

KURZPROTOKOLL
PRELUDE

Öffentlicher Titel	Phase II Studie zu Secukinumab bei Lichen ruber planus
Wissenschaftl. Titel	A proof of concept study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of secukinumab 300 mg over 32 weeks in adult patients with biopsy-proven forms of lichen planus not adequately controlled with topical therapies- PRELUDE
Kurztitel	PRELUDE
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, doppelblind
Studienphase	Phase II
Erkrankung	Haut: Knötchenflechte
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie (Geschlossen) 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	EudraCT 2019-003588-24 ClinicalTrials.gov NCT04300296 (primäres Register)
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien