



WIR SUCHEN SIE ...

Als Teilnehmer für die folgende Studie:

Leiden Sie im Frühjahr / Sommer an einer verstopften Nase aufgrund Ihres Heuschnupfens?

Für eine Studie suchen wir Patienten zwischen 18 und 64 Jahren, die an einer saisonalen allergischen Rhinitis (Heuschnupfen) leiden und sich für die Teilnahme an einer klinischen Forschungsstudie interessieren.

Inhalt und Ziel der Studie

Im Rahmen einer klinischen Studie wollen wir untersuchen, ob ein neues Nasenspray-Kombinationspräparat auch Ihnen bei der Behandlung allergischer Heuschnupfensymptome (wie z.B. Niesen, juckende, laufende sowie verstopfte Nase, juckende Augen, Husten, Müdigkeit, Kopfschmerzen, etc.) besser hilft, als die jeweiligen einzelnen Präparate. Ziel der Studie ist die Beurteilung der klinischen Wirkung der Behandlung sowie die Untersuchung der Verträglichkeit des Kombinationspräparates.

Start und Dauer der Studie

Die Studie beginnt im Frühling 2022 und erstreckt sich über 16 Tage. Das Nasenspray wenden Sie dabei jeden Morgen und Abend an (ein Sprühstoß pro Nasenloch). Dazu dokumentieren Sie täglich in einem Tagebuch Ihre allergischen Beschwerden sowie die Einnahme des zur Verfügung gestellten Nasensprays.

Die Reisekosten für die Besuche des Prüfzentrums werden Ihnen nach Beendigung Ihrer Teilnahme erstattet.

Medizinische Betreuung während der Studie

Während der Studie werden Sie von Fachärzten umfassend medizinisch betreut und untersucht. Alle studienbedingten Maßnahmen (Medikamente, Laboruntersuchungen, medizinische Untersuchungen etc.) werden vom Auftraggeber der Studie bezahlt.

Weiterbehandlung nach der Studie

Zur Linderung Ihrer allergischen Beschwerden ist im Anschluss an die Studie eine Weiterbehandlung mit einem zugelassenen Präparat möglich, dessen Kosten von der Krankenkasse übernommen werden.

Interesse oder weitere Fragen?

Bei Interesse und/oder falls Sie weitere Informationen wünschen, melden Sie sich gerne telefonisch bei **Hautarztpraxis Praxis Dr. Kasche Langelohstr. 158, 22549 Hamburg**

unter folgender Telefonnummer: **040 866 47 77 07**

Die Studie wurde von der zuständigen Bundesoberbehörde (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte) genehmigt und durch die zuständige Ethikkommission positiv bewertet.