

**KURZPROTOKOLL**  
**CCFZ533H12201BC**

|  |  |
|--|--|
| <b>Öffentlicher Titel</b>                        | Phase II Studie zu verschiedenen Medikamenten bei mäßiger bis schwerer Acne inversa  |
| <b>Wissenschaftl. Titel</b>                      | Eine randomisierte, doppelt blinde, placebokontrollierte, multizentrische Plattform Studie, zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von verschiedenen Studienmedikamenten bei Studienteilnehmern mit mäßiger bis schwerer Hidradenitis suppurativa  |
| <b>Kurztitel</b>                                 | CCFZ533H12201BC  |
| <b>Studienart</b>                                | multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, dreiarmlig   |
| <b>Studienphase</b>                              | Phase II   |
| <b>Erkrankung</b>                                | Haut: Acne inversa   |
| <b>Alter</b>                                     | 18 - 65 Jahre  |
| <b>Prüfzentren</b>                               | <b>Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie</b> (Rekrutierung beendet)<br>Theodor-Stern-Kai 7<br>60590 Frankfurt am Main<br>Dr. med. Andreas Pinter<br>Tel: 069 6301-83115<br>Fax: 069 6301-83175<br><a href="mailto:andreas.pinter@unimedizin-ffm.de">andreas.pinter@unimedizin-ffm.de</a> |
| <b>Sponsor</b>                                   | Novartis Pharma  |
| <b>Registrierung in anderen Studienregistern</b> | ClinicalTrials.gov NCT03827798 (primäres Register)<br>EudraCT 2018-002757-30   |
| <b>Links</b>                                     | <a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>  |