

## **Medizinischer Fortschritt in klinischen Studien ... dank Ihrer Teilnahme!**

Sehr geehrte Damen und Herren

Mit Ihrer Teilnahme an unseren Studien tragen Sie direkt zu wichtigen Erkenntnissen in der medizinischen Forschung bei.

Nehmen Sie mit uns Kontakt auf.... wir freuen uns auf Sie!

Ihre Studienteams



Alice Gilg

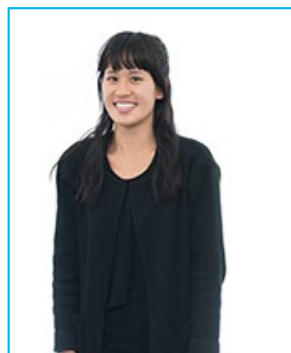


Prof. Dr. med.  
Nasser Semmo

# Hepatitis B Kohorte (schweizerische Studie)

**Beschreibung:** Hierbei handelt es sich um eine Datensammlungsstudie für Patienten mit der Diagnose einer Hepatitis B Infektion.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie eine diagnostizierte Hepatitis B haben und zu neuen Erkenntnissen in Forschung und Medizin beitragen möchten.



Gia Thu Ly



Alice Gilg

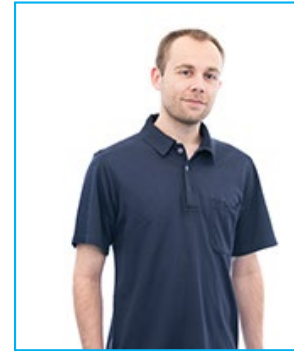


Prof. Dr. med.  
Jean-François Dufour

# Hepatitis C Kohorte (schweizerische Studie)

**Beschreibung:** Hierbei handelt es sich um eine Datensammlungsstudie für Patienten mit der Diagnose einer Hepatitis C Infektion.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie eine diagnostizierte Hepatitis C haben oder hatten und zu neuen Erkenntnissen in Forschung und Medizin beitragen möchten.



Andreas Wyss



Dr. med. Guido  
Stirnimann

## REACH 2

**Beschreibung:** Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit fortgeschrittenem Leberkrebs die Wirksamkeit des Medikamentes Ramucirumab als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

**Teilnahmebedingung:** Ungenügendes Tumoransprechen auf die Erstlinientherapie mit einem Erstlinienmedikament (ausser Sorafenib - Nexavar®).



Kathrin Husi



Prof. Dr. med.  
Jean-François Dufour

## BLU-554-1101 (Blueprint)

**Beschreibung:** Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit fortgeschrittenem Leberkrebs die Wirksamkeit des Medikamentes BLU-554-1101 als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

**Teilnahmebedingung:** Ungenügendes Tumoransprechen auf die Erstlinientherapie.

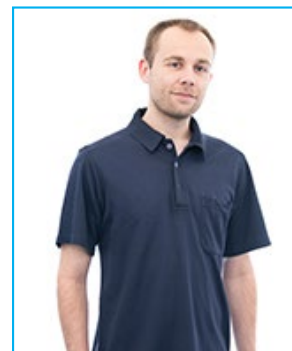


Prof. Dr. med.  
Jean-François Dufour

# Leberkrebs Kohorte (schweizerische Studie, HCC)

**Beschreibung:** Ziel dieser Datensammlungs-Studie ist, für Patienten mit der Diagnose eines primären Lebertumors neue Erkenntnisse zu gewinnen.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an dieser Studie teilnehmen, wenn Sie einen diagnostizierten Leberkrebs haben und zu neuen Erkenntnissen in Forschung und Medizin beitragen möchten.



Andreas Wyss



Prof. Dr. med.  
Jean-François Dufour

# Nicht-alkoholische Fettlebererkrankung

**Beschreibung:** Gerne dürfen Sie an einer Studie teilnehmen, wenn Sie an einer nicht-alkoholischen Fettleber leiden.

**Teilnahmebedingung:** Stabile Medikamentenverhältnisse seit ca. 6 Monaten. Die weiteren Bedingungen sind je nach Studie unterschiedlich, bitte fragen Sie diesbezüglich Ihren behandelnden Hepatologen.



Linda Marti



Prof. Dr. med.  
Jean-François Dufour

## LITMUS Kohorte

**Beschreibung:** Gerne dürfen Sie an dieser Studie teilnehmen, wenn Sie an einer nicht-alkoholischen Fettleber leiden.

**Teilnahmebedingung:** Stabile Medikamentenverhältnisse seit ca. 6 Monaten.  
Eine gesicherte Diagnose der Fettleber durch eine Biopsie oder Radiologie.





PD Dr. med.  
Adrian T. Huber

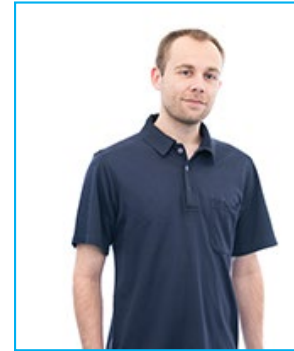


Prof. Dr. med.  
Annalisa Berzigotti

## LITMUS – Imaging Substudy

**Beschreibung:** Bei dieser Studie geht es darum, die Vergleichbarkeit verschiedener Untersuchungsmethoden für die nicht-alkoholische Fettlebererkrankung zu vergleichen, nämlich die Untersuchung Biopsien, Elastographie und Magnetische Resonanz Befunde.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie sich einer Leberbiopsie bei nicht-alkoholischer Fettlebererkrankung unterziehen müssen. Sie könnten sich zusätzlich ein MRI der Leber machen lassen, welches Ihnen nicht verrechnet würde. Die Voraussetzung ist, dass bei Ihnen ein Magnet-Resonanz Untersuchung gemacht werden kann.



Andreas Wyss



Dr. med. Guido  
Stirnimann

## REACH 2

**Beschreibung:** Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit fortgeschrittenem Leberkrebs die Wirksamkeit des Medikamentes Ramucirumab als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

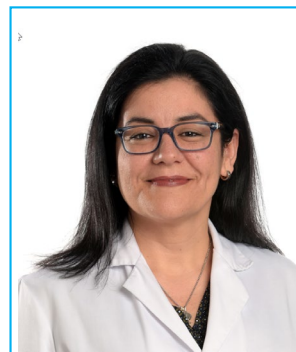
**Teilnahmebedingung:** Ungenügendes Tumoransprechen auf die Erstlinientherapie mit einem Erstlinienmedikament (ausser Sorafenib - Nexavar®).



Tamara Grünig



Tamara Lengacher



Dr. med. Gabriella  
Delgado



Dr. med. Guido  
Stirnimann

## Schweizerische AIH Kohortenstudie (SASL 38) Schweizerische PBC Kohortenstudie (SASL 39) Schweizerische PSC Kohortenstudie (SASL 40)

**Beschreibung:** Ziel dieser Kohortenstudien ist es, die Daten von Patientinnen und Patienten mit den Erkrankungen **Auto**Immun**H**epatitis (AIH), **Primär B**iliäre **C**holangitis (PBC) und **Primär S**clerosierende **C**holangitis (PSC) in einem nationalen Register zu erfassen und schweizweit auszuwerten, um mehr über diese Erkrankungen und ihren Verlauf in der Schweiz zu erfahren.

**Teilnahmebedingung:** Wenn Sie an einer der oben genannten Krankheiten leiden, können sie an diesen Kohortenstudien teilnehmen.



Kathrin Husi



Dr. med. Guido  
Stirnimann

## COBALT 747-302

**Beschreibung:** Ziel dieser Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit der Gallenwegserkrankung Primär Biliäre Cholangitis (PBC) die Wirksamkeit des neuen Medikaments Obeticholsäure (Ocaliva<sup>®</sup>) zu untersuchen.

**Teilnahmebedingung:** Voraussetzung für eine Studienteilnahme ist eine Erhöhung der Leberwerte alkalische Phosphatase oder Bilirubin unter Therapie mit Ursodeoxycholsäure (De-ursil<sup>®</sup>, Ursochol<sup>®</sup> oder Ursochol<sup>®</sup>).



Olivia Rissi



Dr. med. Guido  
Stirnimann

## Amber

**Beschreibung:** Ziel dieser Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit Autoimmunhepatitis, welche Schwierigkeiten bei der Therapie aufweisen, die Wirksamkeit des neuen Medikaments VAY 736 als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

**Teilnahmebedingung:** Voraussetzung für eine Studienteilnahme ist eine Autoimmunhepatitis und die Bereitschaft ein neues Medikament zu testen.



Olivier Kremo



Dr. med. Guido  
Stirnimann

# Europäisches Register zur medikamentös-induzierten Leberschädigung (EuroDILI)

**Beschreibung:** Medikamentöse Leberschäden sind selten und erfordern deshalb die internationale Zusammenarbeit. Ziel dieses Registers ist es, Daten und Proben von Patientinnen und Patienten mit einer vermuteten medikamentösen Leberschädigung in einem Europäischen Register zu erfassen, um die Mechanismen der Leberschädigung untersuchen zu können.

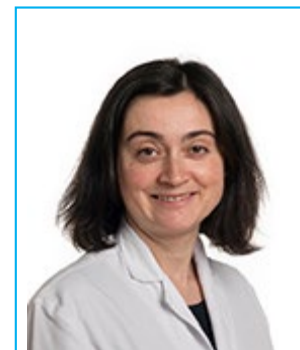
**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine medikamentöse Leberschädigung vermutet wird. Voraussetzung zur Teilnahme ist eine gewisse Erhöhung der Leberwerte.



Kathrin Husi



PD Dr. med.  
Adrian T. Huber

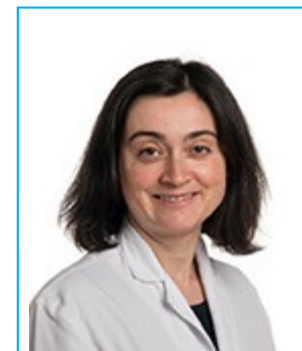


Prof. Dr. med.  
Annalisa Berzigotti

## MAPIT

**Beschreibung:** Bei dieser Studie geht es darum, die Vergleichbarkeit verschiedener Untersuchungsmethoden zu vergleichen, nämlich die Untersuchung Biopsien, Ultraschall und MRI Befunde.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie sich einer Leberbiopsie unterziehen müssen.  
Sie könnten sich zusätzlich ein MRI der Leber machen lassen, welches Ihnen nicht verrechnet würde. Die Voraussetzung ist, dass bei Ihnen ein Magnet-Resonanz Untersuchung gemacht werden kann.



Prof. Dr. med.  
Annalisa Berzigotti

# Schweizerische Studie der Lebergefäßstombosen

**Beschreibung:** Wir sammeln Daten, um die Diagnose und den Verlauf der Lebergefäßstombosen und Lebergefäßanomalien genauer zu beschreiben. Mit Ihrer Teilnahme können Sie zur Verbesserung der Behandlung dieser Diagnose beitragen.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer Lebergefäßstombose (z.B. Pfortaderstombose) oder Lebergefäßanomalie leiden.





Dr. med. Guido  
Stirnimann

# Internationale Datensammlung zum ALF Apump-System

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist es, Informationen darüber zu erfassen, wie das implantierte alfapump System funktioniert und wie es Ihnen vor und nach dem Einsetzen des alfapump Systems geht. Mithilfe der erfassten Informationen kann festgestellt werden, wie viel Flüssigkeit durch die Pumpe transportiert wird und ob zusätzlich Flüssigkeit abgelassen werden muss.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen das alfapump System eingesetzt wird.



Dr. med.  
Stefan Christen



Prof. Dr. med.  
Beat Gloor

## EUS-PG-HG

**Beschreibung:** Die endoskopische, ultraschallgesteuerte Anlage von Verbindungen vom Magen zum Pankreas respektive vom Magen zur Leber ist eine neuartige Methode um die Galle respektive den Pankreassaft ableiten zu können. Mit dieser Studie sollen die kurzzeitigen respektive die langfristigen Resultate untersucht werden inklusive der Lebensqualität.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen geplant ist, eine Verbindung vom Magen zur Leber respektive vom Magen zur Bauchspeicheldrüse herzustellen mittels endoskopischer Methode.



Prof. Dr. med.  
Beat Gloor

## IRE Marg

**Beschreibung:** Die irreversible Elektroporation (IRE) ist ein relativ neues Verfahren, bei welchem mittels elektrischer Stromstöße Tumorzellen lokal zerstört werden können. Mit dieser Studie soll untersucht werden, ob die IRE im Bereiche der Resektionsebene zusätzlich zur Tumorsektion einen positiven Effekt auf den Langzeiterfolg einer Bauchspeicheldrüsenkrebs-Therapie hat.

**Teilnahmebedingung:** Die Einschlussphase der Studie ist abgeschlossen. Wir bieten die Behandlung im Alltag weiter an.



Prof. Dr. med.  
Beat Gloor

## IRE QoI

**Beschreibung:** Die irreversible Elektroporation (IRE) ist ein relativ neues Verfahren, bei welchem mittels elektrischer Stromstöße Tumorzellen lokal zerstört werden können. Mit dieser Studie wird die Veränderung der Lebensqualität nach Durchführung einer alleinigen irreversiblen Elektroporation (IRE) bei lokal fortgeschrittenem (nicht resezierbarem) Bauchspeicheldrüsenkrebs untersucht.

**Teilnahmebedingung:** Die Einschlussphase der Studie ist abgeschlossen. Wir bieten die Behandlung im Alltag weiter an.



PD Dr. med.  
Reto Kaderli

# Targeting CaSR

**Beschreibung:** Wir wollen mit diesem Forschungsprojekt die Signalübermittlung vom Kalzium-sensitiven Rezeptor bei Nebenschilddrüsenzellen untersuchen.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie unter einer sogenannt primären Nebenschilddrüsenüberfunktion leiden und eine Nebenschilddrüsenentfernung geplant ist.



Prof. Dr. med.  
Guido Beldi

## InSurg Studie

**Beschreibung:** Infektiöse Komplikationen nach Chirurgie am Bauch stellen immer noch eine klinische Herausforderung dar. Mit der vorliegenden Studie wird bei allen Teilnehmenden Blut und Urin vor und nach der Operation abgenommen. Zudem werden Bakterien der Haut und des Stuhlganges eingefroren. Ziel ist es neue Faktoren zu erkennen, welche Infektionen begünstigen.

**Teilnahmebedingung:** Alle Patienten, welche sich einer Bauchoperation unterziehen, können teilnehmen.



Dr. med.  
Stéphanie Perrodin



Prof. Dr. med.  
Guido Beldi

# The CORE Trial

## Bauchmuskeltraining postoperativ

**Beschreibung:** Die Einschränkung von körperlicher Aktivität nach einer Bauchoperation führt zu Kraftverlust und könnte somit im Zusammenhang mit chronischen postoperativen Bauchschmerzen stehen.

In dieser Studie wird geprüft, ob gezielte Bauchmuskelübungen nach der Operation zu weniger chronischen Schmerzen führen, ohne das Risiko eines Narbenbruches zu erhöhen.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine Bauchoperation vorgesehen ist. Bitte fragen Sie Ihren behandelnden Arzt über die Teilnahmebedingungen.



Dr. med.  
Tobias Haltmeier



Prof. Dr. med.  
Beat Schnüriger

## SOI follow-up study

**Beschreibung:** Kontrastmittel-unterstütztes Ultraschall als Verlaufskontrolle nach stumpfen Verletzungen von Leber und Milz: 8 Wochen nach Unfall mit Milz- oder Leberverletzung wird im Rahmen dieser Studie zusätzlich zur standardmässigen kontrastmittel-verstärkten Computer Tomographie (CT) einmalig eine kontrastmittel-unterstützte Ultraschall-Untersuchung zur Beurteilung der verletzten Organe durchgeführt. Sollte sich die Ultraschalluntersuchung dabei als gleich gut erweisen, könnte in Zukunft auf die zusätzliche Strahlenbelastung des CTs verzichtet werden.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie eine unfallbedingte Leber- oder Milzverletzung erlitten haben.





PD Dr. med.  
Vanessa Banz

# STCS (Schweizerische Transplant Kohortenstudie)

**Beschreibung:** Schweizweite Kohortenstudie zur Langzeit-Beobachtung von Patienten nach stattgehabter Organtransplantation mit dem Ziel neue Erkenntnisse zu gewinnen.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine Organtransplantation vorgesehen ist. Bitte fragen Sie Ihren behandelnden Arzt über die Teilnahmebedingungen.



PD Dr. phil. nat.  
Ursula Amstutz



PD Dr. med. Dr. phil.  
Daniel Sidler



PD Dr. med. Dr. phil.  
Vanessa Banz



Prof. Dr. med.  
Katharina Stauffer

## Spender-spezifische zellfreie DNA in Organempfängern

**Beschreibung:** Untersuchung von Spender-spezifischer zellfreier DNA (dd-cfDNA) im Blut und im Urin bei Empfängern von Organtransplantationen, mit dem Ziel, die Erkennung von Schädigungen im Spenderorgan (z.B. Abstossungsreaktionen) zu verbessern.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine Organtransplantation vorgesehen ist oder wenn bei Ihnen bereits eine Organtransplantation stattgefunden hat. Bitte fragen Sie Ihren behandelnden Arzt über die Teilnahmebedingungen.



PD Dr. med.  
Philipp Nett

## Prophylaktische Gabe von Xarelto® (Gerinnungshemmer) nach einer bariatrischen Operation

**Beschreibung:** Das Forschungsprojekt untersucht die Wirksamkeit und die Sicherheit von einem in Tablettenform eingenommenen Gerinnungshemmer, Xarelto®, im Blut und mittels Ultraschall der Beinvenen.

**Teilnahmebedingung:** Sie sind übergewichtig und unterziehen sich einer bariatrischen Operation. Nach der Operation ist das Thrombose- und Lungenembolierisiko erhöht, weshalb eine frühzeitige Mobilisation nach der Operation, Thrombosestrümpfe und eine Applikation von Thrombosespritzen empfohlen wird. Untersuchungen von Xarelto® liegen nur wenige vor nach einer bariatrischen Operation.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

# Schweizerische IBD Kohort Studie

**Beschreibung:** Dies ist eine **Langzeit-Beobachtungsstudie** für Patienten mit einem Morbus Crohn oder einer Colitis ulcerosa, um neue Erkenntnisse zu gewinnen.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an dieser Studie teilnehmen, wenn Sie in der Schweiz leben und bei Ihnen entweder eine Colitis ulcerosa oder ein Morbus Crohn vor mehr als 4 Monaten diagnostiziert wurde.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## EoE Kohort Studie

**Beschreibung:** Diese Studie untersucht Auslöser und Wirkung einer eosinophiler Ösophagitis (EoE). Ausserdem wird der Einfluss der Erkrankung auf den psychischen, physischen und sozialen Zustand mittels Fragebogen untersucht.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie teilnehmen, falls Sie an einer EoE oder EoE-ähnlichen Erkrankung leiden.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

# Entyvio Pass Studie

**Beschreibung:** Das Medikament (Vedolizumab; Entyvio®) wird auf Wirksamkeit und Sicherheit geprüft.

**Teilnahmebedingung:** Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer **Colitis ulcerosa** und **Morbus Crohn** leiden und mit der Vedolizumab- oder einer anderen Biologika-Therapie beginnen wollen.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## Etro GA29103 („Gardenia“ Studie)

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist, den Wirkvergleich zwischen den zwei neuen Wirkstoffen **Etrozulimab** und **Infliximab** bei Patienten mit einer aktiven Colitis ulcerosa zu erfassen.

**Teilnahmebedingung:** Sie dürfen an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer aktiven Colitis ulcerosa leiden. Ihr behandelnder Gastroenterologe gibt Ihnen gerne weitere Auskünfte.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## **Etro GA28951 („Cottonwood“ Studie)**

**Beschreibung:** Dies ist die Langzeitstudie der ETRO GA29103. Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einer Colitis ulcerosa die Langzeitwirkung eines neuen Wirkstoffes (**Etrozulimab**) zu erfassen. Die Studie dauert mehrere Jahre.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie vorgängig an der ETRO GA29103 (Gardenia) teilgenommen haben.





PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## M14-234 JAK – („U-ACHIEVE“ Studie)

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einer aktiven Colitis ulcerosa die Wirkung des Wirkstoffes **Upadacitinib** (JAK Inhibitor – neue Generation) gegenüber einem Placebo zu erfassen.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer aktiven Colitis ulcerosa leiden, welche vor mehr als 3 Monaten diagnostiziert wurde. Ihr behandelnder Gastroenterologe gibt Ihnen gerne Auskunft.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## M14-533 Studie („U-ACTIVATE“ Studie)

**Beschreibung:** Dies ist die Langzeitstudie der M14-234. Das Ziel dieser Studie ist es, die Langzeitwirkung eines neuen Wirkstoffes (**Upadacitinib**) (JAK Inhibitor – neue Generation) bei Patienten mit einer aktiven Colitis ulcerosa zu erfassen. Die Studie dauert mehrere Jahre.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie vorgängig an der M-14-234 teilgenommen haben.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## Etro GA29144 („Bergamot“ Studie)

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist es, die Wirkung von verschiedenen Stärken des Wirkstoffes **Etrozulimab** (Anti-integrin neue Generation) gegenüber einem Placebo bei Patienten mit einem aktiven Morbus Crohn zu erfassen.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einem aktivem Morbus Crohn leiden, welche vor mehr als 3 Monaten diagnostiziert wurde. Ihr behandelnder Gastroenterologe gibt Ihnen gerne Auskunft.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## ETRO GA29145 („Juniper“ Studie)

**Beschreibung:** Dies ist die Langzeitstudie der ETRO GA29144. Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einem Morbus Crohn die Langzeitwirkung eines neuen Wirkstoffes (**Etrozulimab**) zu erfassen. Die Studie dauert mehrere Jahre.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie vorgängig an der ETRO GA29144 (Bergamot) teilgenommen haben.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## M16-006 („ADVANCE“ Studie)

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einem aktiven Morbus Crohn die Wirkung von verschiedenen Stärken des Wirkstoffes **Risankizumab** (P-19 Inhibitor) gegenüber einem Placebo zu erfassen.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einem aktiven Morbus Crohn leiden, welcher vor mehr als 3 Monaten diagnostiziert wurde. Ihr behandelnder Gastroenterologe gibt Ihnen gerne Auskunft.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## M16-000 („FORTIFY“ Studie)

**Beschreibung:** Dies ist die Langzeitstudie der M16-006. Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einem Morbus Crohn die Langzeitwirkung eines neuen Wirkstoffes (**Risankizumab**) (P-19 Inhibitor) zu erfassen. Die Studie dauert mehrere Jahre.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie vorgängig an der M16-006 teilgenommen haben.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## M14-431 / M14-433 („U-EXCEED“ und „U-EXCEL“ Studien)

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einem aktiven Morbus Crohn die Wirkung von verschiedenen Stärken des Wirkstoffes **Upadacitinib** gegenüber einem Placebo zu erfassen.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einem aktiven Morbus Crohn leiden, welcher vor mehr als 3 Monaten diagnostiziert wurde. Ihr behandelnder Gastroenterologe gibt Ihnen gerne Auskunft.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## M14-430 („U-ENDURE“ Studie)

**Beschreibung:** Dies ist die Langzeitstudie der M14-431 oder M14-433. Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einem Morbus Crohn die Langzeitwirkung eines neuen Wirkstoffes (**Upadacitinib**) (JAK Inhibitor – neue Generation) zu erfassen. Die Studie dauert mehrere Jahre.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie vorgängig an der M14-431 oder M14-433 teilgenommen haben.





PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## I6T-MC-AMAN („LUCENT 1 “ Studie)

**Beschreibung:** Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einer aktiven Colitis ulcerosa die Wirkung des Wirkstoffes **Mirikizumab** (P19 Inhibitor – neue Generation) gegenüber einem Placebo zu erfassen.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer aktiven Colitis ulcerosa leiden, welche vor mehr als 3 Monaten diagnostiziert wurde. Ihr behandelnder Gastroenterologe gibt Ihnen gerne Auskunft.



PD Dr. med  
Pascal Juillerat

## I6T-MC-AMBG („LUCENT 2 “ Studie)

**Beschreibung:** Dies ist die Langzeitstudie der I6T-MC-AMAN. Das Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit einer aktiven Colitis ulcerosa die Langzeitwirkung eines neuen Wirkstoffes (**Upadacitinib**) (JAK Inhibitor – neue Generation) zu erfassen. Die Studie dauert mehrere Jahre.

**Teilnahmebedingung:** Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie vorgängig an der I6T-MC-AMAN teilgenommen haben.

# Ihr persönlicher Beitrag zum medizinischen Fortschritt?

## Melden Sie sich für eine Studienteilnahme:

Tel. 031 632 59 00 oder  
[bauchzentrum@insel.ch](mailto:bauchzentrum@insel.ch)

## Herzlichen Dank!

