

Spinozerebelläre Ataxie 3

Seelos (SLS-005-302): Eine Phase 2b/3 Studie zur Wirksamkeit von SLS-005 bei Patienten mit Spinozerebellärer Ataxie Typ 3 (SCA3).

Studienleiter vor Ort: Prof. Dr. med. Joseph Claßen

Kurzbeschreibung

- Primäres Ziel der Studie ist die Untersuchung der Wirkung des Prüfpräparates SLS-005 bei Patienten mit Spinozerebellärer Ataxie Typ 3 (SCA3).
- Studiendauer: ca. 56 Wochen, hiervon 52 Wochen Behandlungsdauer
- Einnahme des Prüfpräparates 1 Mal pro Woche, intravenös
- Placebo- und Verumgruppe
- ClinicalTrials ID (www.clinicaltrials.gov): NCT05490563

Für wen kommt die Studie in Frage?

- Frauen und Männer in einem Alter zwischen 18 und 75 Jahren mit genetisch gesicherter SCA3

Nicht teilnehmen können Patienten mit einem Diabetes mellitus oder chronischer Lebererkrankung.

Status: Aktiv, Studie rekrutiert