

**KURZPROTOKOLL  
PRELUDE**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase II Studie zu Secukinumab bei Lichen ruber planus
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	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
<b>Kurztitel</b>	PRELUDE
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, doppelblind
<b>Studienphase</b>	Phase II
<b>Erkrankung</b>	Haut: Knötchenflechte
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Prüfzentren</b>	<b>Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie</b> (Geschlossen) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Dr. med. Andreas Pinter Tel: 069 6301-83115 Fax: 069 6301-83175 <a href="mailto:andreas.pinter@unimedizin-ffm.de">andreas.pinter@unimedizin-ffm.de</a>
<b>Sponsor</b>	Novartis Pharma
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	EudraCT 2019-003588-24 ClinicalTrials.gov NCT04300296 (primäres Register)
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>