

**KURZPROTOKOLL**  
**AVTX-009-HS-201**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase-2-Studie zu AVTX-009 bei Patienten mit Hidradentitis Suppurativa
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A phase 2, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to evaluate the efficacy and safety of AVTX-009 in patients with moderate to severe Hidradentitis Suppurativa (LOTUS)
<b>Kurztitel</b>	AVTX-009-HS-201
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, doppelblind, kontrolliert, dreiarmlig
<b>Studienphase</b>	Phase II
<b>Erkrankung</b>	Haut: Acne inversa
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Prüfzentren</b>	<b>Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie (Aktiv)</b> Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Tilmann O'Connor <a href="mailto:tilmann.oconnor@unimedizin-ffm.de">tilmann.oconnor@unimedizin-ffm.de</a>
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	EUCT 2024-514562-40-00 ClinicalTrials.gov NCT06603077
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>