

## **COPD-Studie (AERIFY-2)**

Leiden Sie an mäßiger bis schwerer COPD und sind zwischen 40 und 85 Jahre alt?

*Der nachfolgende Text wurde von Mitarbeiter:innen des für die Studie verantwortlichen Institutes verfasst.*

Wir suchen Patienten zur Teilnahme an einer klinischen Studie mit einem noch nicht zugelassenen Medikament, welches als Spritze gegeben wird. Untersucht werden die Wirkung, Sicherheit und Verträglichkeit des Prüfpräparats für die Behandlung von Patienten mit COPD, die im Rahmen der aktuellen Behandlung weiterhin Symptome haben und zusätzlich zu ihrer derzeitigen COPD-Behandlung eine weitere Behandlung benötigen. Die Teilnehmer wenden ihre verordneten Medikamente für die COPD während der Studie wie gewohnt an.

*Die Entscheidung über die Aufnahme in die Studie trifft der Prüfarzt.*

### **Offizieller Titel der Studie**

Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-III-Studie im Parallelgruppendesign zur Beurteilung der Wirksamkeit, Sicherheit und Verträglichkeit von SAR440340/REGN3500/Itepekimab (anti-IL-33 mAb) bei Patienten mit mäßiger bis schwerer chronisch obstruktiver Lungenerkrankung (COPD)

### **Wie lange dauert die Studie?**

Die Gesamtdauer der Studie beträgt ca. 72 Wochen.

### **Gibt es eine Aufwandsentschädigung?**

Für die Besuchstermine beim Prüfarzt wird eine angemessene Aufwandsentschädigung gewährt, sowie die Fahrtkosten erstattet. Es entstehen für die Studienteilnehmer im Zusammenhang mit der Studie für Medikamente und medizinische Versorgung keine Kosten.

### **Zur Studienbewerbung**

[https://clinlife.de/studies/copd-studie-aerify-2?utm\\_source=sauerstoffligade&utm\\_medium=partner&utm\\_campaign=website](https://clinlife.de/studies/copd-studie-aerify-2?utm_source=sauerstoffligade&utm_medium=partner&utm_campaign=website)

## **COPD-Studie (Boreas)**

*Der nachfolgende Text wurde (im Auftrag des für die Studie verantwortlichen Institutes / Unternehmens als Teil der gesamten Studienunterlagen) von einer Ethikkommission geprüft.*

Haben Sie trotz regelmäßiger inhalativer Therapie in den letzten 12 Monaten wiederholt Verschlechterungen gehabt, die eine Gabe von Antibiotika oder Kortison in Form von Tabletten oder Infusionen erforderten?

### **Studienbeschreibung**

Wir suchen Probanden, die an einer Placebo kontrollierten klinischen Studie zur Therapie der COPD mit einem für andere Erkrankungen schon zugelassenem Medikament (Dupixent®) mitwirken möchten. Es handelt sich um eine Spritze, die entzündungshemmend wirkt und alle zwei Wochen unter die Haut gespritzt wird. Sie nehmen Ihre normale Medikation während der Studie unverändert ein. Die Gesamtdauer der Studie beträgt ca. 68 Wochen.

Studienteilnehmer erhalten im Zusammenhang mit der Studie stehende Medikamente und medizinische Versorgung kostenlos und eine angemessene Aufwandsentschädigung. Die zuständige Ethik-Kommission hat die Studie zustimmend beurteilt.

### **Studienablauf**

Studiendauer: ca. 68 Wochen

Zeitaufwand: ca. 19 Visiten, Dauer je ca. 2-3 Stunden

### **Voraussetzungen**

- Alter: 40 bis 80 Jahre
- Dauermedikation: seit mind. 3 Monaten Inhalation von drei unterschiedlichen Inhaltsstoffen (Bitte fragen Sie bei uns nach, ob Ihre Medikation die Voraussetzung erfüllt.)
- Nikotinlast: Raucher oder Exraucher mit mindestens 10 Jahren Nikotinlast
- Exazerbation: In den letzten 12 Monaten mindestens 2 Verschlechterungen der COPD oder einen Krankenhausaufenthalt, die eine Gabe von Antibiotika oder Kortison in Form von Tabletten oder Infusionen erforderten

### **Zur Studienbewerbung**

[https://clinlife.de/studies/copd-studie-boreas?utm\\_source=sauerstoffligade&utm\\_medium=partner&utm\\_campaign=website](https://clinlife.de/studies/copd-studie-boreas?utm_source=sauerstoffligade&utm_medium=partner&utm_campaign=website)

## **COPD-Studie (Matinee)**

Sind Sie bereit, mehr zu tun als Ihre COPD einfach nur zu ertragen?

