

RA101495-02.301: Eine Phase III Studie bei Patienten mit

generalisierter Myasthenia gravis (gMG)

UCB prüft in der Phase III ein neuartiges zyklisches Peptid zur subkutanen Applikation bei erwachsenen Patienten mit gMG.

RAISE ist eine 12-wöchige, Placebo kontrollierte Studie, um die Sicherheit und Wirksamkeit eines neuartigen zyklischen Peptids bei Patienten mit gMG zu untersuchen.¹ Die Studienteilnehmer setzen ihre Standardtherapie während der Studie fort und erhalten zusätzlich einmal täglich die Studienmedikation oder Placebo als selbst verabreichte subkutane Injektion.²

Die Teilnahme an dieser Studie dauert etwa 16 Wochen und umfasst ungefähr 7 Studienbesuche. Nach Abschluss dieser klinischen Studie haben die Patienten die Möglichkeit, in einer unverblindeten offenen Langzeitstudie (**RAISE-XT**) weiterhin die Prüfmedikation zu erhalten.²



Klinische Prüfung von Zilucoplan in Patienten mit Myasthenia gravis

Weitere Informationen zur Studie erhalten Sie auf clinicaltrials.gov (NCT04115293).

MGFA, Myasthenia Gravis Foundation of America.

Referenzen:

1. ClinicalTrials.gov. NCT04115293. abrufbar unter: <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04115293> (Letzter Zugriff Februar 2021).
2. RAISE Studiendesign und Ziele abrufbar unter: <https://www.gmgstudy.com> (Letzter Zugriff Februar 2021).

Haupteinschlusskriterien:²

1. Alter zwischen ≥ 18 und < 75 Jahre
2. Diagnose generalisierter Myasthenia gravis (MGFA Klasse II - IV)
3. AChR-Antikörper-positiv
4. Keine Thyrektomie innerhalb der letzten 12 Monate
5. Keine Behandlung mit Immunglobulinen oder Plasmaaustausch innerhalb von 4 Wochen
6. Keine Behandlung mit Rituximab innerhalb der letzten 12 Monate

Es könnten weitere Einschluss- und Ausschlusskriterien gelten.



Inspired by patients.
Driven by science.

© UCB Pharma GmbH 2021. Alle Rechte vorbehalten. DE- N- DE-N-ZL-MG-2100001. Stand Februar 2021.