

aktuell rekrutierende Studien			
Titel	Kriterien	Beschreibung	Laufzeit
Neurodermitis			
Lipidomics-AD	Neurodermitis Befall der Ellenbeuge und/oder Unterarm ≥ 18 Jahre	Pilotstudie zur Bestimmung des Lipidspektrums bei Patienten mit atopischem Ekzem	1 Tag
R668-AD-1539 (Part B)	mittelschwere bis schwere Neurodermitis ≥ 6 Monate < 6 Jahre	Phase II/III Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit von Dupilumab (Anti-IL-4Ra AK)	4 Monate, Verlängerung möglich
Urtikaria			
PEARL 3, CQGE031C2303	chronisch spontane Urtikaria > 18 Jahre Erkrankung unzureichend kontrolliert trotz H1-Histaminen der 2. Generation	Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, aktive und Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Ligelizumab (IgE-AK)	1 Jahr, Verlängerung möglich
CLOU064A2201	chronisch spontane Urtikaria > 18 Jahre Erkrankung unzureichend kontrolliert trotz Therapie mit H1-Histaminen der 2. Generation	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-IIb-Dosisfindungsstudie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von LOU064 (Bruton's Tyrosinkinaseinhibitor)	3 Monate, Verlängerung möglich
DUPISCU-D-001-01	chronisch spontane Urtikaria > 18 Jahre Erkrankung unzureichend kontrolliert trotz Therapie mit H1-Histaminen	Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-II-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Dupilumab (Anti-IL-4Ra AK)	4 Monate
Psoriasis			
CNTO1959PSO3011	chronische Plaque-Psoriasis ≥ 6 Jahre bis ≤ 18 Jahre	Randomisierte, Placebo- und aktive komparator-kontrollierte, multizentrische Phase-III-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit, Sicherheit und Pharmakokinetik von s.c. injiziertem Guselkumab (IL-23-AK)	1 Jahr
Guide, CNTO1959PSO3012	mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis > 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, multizentrische Phase-IIIb-Studie zur Evaluierung weiterer therapeutischer Strategien mit Guselkumab (IL-23-AK)	1 Jahr
G-Plus, CNTO1959PSO3013	mittelschwere bis schwere palmoplantare Psoriasis > 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische, Placebo-kontrollierte, Phase-IIIb-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Guselkumab (IL-23-AK)	1 Jahr
MC2-01-C6	ausgedehnt Psoriasis vulgaris > 12 Jahre bis ≤ 16 Jahre	Multizentrische, offene Single-Group-Studie zur Bewertung des Verbrauchs, des Sicherheits- und Pharmakokinetikprofils der Wirkstoffe und ihrer Metaboliten nach Anwendung von MC2-01-Creme (Calcipotrien/Betamethason Dipropionat)	3 Monate
Metabolyx, CAIN457ADE08	Plaque-Psoriasis + metabolisches Syndrom > 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische Studie zum Vergleich der Wirksamkeit und Sicherheit einer kombinierten Behandlung mit Cosentyx (IL-17a-AK) und einer begleitenden Lebensstilintervention oder mit einer Cosentyx-Behandlung allein	1 Jahr

aktuell rekrutierende Studien			
Titel	Kriterien	Beschreibung	Laufzeit
bullöses Pemphigoid			
AKST4290-221	leichtes bis mittelschweres Pemphigoid > 60-95 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zu AKST4290 (CCR3 Inhibitor)	1 Monat
Lupus erythematoses			
Beli-Skin	aktive, therapieresistente Hautmanifestationen bei Standardtherapie von Lupus erythematoses > 18 Jahre	Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, 24-wöchige Phase-IV-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit von Belimumab (IgG1λ-AK)	1 Jahr
14V-MC-JAHZ	systemischer Lupus erythematoses > 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase III-Studie von Baricitinib (Jak-Inhibitor)	1 Jahr
Prurigo nodularis			
Prism -TR-11	Prurigo nodularis > 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, 2-Arm, Placebo-kontrollierte Phase IIb/III-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Nalbuphine (Opioid) Tabletten	1 Jahr
Pemphigus			
PRN1008-012	mittelschwerer bis schwere Pemphigus > 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit eines oralen BTK-Inhibitors	1 Jahr
Vitiligo			
INCB 18424-306	Vitiligo ≥ 12 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-III Studie zur Untersuchung der Sicherheit von Ruxolitinib (Jak-Inhibitor)	60 Wochen
Hidradenitis suppurativa und palmoplantare Pustulose			
CSL324_1002	neutrophile Dermatose, einschließlich Hidradenitis suppurativa (HS) und Palmoplantarpustulose (PPP) > 18 Jahre bis 75 Jahre	Multizentrische Open-Label-Studie mit zwei Behandlungsplänen. Wiederholte intravenöse Applikation von CSL324 (rekombinanter monoklonaler Anti-G-CSF Rezeptor AK) zur Bewertung der Sicherheit und Pharmakokinetik.	1 Jahr

geplante Studien		
Titel	Kriterien	Beschreibung
Neurodermitis		
R668-AD-1924	mittelschwere bis schwere atopische Hand- und Fußdermatitis > 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Dupilumab (Anti-IL-4Ra AK), Start: 4. Quartal 2020
MedImmune D9182C00001	mittelschwere bis schwere Neurodermitis > 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-II Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit von MEDI3506, Start: 2. Quartal 2020
14V-MC-JAIP	mittelschwere bis schwere Neurodermitis 2 Jahre bis < 18 Jahre	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit von Baricitinib (Jak-Inhibitor), Start: 3. Quartal 2020
Onychomykose		
BBTAF202	distale subunguale Onychomykose des Fußzehennagel ≥ 25 % bis ≤ 60 % Befall > 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase II-Studie zur Untersuchung von topisch appliziertem BB2603 (Terbinafin), Start: 3. Quartal 2020
bullöses Pemphigoid		
Mikrobiota-SH	Schleimhautpemphigoid > 18 Jahre Abnahme von Blut, Stuhlprobe, Hautabstrich	Untersuchung der genetischen Suszeptibilität und dem Einfluss des Mikrobioms, Start: 3. Quartal 2020
R668-BP-1902	bullöses Pemphigoid > 18 Jahre	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Dupilumab (Anti-IL-4Ra AK), Start: 3. Quartal 2020
Hidradenitis suppurativa		
243510 HS0004	mittelschwere bis schwere Hidradenitis suppurativa (HS)	Randomisierte, doppelblinde, multizentrische, Placebo-kontrollierte Phase-III Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Bimekizumab (IL-17a-AK), Start: 3. Quartal 2020