



## Studien zu Morbus Crohn

### M14-433 Upadacitinib

Status: *offen*

Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Induktionsstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Upadacitinib (ABT-494) bei Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn, die auf konventionelle Therapien und/oder Biologikatherapien nur unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.

### M14-430 Upadacitinib

Status: *offen*

Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Erhaltungs- und langfristige Fortsetzungsstudie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Upadacitinib (ABT-494) bei Patienten mit Morbus Crohn, die die Studien M14-431 oder M14-433 abgeschlossen haben.

### GS-US-419-3895 Filgotinib

Status: *offen*

Kombinierte, doppelblinde, randomisierte, placebokontrollierte Phase-3-Studien zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Filgotinib bei der Induktion und Erhaltung der Remission bei Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn.

### GS-US-419-3896 Filgotinib

Status: *offen*

Langzeit-Verlängerungsstudie zur Beurteilung der Sicherheit von Filgotinib bei Patienten mit Morbus Crohn.

### M16-000 Risankizumab

Status: *offen*

Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte, 52-wöchige Erhaltungs- und offene Fortsetzungsstudie zur Wirksamkeit und Sicherheit von Risankizumab bei Patienten mit Morbus Crohn.

### GALAXI Guselkumab

Status: *offen*

Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebo- und wirkstoffkontrollierte Parallelgruppenstudie der Phase II/III zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Guselkumab bei Teilnehmern mit mittelgradig bis stark aktivem Morbus Crohn.

### POWER Ustekinumab

Status: *offen*

Studie zur Beurteilung der Sicherheit und Wirksamkeit einer intravenösen Einzeldosis Ustekinumab (STELARA®) zur Behandlung von Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Morbus-Crohn- Erkrankung, die nicht länger auf ihre Langzeittherapie mit Ustekinumab ansprechen.

### M20-259 Risankizumab

Status: *offen*

Multizentrische, randomisierte Phase III-Studie mit verblindeter Beurteilung der Wirksamkeit von Risankizumab im Vergleich zu Ustekinumab bei der Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem Morbus Crohn, die nicht auf eine Anti-TNF-Therapie angesprochen haben.

### RPC01-3201/3203/3204 Ozanimod

Status: *offen*

Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-III-Studie zu oralem Ozanimod als Induktions-, Erhaltungs-, und offene Verlängerungsstudie bei mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn.

## Studien zu Colitis ulcerosa

### CYC-202 Cyclosporin

Status: *offen*

Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Parallelgruppenstudie der Phase II zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von ST-0529 bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa.

### GS-US-418-3899 Filgotinib

Status: *offen*

Langzeit-Verlängerungsstudie zur Beurteilung der Sicherheit von Filgotinib bei Patienten mit Colitis ulcerosa.

### FRESCO Stuhltransplantation

Status: *in Vorbereitung*

Multizentrische, prospektive, doppelblinde, randomisierte, dreiarmlige, placebokontrollierte Studie zum therapeutischen Langzeittransfer von verkapseltem Stuhl-Mikrobiom zur Behandlung der aktiven Colitis ulcerosa.

### M14-533 Upadacitinib

Status: *offen*

Eine Phase III multizentrische Fortsetzungsstudie zur Untersuchung der Sicherheit und Wirksamkeit von Upadacitinib (ABT-494) bei Patienten mit Colitis ulcerosa.

### M16-067+066 Risankizumab

Status: *offen*

Multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Induktions-, Erhaltungs- und offene Fortsetzungsstudie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Risankizumab bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa.

## Weitere Studien

### LISTEN II Vedolizumab

Status: *in Vorbereitung*

Nicht-interventionelle prospektive Beobachtungsstudie bei Patienten mit mittelschwerer oder schwerer Colitis ulcerosa (UC) oder Morbus Crohn (CD), bei einer Einleitung intravenös oder subkutan Vedolizumab oder Wechsel von intravenös auf subkutan Vedolizumab