*Der nachfolgende Text wurde von Mitarbeiter:innen des für die Studie verantwortlichen Institutes verfasst.*

**Denken Sie für eine andere Möglichkeit über die Aufnahme in eine lokale Studie nach. Kontaktieren Sie uns noch heute, um mehr zu erfahren.**

### **Studienbeschreibung**

Wenn die Angst vor COPD-Schüben Sie von der Lebensfreude abhält, denken Sie über die Aufnahme in die klinische Prüfung MATINEE nach. Diese Studie untersucht ein Prüfpräparat bei Menschen mit fortgeschrittener COPD. Wissenschaftler möchten herausfinden, ob es bei der Reduzierung von Symptomschüben bei diesen Patienten helfen kann. Die Teilnahme an der Studie dauert etwa 1 Jahr und erfordert monatliche Studienbesuche. Aufgrund von COVID-19 können, sofern erlaubt, ab Termin 3 geplante Studienbesuche zu Hause mittels Telemedizin (Anruf/Chat) oder in Form von Krankenpflegerbesuchen stattfinden, wenn Ihr Studienarzt dies erlaubt.

### **Wer kann an der Studie teilnehmen?**

Sie eignen sich möglicherweise für die Teilnahme an dieser Studie, wenn folgende Faktoren zutreffen:

- Sie sind mindestens 40 Jahre alt
- Sie sind gegenwärtiger oder ehemaliger Raucher mit COPD
- Sie nehmen 2 oder mehr Medikamente für Ihre COPD ein (zusätzlich zum inhalativen Kortikosteroid)
- Sie hatten im vergangenen Jahr 2 oder mehrere Schübe die eine Behandlung erforderten ODER 1 oder mehr Schübe Ihrer COPD Symptome, die einen Krankenhausaufenthalt erforderten

### **Kostet die Teilnahme Geld?**

Wenn Sie sich freiwillig anmelden und für die Studie geeignet sind, werden alle studienbezogenen Arzneimittel und die medizinische Versorgung kostenfrei zur Verfügung gestellt.

## Zur Studienbewerbung

[https://clinlife.de/studies/copd-studie-matinee?utm\\_source=sauerstoffligade&utm\\_medium=partner&utm\\_campaign=website](https://clinlife.de/studies/copd-studie-matinee?utm_source=sauerstoffligade&utm_medium=partner&utm_campaign=website)

## COPD-Studie (Chiesi)

### Studienteilnehmer mit COPD/ Raucherlunge gesucht

Wir suchen Probanden, die unter COPD leiden und Interesse haben an einer Placebo kontrollierten klinischen Studie der Phase Ib (Grundlagenforschung) teilzunehmen. Es sollen unter anderem Daten zur Sicherheit, Verträglichkeit und zu antientzündlichen Eigenschaften des Prüfmedikamentes (CHF 6523) erhoben werden. Die Studiendauer beträgt max. 20 Wochen.

### Teilnahmekriterien

Sie sind evtl. für eine Teilnahme geeignet, wenn Sie eine der folgenden Fragen bejahen können:

- Sind Sie mindestens 40 Jahre alt und leiden unter Husten und Auswurf seit mindestens zwei Jahren?
- Inhalieren Sie ein Dreifach-Kombinationspräparat seit mindestens sechs Monaten wegen Ihrer COPD und sind bereit dies auch während der Studienteilnahme zusätzlich zur Inhalation des Prüfmedikamentes fortzuführen?

### Kostet die Teilnahme Geld?

Studienteilnehmer erhalten im Zusammenhang mit der Studie stehende Medikamente und medizinische Versorgung kostenlos und eine angemessene Aufwandsentschädigung

## Zur Studienbewerbung

[https://clinlife.de/studies/copd-studie-chiesi?utm\\_source=sauerstoffligade&utm\\_medium=partner&utm\\_campaign=website](https://clinlife.de/studies/copd-studie-chiesi?utm_source=sauerstoffligade&utm_medium=partner&utm_campaign=website)

## **ClinLife - das Patientenportal für klinische Studien**

ClinLife ist das neutrale Patientenportal, das es Nutzerinnen und Nutzern ermöglicht, klinische Studien passend zu ihrer Diagnose zu finden, Studieninformationen in leicht verständlicher Sprache bietet und direkten Kontakt zu Studienzentren herstellt. Ziel ist es, Patientinnen und Patienten die Suche nach klinischen Studien so leicht wie möglich zu gestalten. Auf ClinLife stellen Interessenten durch die Beantwortung eines medizinischen Pre-Screeners fest, welche Studien in ihrer Reichweite sind und für welche sie aufgrund ihres Erkrankungsbildes geeignet sind. Mit über 1,6 Millionen registrierter Mitglieder und rund 15 Millionen Website-Besuchern und Besucherinnen ist ClinLife seit mehr als 16 Jahren das führende europäische Patientenportal für klinische Studien.

[https://clinlife.de/?utm\\_source=sauerstoffligade&utm\\_medium=partner&utm\\_campaign=website](https://clinlife.de/?utm_source=sauerstoffligade&utm_medium=partner&utm_campaign=website)