

KURZPROTOKOLL
SYX-5219-101

Öffentlicher Titel	Studie zur Sicherheit und Verträglichkeit des Wirkstoffs SYX-5219 bei gesunden Teilnehmern und Patienten mit atopischer Dermatitis
Wissenschaftl. Titel	A multi-part, adaptive, Phase 1, first time in human study in healthy participants and participants with atopic dermatitis (AD) to assess the safety, tolerability, pharmacokinetics (PK) of single ascending (SAD), multiple ascending doses (MAD) and selected dose of SYX-5219 (AD Participants).
Kurztitel	SYX-5219-101
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, Pharma-Studie, mehrarmig
Studienphase	Phase I
Erkrankung	Haut: Ekzem (Dermatitis): Neurodermitis (Atopische Dermatitis)
Alter	18 - 64 Jahre
Prüfzentren	Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Natascha Luther Tel: 069 6301 6831 Natascha.luther@unimedizin-ffm.de
Sponsor	Sitryx Therapeutics
Registrierung in anderen Studienregistern	EUCT 2025-522216-17-00
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien