitis-Keratokonius-Studie: Subklinischer Keratokonius und verminderte Hornhautfestigkeit	Augenklinik UKDD	1 x Augen- untersuchung	aktuell werden Patienten gesucht
Handekzem	IM011-1117 Decide 2023-504298-19-00	chronisches Handekzem ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Deucravacitinib (TYK-2-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	5 Monate (4 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Psoriasis	PS0021 <i>2023-503859-10-00</i>	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis ≥ 6 Jahre bis < 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, aktiv kontrollierte Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, und Sicherheit von Bimekizumab (IL17A/F- AK) vs. Ustekinumab (II12/23-AK) s.c.	Dr. med. S. Abraham	15 Monate + OLE 26 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	IM011-1126 <i>2019-004879-39</i>	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis ≥ 4 Jahre bis < 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Pharmakokinetik und Sicherheit von Deucravacitinib (TYK-2-Inh.) p.o.	Dr. med. S. Abraham	12 Monate + LTE 66 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	ESK-001-017 <i>2023-507193-40</i>	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit ESK-001 (TYK2-Inh) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	8 Monate	Geplant ab Q1/2025
	DCE853201 <i>2024-512207-39-00</i>	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Dosisfindungsstudie der Phase-2 zu LY4100511 (IL-17A-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	5 Monate (3 Monate Therapie)	aktuell werden Patienten gesucht
	77242113PSA3001 <i>2023-509239-19</i>	aktive Psoriasis Arthritis Biologica naive Patienten ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von JNJ- (IL23R-AK) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	12 Monate (4 Monate Placebo)	Geplant ab Q2/2025

Krankheits- bild	Studie EudraCT	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	13 Monate + OLE 26 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	D346BC00001 2023-503692-24-00	aktiver CLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Anifrolumab s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	6 Monate + OLE 7 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	IM0341000 2022-503009-39	aktiver DLE / SCLE / SLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-1b-Studie zur Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit, Pharmakokinetik und Pharmakodynamik von BMS-986326 (IL-2-CD25-Fusionsprotein) s.c. oder i.v.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	8 Monate (2 Wochen Therapie)	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

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
Hidradenitis Suppurativa	INCB 54707-301 2022-501752-29	mittelschwere bis schwere Hidradenitis suppurativa ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Povorcitinib (JAK1-Inh.) p.o.	Dr. med. R. Aschoff	3 Monate + OLE 11 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
Vitiligo	M19-044 2023-506195-27-00	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	12 Monate + OLE 28 Monate	aktuell werden Patienten gesucht
	B7981080 2022-502518-98-00	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)	aktuell werden Patienten gesucht