

Informationen für Patienten mit chronischer spontaner Urtikaria (Nesselsucht)



PEARL1/PEARL2 Klinische Studien der Firma Novartis

CQGE031C2302/CQGE031C2303



Informationen für Patienten



- Studiendauer:** Ca. 16 Monate
(4 Wochen Screeningphase,
52 Wochen Behandlung und
bis zu 12 Wochen behandlungs-
freie Beobachtung)
- Wirkstoff:** Ligelizumab (QGE031)
- Darreichung:** Spritze (unter die Haut)
- Studienphase:** III

Diese Studie richtet sich an Patienten ab 18 Jahren*, bei denen vor mindestens 6 Monaten eine chronische spontane Urtikaria/Nesselsucht (csU) diagnostiziert wurde und bei denen sich die Symptome der csU nicht mehr ausreichend durch H₁-Antihistaminika (z. B. Cetirizin, Loratadin oder Rupatadin) kontrollieren lassen.

Über die genauen Ein- und Ausschlusskriterien der Studie wird Sie der zuständige Prüfarzt im Studienzentrum informieren, der auch die Entscheidung über die Aufnahme in die Studie trifft. Der Sponsor dieser Studie ist die Novartis Pharma AG. Die Studie ist von der zuständigen Ethikkommission zustimmend bewertet und von der zuständigen Behörde genehmigt.

* An ausgewählten Zentren ist eine Teilnahme für Patienten ab 12 Jahren möglich.

Wenn Sie Interesse an den PEARL-Studien (PEARL1/PEARL2) haben, wenden Sie sich bitte an:

Ansprechpartner

Kontaktdaten (Tel. oder E-Mail)

Prüfzentrum

Weitere Informationen zur Studie
und zum Wirkstoff Ligelizumab
(QGE031) finden Sie im Internet:
<https://pearl.novartis.de>



PEARL1/2, CQGE031C2302/-03

Novartis Pharma GmbH
Roonstr. 25, 90429 Nürnberg

