

**KURZPROTOKOLL**  
**CHSY244X2201**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase II Studie zu HSY244 bei Vorhofflimmern
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A randomized, placebo-controlled, investigator- and participant-blinded study to evaluate the efficacy, safety, tolerability, and pharmacokinetics of HSY244 in participants with atrial fibrillation
<b>Kurztitel</b>	CHSY244X2201
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, zweiarmig
<b>Studienphase</b>	Phase II
<b>Erkrankung</b>	Herz und Kreislauf: sonstige
<b>Alter</b>	18 - 75 Jahre
<b>Sponsor</b>	Novartis Pharma
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT04582409 (primäres Register) EudraCT 2020-004327-17
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>