

Lumigan-Studie

Ziel

Vergleich des Nebenwirkungsprofils von Lumigan 0,1mg/ml (BAK-Gehalt: 0,2mg) mit Lumigan 0,3mg/ml (BAK-Gehalt: 0,1mg) bei 1x täglicher Anwendung über 2 Jahre

Studienablauf

- 2 Jahre Dauer; in diesen 2 Jahren 8 Visiten
- Im Rahmen der Visiten Druck-, Gesichtsfeld- und Papillenkontrolle sowie Erhebung des okulären Oberflächenstatus
- Patienten bekommen das Medikament (Lumigan 0,1 mg/ml oder Lumigan 0,3mg/ml; neutrale, „verblindete“ Flasche) mit nach Hause und tropfen selbständig einmal täglich
- Fahrtkostenerstattung für den Patienten

Einschlusskriterien (Auswahl)

- Männliche/ weibliche Patienten über 18 Jahre
- Okuläre Hypertension, Offenwinkel-, PEX- oder Pigmentdispersionsglaukom
- Beidseitige drucksenkende Therapie indiziert
- Gute Einstellbarkeit des Augeninnendruckes unter Monotherapie mit Bimatoprost
- Visus bei Einschluss: mindestens 0,2

Ausschlusskriterien

- Unkontrollierte systemische Erkrankung
- Schwangerschaft/Kinderwunsch
- Fortgeschrittene Erkrankung der Augenoberfläche
- Akute/ chron. rezidivierende Augenerkrankung (incl. Allergien)
- Anwendung anderer Augenmedikamente
- Augenoperationen innerhalb der letzten 3 Monate
- Kontaktlinsenträger
- Gesichtsfeldverschlechterung innerhalb des letzten Jahres

Ansprechpartner / Terminvereinbarung

Dr. J. Neuburger, Dr. M. Neuburger, PD Dr. Jordan

julia.neuburger@uniklinik-freiburg.de

0761-270-40250



Sylentis-Studie

Hintergrund

Sylentis ist ein neu entwickeltes Medikament, welches die Beta-2-Rezeptor-Synthese im Ziliarkörper unterdrückt und dadurch zu einer über mehrere Tage andauernden Drucksenkung führt.

Ziel

Dosisfindungsstudie: Vergleich der drucksenkenden Wirkung von 80 µg/ml, 300 µg/ml und 900/ml µg mit einer Placebogruppe.

Studienablauf

- Nur drei Wochen Dauer; in diesen drei Wochen tägliche Visite über 2 Wochen sowie zwei Visiten nach letzter Tropfengabe
- Im Rahmen der täglichen Visite Gabe des Präparats sowie nach einer Stunde Druckmessung und Untersuchung des vorderen Augenabschnitts
- Pro Visite Aufwandsentschädigung für den Patienten von ca. 80 Euro

Einschlusskriterien (Auswahl)

- Männliche, weibliche Patienten ab 18 Jahre
- Primäres Offenwinkelglaukom, okuläre Hypertension (beidseits) mit Tensio >21mmHg

Ausschlusskriterien

- Schwangerschaft oder Kinderwunsch
- Akute u/o unkontrollierte systemische Erkrankung
- Unverträglichkeit gegen Inhaltsstoffe von SYL040012
- Anwendung von Betablockern od. Kortikosteroiden
- Kataraktoperation innerhalb der letzten 6 Mo
- Tragen von Kontaktlinsen
- Engwinkel- od. Pigmentglaukom
- Cup to disc ratio >0,8
- Relevante auffällige Laborwerte (incl. Hep.C+B, HIV)

Ansprechpartner / Terminvereinbarung

Dr. J. Neuburger, Dr. M. Neuburger, PD Dr. Jordan

julia.neuburger@uniklinik-freiburg.de

0761-270-40250

