

KURZPROTOKOLL
VX20-121-102

| | |
|--|--|
| Öffentlicher Titel | Phase III Studie zu VX-121/TEZ/D-IVA bei Mukoviszidose |
| Wissenschaftl. Titel | A Phase 3, Randomized, Double-blind, Controlled Study Evaluating the Efficacy and Safety of VX-121 Combination Therapy in Subjects With Cystic Fibrosis Who Are Heterozygous for F508del and a Minimal Function Mutation (F/MF) |
| Kurztitel | VX20-121-102 |
| Studienart | multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, zweiarmig |
| Studienphase | Phase III |
| Erkrankung | Lunge: Chronische Lungenerkrankungen: Mukoviszidose (cystische Fibrose) |
| Alter | 12 Jahre und älter |
| Prüfzentren | Innere Medizin 1 (Aktiv) Pneumologie / Allergologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Dr. med. Wolfgang Gleiber Tel: 069 6301-6337 Fax: 069 6301-7391 wolfgang.gleiber@kgu.de |
| Sponsor | Vertex |
| Registrierung in anderen Studienregistern | ClinicalTrials.gov NCT05033080 EudraCT 2021-000712-31 (primäres Register) |
| Links | Zu den Ein- und Ausschlusskriterien |