

KURZPROTOKOLL
CCFZ533H12201BC

Öffentlicher Titel	Phase II Studie zu verschiedenen Medikamenten bei mäßiger bis schwerer Acne inversa
Wissenschaftl. Titel	Eine randomisierte, doppelt blinde, placebokontrollierte, multizentrische Plattform Studie, zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von verschiedenen Studienmedikamenten bei Studienteilnehmern mit mäßiger bis schwerer Hidradenitis suppurativa
Kurztitel	CCFZ533H12201BC
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, dreiarmlig
Studienphase	Phase II
Erkrankung	Haut: Acne inversa
Alter	18 - 65 Jahre
Prüfzentren	Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie (Aktiv) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Dr. med. Andreas Pinter Tel: 069 6301-83115 Fax: 069 6301-83175 andreas.pinter@unimedizin-ffm.de
Sponsor	Novartis Pharma
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT03827798 (primäres Register) EudraCT 2018-002757-30
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien