

KURZPROTOKOLL
Airtivity

Öffentlicher Titel	Untersuchung einer neuen Behandlung bei Bronchiektasen: Prüfung von Wirksamkeit und Sicherheit
Wissenschaftl. Titel	A Phase III, randomised, double-blind, placebo-controlled study to assess the efficacy, safety, and tolerability of BI 1291583 2.5 mg administered once daily for up to 76 weeks in patients with bronchiectasis (The AIRTIVITY® Study)
Kurztitel	Airtivity
Studienart	multizentrisch, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind
Studienphase	Phase II/III
Erkrankung	Lunge: Bronchiektasie
Alter	18 Jahre und älter
Sponsor	Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals
Registrierung in anderen Studienregistern	EUCT 2024-518589-29
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien