

Wir suchen freiwillige Teilnehmerinnen für eine klinische Studie zum polyzystischen Ovarialsyndrom



Zweck

Es wird ein neues Prüfpräparat zur möglichen Behandlung des polyzystischen Ovarialsyndroms und den zugehörigen Symptomen (z. B. Adipositas, übermäßiges Haarwachstum und andere) entwickelt.



Sie sind eingeladen, an dieser klinischen Studie teilzunehmen, wenn:

- Sie eine Frau zwischen 18 und 45 sind, die noch nicht in den Wechseljahren ist;
- bei Ihnen ein polyzystisches Ovarialsyndrom diagnostiziert wurde;
- bei Ihnen die Gebärmutter oder Eierstöcke noch nicht chirurgisch entfernt wurden;
- Sie nicht planen, in den nächsten 6 Monaten schwanger zu werden;
- Sie gesund sind;
- Sie sich bereit erklären, die im Protokoll festgelegten Verbote und Einschränkungen einzuhalten.



Dauer der Studie

Die Teilnahme an der Studie dauert ca. 19-22 Wochen (einschließlich einer Behandlungsphase von ca. 12 Wochen) und umfasst bis zu 7 Besuche beim Studienarzt.



Teilnehmerinnen erhalten eine Entschädigung für ihre Zeit und Fahrten. Weitere Informationen oder wenn Sie an einer Teilnahme interessiert sind, erhalten Sie unter der Telefonnummer **0351-458 18063**. Nennen Sie die Studienreferenznummer **ESN364_PCO_201** und fragen Sie nach **Dr. Maren Goeckenjan-Festag**.