

INFORMATION ZUR STUDIE UND STUDIENTEILNAHME

Klinische Untersuchung für neues Medikament für Patienten mit chronischer, nicht infektiöser Uveitis

Panoptes Pharma

Panoptes ist ein Biotech-Unternehmen, das neue Therapien zur Behandlung von schweren Augenkrankheiten mit hohem medizinischem Bedarf entwickelt. Das Unternehmen fokussiert sich auf die Entwicklung eines Wirkstoffes zur Behandlung der seltenen Erkrankung Uveitis. Uveitis ist eine der Hauptursachen die zur Erblindung führen können.

Warum wird diese klinische Studie durchgeführt

Bislang verwendet man zur Behandlung von nicht infektiöser Uveitis kortisonhaltige Medikamente, die oft beträchtliche Nebenwirkungen haben. Von dieser Studie wird sich erhofft, den Patienten ein neues Medikament mit sehr guter Wirksamkeit zur Verfügung stellen zu können.

Information zur Studienteilnahme

Information zur Studienteilnahme

- Vorrangiger Zweck dieser Studie ist die Untersuchung der Sicherheit des Medikamentes am Menschen
- Im Falle einer Bestätigung der erhofften Ergebnisse profitieren Patienten von einer verbesserten Therapie
- Teilnehmer erhalten umfangreiche medizinische Kontrollen während der Studie
- Teilnehmer erhalten eine Fahrtkostenpauschale und einen Tagessatz für studienspezifische Visiten

Zur klinischen Studie

Es handelt sich um eine klinische Studie zur Evaluierung der Sicherheit und Tolerierbarkeit von verschiedenen Dosierungen des noch nicht zugelassenen Medikamentes, welches zusätzlich zur bestehenden Therapie verabreicht wird.

ABLAUF DER STUDIE

Studie findet in Deutschland statt: Augenklinik der LMU München und Augenklinik der Charité, Campus Virchow

Dauer 1 Monat (plus 1 Woche)

1. Visite: Voruntersuchung und Einwilligung nach Aufklärung durch den Arzt

14 bis 8 Tage vor der Injektion

2. Visite: Weitere Voruntersuchungen, speziell des Auges

Bis 7 Tage vor der Injektion

3. Visite: Injektion des Medikamentes

4. Visite: Kontrolluntersuchung

2 Tage nach der Injektion

5. Visite: Kontrolluntersuchung

7 Tage nach der Injektion

6. Visite: Kontrolluntersuchung

14 Tage nach der Injektion

7. Visite: Kontrolluntersuchung

21 Tage nach der Injektion

8. Visite: Kontrolluntersuchung

28 Tage nach der Injektion

Telefonanruf

40 Tage nach der Injektion

Der betreuende Arzt beantwortet gerne weitere Fragen.

Bei Fragen zur Studie:

Verena Köpke

Sourcia GmbH, Gräfelinger Strasse 65, 81375 München

verena.koepke@sourcia.eu