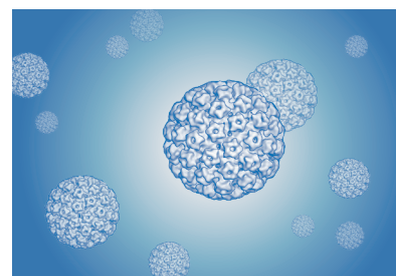




PANHPVAX-Studie – Impfung gegen Humane Papillomviren Probandinnen und Probanden gesucht

Die klinische Phase-I-Studie untersucht bei gesunden Probanden die Sicherheit, Verträglichkeit und Immunogenität eines neuartigen Impfstoffes (PANHPVAX-Antigen mit zyklischem di-AMP als Wirkverstärker) gegen Humane Papillomviren.

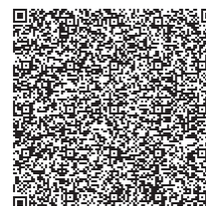
- Studienzeitraum** 7 bis 8 Monate
- Zeitaufwand** 15 Besuche im Studienzentrum:
3 x ganztags zur Impfung, jew. ca. 8 h
1 x Vor- und 1 x Nachuntersuchung, jew. ca. 1,5 h
10 x Kontrolltermine, jew. ca. 30 min.
Zeitangaben sind ungefähre Angaben. Die Studientage werden flexibel geplant.
- Studienablauf** insgesamt drei Impfungen mit dem neuartigen Impfstoff PANHPVAX
Kontrollen (Blutentnahmen, körperliche Untersuchungen)
- Teilnehmer:innen** gesunde Frauen und Männer
- Alter** 18 bis 45 Jahre
- Voraussetzungen** keine regelmäßige Medikamenteneinnahme (außer ggf. orale Kontrazeptiva/„Pille“, Schilddrüsenhormone)
Einhalten sicherer Verhütungsmethoden
noch keine Impfung gegen Humane Papillomviren (HPV)
keine bekannte chronische HPV-Infektion (z. B. chronische Genitalwarzen)
- Aufwandsentschädigung** 2.000 Euro
- Studienleiterin** PD Dr. med. Antje Blank
Universitätsklinikum Heidelberg | Medizinische Klinik
Abt. Klinische Pharmakologie und Pharmakoepidemiologie
Klinisch-Pharmakologisches Studienzentrum (KliPS)
Im Neuenheimer Feld 410 | 69120 Heidelberg



Sie haben Interesse? Dann kommen Sie zu einem persönlichen Gespräch vorbei!

Zur Terminabsprache nehmen Sie bitte Kontakt auf mit dem Klinisch-pharmakologischen Studienzentrum des Universitätsklinikums Heidelberg:

Telefon: 06221 56-38745 | E-Mail: klips@med.uni-heidelberg.de



PANHPVAX-Studie
Klinisch-pharmakologisches
Studienzentrum
Tel.: 06221 56-38745
E-Mail: klips@med.uni-heidelberg.de

PANHPVAX-Studie
Klinisch-pharmakologisches
Studienzentrum
Tel.: 06221 56-38745
E-Mail: klips@med.uni-heidelberg.de