

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Urtikaria</b>	<b>INCB 54707-207</b> <b>2022-503062-72-00</b>	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre < 65 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte Phase-2-Dosisfindungsstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Povorocitinib (JAK-1-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	11 Monate (3 Monate Therapie +OL 6 Monate )	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>CLOU064A2304</b> <b>2022-502161-19-00</b>	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine Phase-3b-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Remibrutinib (Brutons Tyrosinkinase Inhibitor) p.o vs. Omalizumab (IgE-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate + OL 7 Monate	Geplant ab 04/2024
	<b>EP-262-201</b> <b>2023-504799-94</b>	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte Phase-2-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit von EP-262-102 (MRGPRX2-Antagonist) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	2,5 Monate (1,5 Monate Therapie)	Geplant ab 04/2024
	<b>EP-262-102</b> <b>2023-504800-28</b>	chronisch induzierbare Urtikaria: Kälteurtikaria/ U.facticia ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine offene Phase-1b-Studie zur Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit und Pharmakodynamik von EP-262-102 (MRGPRX2-Antagonist) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	2 Monate (1 Monat Therapie)	Geplant ab 04/2024

	<b>JSP-CP-011</b> <b>2022-502161-19-00</b>	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine Phase-1b/2a-Dosiseskalationsstudie zur Sicherheit, Pharmakokinetik/Pharmakodynamik und vorklinischen Aktivität von Briquilimab (c-Kit-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	je nach Kohorte 9-12 Monate (3-6 Monate Therapie)	Geplant ab 04/2024
	<b>JSP-CP-010</b> <b>2023-507534-24-00</b>	chronisch induzierbare Urtikaria: Kälteurtikaria/ U.facticia ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Eine Phase-1b/2a-Dosiseskalationsstudie zur Sicherheit, Pharmakokinetik/Pharmakodynamik und vorklinischen Aktivität von Briquilimab (c-Kit-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	9 Monate (3 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Psoriasis</b>	<b>77242113PSO3004</b> <b>2023-507039-39</b>	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo-kontrollierte und Deucravacitinib-aktive (TYK-2-Inh.) Vergleichsstudie der Phase-3 zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von JNJ-77242113 (IL-23-AK) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	12 Monate	Geplant ab 04/2024
<b>Alopezia areata</b>	<b>I4V-MC-JAIO</b> <b>2022-502700-78-00</b>	Alopezia Areata ≥ 12 Jahre bis <18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Pharmakokinetik von Baricitinib (JAK-Inh.) p.o.	Dr. med. R. Aschoff	10 Monate (9 Monate Therapie) +LTE	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Prurigo nodularis</b>	<b>INCB 18424-319</b> <b>2022-501621-20-00</b>	Prurigo Nodularis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Ruxolitinib-Creme (JAK1/2-Inh.) topisch	Dr. med. R. Aschoff	3 Monate + OL 10 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Neuro- dermitis</b>	<b>NDKK-Studie</b>	Neurodermitis ≥ 6 Jahre	Neurodermitis-Keratokonius-Studie: Subklinischer Keratokonius und verminderte Hornhautfestigkeit	Augenklinik UKDD	1 x Augen- untersuchung	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>J2T-MC-KGBI</b> <i>2022-501476-25-00</i>	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	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>20210145 AMG451</b> <i>2022-000940-31</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre bis <18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte, Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicher- heit und Verträglichkeit von Rocatin- limab AMG451 (anti-OX40-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate +OL 6 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>NB-NM026-2198- 101</b> <i>2023-503577-38</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-1a/b-Studie Bewertung der Sicherheit, Verträglichkeit, Pharmakokinetik, Immunogenität, Pharmakodynamik und Explorative klinische Aktivität von NM26-2198 (II4/31-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	3 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>LP0145-2240</b> <i>2022-500777-14-00</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, Parallelgruppen- Dosisfindungsstudie der Phase-2b zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit verschiedener Dosen von LEO138559 (IL22RA1-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	8 Monate (4 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>M-17923-33 AD-Hope</b> <i>2023-505558-16</i>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre bis <18 Jahre	Offene Phase-3b-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit der Behandlung mit Lebrikizumab (IL13-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	6 Monate	Geplant ab 04/2024

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Handekzem</b>	<b>IM011-1117 Decide</b>  <b>2023-504298-19-00</b>	chronisches Handekzem ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Deucravacitinib (TYK-2-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. S. Bauer	5 Monate (4 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Aktinische Keratosen</b>	<b>Cheilitis-Studie</b>  <b>2022-502807-31-00</b>	Cheilitis actinica ≥ 18 Jahren	Pilotstudie zur Bestimmung der Verträglichkeit und Effektivität von Tirbanibulin (Klisyri) Salbe topisch, Beurteilung mit OCT	Dr. med. R. Aschoff	8 Wochen (5 Tage Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>M-14789-41</b>  <b>2021-004349-18</b>	Aktinische Keratose im Gesicht oder Kopfhaut: 2-8 AK-Läsionen Olsen Grad 1 auf 25cm <sup>2</sup> Fläche ≥ 18 Jahren	Randomisierte, Gutachterverblindete, aktiv kontrollierte Phase-4-Studie zur Bewertung der Langzeitsicherheit von Tirbanibulin (Klisyri) Salbe und Diclofenac-Gel 3% topisch	Dr. med. R. Aschoff	36 Monate (davon 5 bzw. 90 Tage Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>M-14867-33</b>  <b>2023-505487-11</b>	Aktinische Keratose im Gesicht oder Kopfhaut: 4-12 diskrete AK-Läsionen auf 25-100cm <sup>2</sup> Fläche ≥ 18 Jahren	Randomisierte, doppelblinde Phase-3- Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Tirbanibulin (Klisyri) Salbe	Dr. med. R. Aschoff	4 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Hidradenitis Suppurativa</b>	<b>INCB 54707-301</b>  <b>2022-501752-29</b>	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	14 Monate (3 Monate + OL 11 Monate)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Lupus erythe- matodes</b>	<b>IM011-246</b>  <b>2022-500699-76</b>	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	40 Monate (13 Monate + OL 26 Monate)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>HZNP-DAX-202</b>  <b>2022-000832-21</b>	aktiver DLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-2-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Daxdilimab (IL T7-AK) s.c.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	13 Monate (6 Monate + OL 6 Monate)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>GS-US-497-6486</b>  <b>2022-501523-24</b>	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)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>230LE301 (AMETHYST)</b>  <b>2020-000727-40</b>	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 + OL 7 Monate (6 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Sklero- dermie</b>	<b>HZNP-HZN-825- 301</b>  <b>2020-005764-62</b>	diffuse kutane systemische Sklerose ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebo- kontrollierte Phase-2b/3-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit, Verträglichkeit und Pharmakokinetik von HZN-825 (LPAR1-Antagonist) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	14 Monate (13 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Dermato- myositis</b>	<b>PVT-2201-301</b>  <b>2022-500367-12-00</b>	Dermatomyositis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Brepocitinib (JAK1/TYK2-Inh.) p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	16 Monate (13 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>chronisch venöse Bein- geschwüre</b>	<b>POWER</b>  <b>CIV-20-01-031565</b>	mindestens eine chronische, nicht-heilende Wunde aufgrund eines Ulcus cruris ≥ 18 Jahre	Randomisierte, kontrollierte klinische Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit einer Plasmatherapie zur Behandlung chronischer, nicht heilender Wunden im Vergleich zur Standardwundtherapie	Dr. med. R. Aschoff	4 Wochen mit Kaltplasma, dann FU für 20 Wochen	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>