

Leidet Ihre Patientin / Ihr Patient an einer Nierenerkrankung infolge einer ANCA-assoziierten Vaskulitis (AAV)?

Falls JA, ist Ihre Patientin / Ihr Patient möglicherweise für die klinische Studie RENAL-F02 geeignet.

Im Rahmen dieser klinischen Studie wird die Sicherheit und Verträglichkeit des Prüfmedikaments ALE.F02 bei Patienten mit rasch progressiver Glomerulonephritis (RPGN) infolge einer AAV untersucht. ALE.F02 wird als kontinuierliche intravenöse Infusion in Kombination mit der Standardtherapie verabreicht.

Wichtige Eignungskriterien*:

- Mindestens 18 Jahre alt
- Neu diagnostizierte RPGN innerhalb von 45 Tagen vor der voraussichtlichen oder geplanten ersten Verabreichung des Prüfmedikaments
- Verdacht auf RPGN infolge einer AAV
- Einen Wert < 7 auf der Klinischen Gebrechlichkeitsskala (Clinical Frailty Scale, CFS) in den 3 Monaten vor Beginn der RPGN infolge einer AAV

*Weitere Kriterien gelten.

Wenn Sie weitere Informationen wünschen, kontaktieren Sie bitte: