

Probandinnen
und Probanden
für wissenschaftliche
Studie gesucht

Clear TB

Erforschung einer neuen Tuberkulose Therapiemöglichkeit

Sicherheit und Verträglichkeit von Chloroquin in Kombination mit
einem Standardmedikament gegen Tuberkulose bei gesunden
Freiwilligen

Für eine wissenschaftliche Studie suchen wir gesunde Frauen und Männer im Alter von 18 bis 50 Jahren mit guten Deutschkenntnissen.

Ziel der Studie

Chloroquin, ein langjährig eingesetztes Medikament gegen Malaria und andere Erkrankungen des rheumatischen Formenkreises, hat in Kombination mit der Tuberkulose standardtherapie in Zellkulturen und in Tierstudien eine Wirkung gegen Tuberkulosebakterien gezeigt. Mit dieser Studie möchten wir bei gesunden Freiwilligen die Sicherheit und Verträglichkeit von Chloroquin (Nivaquine®) in Kombination mit einem Standardmedikament (Rimstar®) gegen Tuberkulose untersuchen.

Ablauf und Dauer der Studie

Die Studienteilnehmenden erhalten über die Dauer von 14 Tagen die Medikamente Rimstar® und Nivaquine®, welche während der Behandlungsphase täglich zu Hause eingenommen werden. Nivaquine® wird hierzu aus Frankreich importiert, da die Zulassung in der Schweiz aus kommerziellen Gründen zurückgezogen wurde.

Die Studie beinhaltet insgesamt 7 Visiten. Die ersten 6 Visiten finden innerhalb von 6 Wochen statt, die 7. Visite beinhaltet einen Telefonanruf 8 Monate nach Behandlungsende.

- 1 Eignungsvisite von max. 4.5 Stunden Dauer
- 3 Behandlungsvisiten von 1 bis 3.5 Stunden Dauer sowie 1 Behandlungsvisite von ca. 7 Stunden Dauer
- 2 Nachkontrollvisiten: 1 Visite von ca. 3 Stunden Dauer und ein Telefonanruf 8 Monate nach Behandlungsende

Alle Teilnehmenden müssen während der Behandlungsdauer und für weitere acht Monate eine sichere Verhütung durchführen. Teilnehmerinnen mit einer hormonellen Verhütung müssen während der Behandlungsdauer und weitere 14 Tage eine zusätzliche Verhütungsmethode (zum Beispiel Kondom) verwenden.

Aufwandsentschädigung

900.– CHF am Ende der Studie (inkl. Reisespesen)

Alle Daten werden vertraulich behandelt. Für die Versuchsperson ergibt sich kein medizinischer Nutzen.

Sind Sie interessiert?

Erfüllen Sie oben genannte Kriterien?

Bitte nehmen Sie Kontakt mit uns auf unter dem Stichwort «Clear TB» und teilen Sie uns Ihre Telefonnummer mit.

Universitätsspital Zürich
Clinical Trials Center
Klinische Forschungsabteilung
+41 43 253 08 69
(Montag – Freitag, 8.00 – 17.00 Uhr)
ctc-rw@usz.ch

Wir freuen uns über Ihre Kontaktaufnahme und geben Ihnen gerne weitere Informationen. Bitte nehmen Sie zur Kenntnis, dass Ihre Daten bei Zustandekommen eines telefonischen Kontakts mit der Klinischen Forschungsabteilung registriert werden. Sollten Sie an einer Studienteilnahme nicht interessiert sein, werden Ihre Daten wieder gelöscht.

Prüferin

Marisa Kälin, Dr. med., USZ

Sponsor

Jan Fehr, Prof. Dr. med., USZ