

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Urtikaria</b>	<b>EFC16461</b>  <b>2019-003775-19</b>	chronisch spontane Urtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika; Omalizumab naiv	Randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, multizentrische Phase-3-Parallelgruppenstudie zu Dupilumab (IL4/13-AK) bei Patienten mit chronisch spontaner Urtikaria (CSU), die trotz einer Behandlung mit H1-Antihistaminika symptomatisch bleiben und Omalizumab-naiv sind	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	9 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>INCB 54707-207</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 Povorcitinib (JAK-1-Inh.)	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	11 Monate (3 Monate Therapie +6 Monate OL)	Geplant ab 01/2024
	<b>CDX0159-07</b>  <b>2021-006447-95</b>	chronisch induzierbare Urtikaria: Urticaria factitia, Kälteurtikaria ≥ 18 Jahre unzureichende Krankheitskontrolle trotz H1-Antihistaminika	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-2-Dosisfindungsstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Barzolvolimab CDX-0159 (Kit-Inh.)	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	11 Monate (4 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Neuro- Dermatitis</b>	<b>Lipidomics-AD</b>	Neurodermitis an der Ellenbeuge und/oder Unterarm ≥ 18 Jahre	Pilotstudie zur Bestimmung des Lipidspektrums bei Patienten mit atopischem ekzem	Dr. med. R. Aschoff	1 Tag	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>NDKK-Studie</b>	Neurodermitis ≥ 6 Jahre	Neurodermitis-Keratokonius-Studie: Subklinischer Keratokonus und verminderte Hornhautfestigkeit bei Neurodermitis-Patienten	Augenklinik UKDD	1 x Augen- untersuch- ung	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>UP0089</b>  <b>2020-003639-41</b>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, placebokontrollierte Phase-1/2A-Studie zur Untersuchung der Sicherheit, Pharmakokinetik und Wirksamkeit von UCB9741 (IL13+IL17A/F-AK)	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	5,5 Monate (3 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>M23-696 (Level-Up)</b>  <b>2022-002482-15</b>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre < 65 Jahre mindestens 40 kg KG	Randomisierte, offene Studie der Phase 3b/4 mit verblindeter Beurteilung der Wirksamkeit zum Vergleich der Sicherheit und Wirksamkeit von Upadacitinib (JAK1- Inh.) gegenüber Dupilumab(IL4/13-AK) bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis	Dr. med. S. Abraham	9 Monate (5 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

<b>Neuro- dermitis</b>	<b>67484703ADM2001 (Restore-AD)</b>  <b>2022-001528-14</b>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Proof-of-Concept-Prüfung der Phase 2a zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von JNJ-67484703 (PD1-modulierender AK) bei Patienten mit atopischer Dermatitis	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beisert	8 Monate (3 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>M22-000 (Flex-Up)</b>  <b>2022-000434-42</b>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Eine randomisierte, verblindete, zielgerichtete und Dosisflexibilitätsstudie der Phase 3b/4 von Upadacitinib (JAK1-Inh) bei erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer atopischer Dermatitis	Dr. med. S. Abraham	7 Monate (6 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>20210142 AMG 451 (Rocket Ignite)</b>  <b>2022-000711-31</b>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Rocatinlimab AMG451 (anti-OX40-AK) bei Erwachsenen	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate +OL 6 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>20210145 AMG 451 (Rocket Astro)</b>  <b>2022-000940-31</b>	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 12 Jahre bis <18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, Phase-3-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von Rocatinlimab AMG451 (anti-OX40-AK) bei Jugendlichen	Univ.-Prof. Dr. med. A. Bauer	6 Monate +OL 6 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Psoriasis</b>	<b>M19-977 (OptIMMize-1)</b>  <b>2019-004141-32</b>	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis von 6 bis 11 Jahren	Randomisierte, wirkstoffkontrollierte, Studie mit verblindeter Beurteilung der Wirksamkeit zur Untersuchung der Pharmakokinetik, Sicherheit und Wirksamkeit von Risankizumab (IL23- AK) bei Patienten im Alter von 6 bis 11 Jahren mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis	Dr. med. S. Abraham	15 Monate (13 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>HRO350-PS-2B 'HeROPA'</b> <b>(SMR-3858)</b>  <b>2021-003684-96</b>	leichte bis mittelschwere Psoriasis ≥ 18 Jahre bis 75 Jahre	Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, Placebo- kontrollierte Phase-2b-Dosisfindungs-, Wirksamkeits- und Sicherheitsstudie von HRO350	Univ.-Prof. Dr. med. S. Beissert	1 Jahr (11 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>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<b>Prurigo nodularis</b>	<b>INCB 18424-319</b>  <b>2022-501621-20-00</b>	Prurigo Nodularis ≥ 18 Jahre	Eine Phase 3, doppelblinde, randomisierte, Placebo-kontrollierte Wirksamkeit und Sicherheitsstudie von Ruxolitinib-Creme (JAK1/2-Inh.) bei Teilnehmern mit Prurigo Nodularis	Dr. med. R. Aschoff	3 Monate + OL 10 Monate	Geplant ab 11/2023
<b>bullöses Pemphigoid</b>	<b>R668-BP-1902</b>  <b>2019-003520-20</b>	bullöses Pemphigoid ≥ 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit von Dupilumab (Anti-IL-4Ra-AK)	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	11 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>D325AC00002 (Fjord)</b>  <b>2020-000287-32</b>	bullöses Pemphigoid ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, parallelgruppen, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung, ob Benralizumab eine Therapieoption darstellt (IL-5R $\alpha$ -AK)	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	8 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
	<b>ARGX-113-2009</b>  <b>2021-003087-27</b>	bullöses Pemphigoid ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-2/3-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Efgartigimod PH20 (IgG1-Fc AK)	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	8 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Lupus erythematodes</b>	<b>IM011-132</b>  <b>2020-000071-21</b>	aktiver DLE und/ oder SCLE ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-2-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Deucravacitinib (TYK-2-Inh.) vs. Placebo p.o.	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	4 Monate + OL 10 Monate (9 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>

Krankheits- bild	Studie <i>EudraCT</i>	Hauptkriterien	Beschreibung	Studien- arzt	Laufzeit pro Pat.	Rekrutierungs- status
<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, multizentrische Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit, Verträglichkeit und Pharmakokinetik von HZN-825 (LPAR1-Antagonist)	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	14 Monate (13 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Dermato- myositis</b>	<b>PVT-2201-301</b>  <b>2022-500367-12-00</b>	Dermatomyositis ≥ 18 Jahre	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Studie der Phase 3 zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von oralem Brepocitinib (JAK1/TYK2-Inh.) bei Erwachsenen mit Dermatomyositis	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	16 Monate (13 Monate Therapie)	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>
<b>Phem- phigus</b>	<b>ARGX-113-1904 (Address)</b>  <b>2020-002915-23</b>	Phemphigus vulgaris oder Phemphigus foliaceus ≥ 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, multizentrische, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Tolerabilität, Sicherheit von Efgartigimod PH20 (IgG1-Fc-AK)	Univ.-Prof. Dr. med. C. Günther	9 Monate	<b>aktuell werden Patienten gesucht</b>