

Nieuw fase 2 onderzoek: anti-IL17a voor patiënten met matig tot ernstige acne

Graag vragen wij uw aandacht voor een geneesmiddelenonderzoek dat in december 2016 van start is gegaan in samenwerking met Erasmus MC, LUMC en CHDR (Centre for Human Drug Research).

Het gaat om een dubbelblind gerandomiseerd multicenter onderzoek waarin we de effectiviteit, veiligheid en farmacokinetiek van een nieuw anti-IL17a monokonaal bij patiënten met matig tot ernstige acne vulgaris onderzoeken (CHDR1632).

Onderzoeksmiddel:

- Monoclonaal antilichaam
- Hoge affiniteit IL-17A en IL-17AF

Doel:

- Het aantonen van effectiviteit bij patiënten met matig tot ernstige acne
- Veiligheid, verdraagbaarheid en farmacokinetiek

Opzet:

- Fase 2 dubbelblinde multicenter studie
- Totaal: 75 patiënten met matig tot ernstige papulo-pustulaire acne
- 24 weken behandeling, maandelijkse s.c. injectie
- De studie duurt ~37 weken met 9 studiebezoeken aan het CHDR
- Deelnamevergoeding patiënten: 790 EUR

Bijzonderheden:

- Optioneel biopten (extra vergoeding van 400 EUR)
- Imaging met Canfield VISIA, dagelijkse 'selfies'

Mocht u meer informatie wensen met betrekking tot dit onderzoek of uw patiënt naar ons door willen verwijzen, dan kunt u contact opnemen met de arts-onderzoeker T. van der Kolk (071-7517155, tvdkolk@chdr.nl)

Voor deze informatieverstrekking, pre-screening, identificatie en selectie van geschikte patiënten en eventuele andere ontstaande kosten betreffende dit onderzoek kunt u uw declaratie sturen naar het CHDR, Zernikedreef 8, 2333 CL Leiden.

Onderzoeksteam: Tessa van der Kolk, Martijn van Doorn, Robert Rissmann & Koos Burggraaf