



Phase: Ib/IIa

Ziel: Sicherheit und Verträglichkeit des Medikaments sowie seine Wirkung auf den Körper messen

Status: in Rekrutierung seit September 2021

Dauer: x, anschließend offene Verlängerungsstudie

Teilnehmer:innen: Betroffene / Patient*innen mit Symptomen in frühen Stadien der Erkrankung, 25 bis 60 Jahre, bei denen nach einem Bluttest SNP-3 nachgewiesen wurde

Beteiligte Huntington-Zentren in Deutschland: George-Huntington-Institut in Münster, Huntington-Zentrum Süd in Taufkirchen (Vils) und die Ruhruniversität Bochum.

Name des Wirkstoffs: WVE-003

Sponsor: Wave Life Sciences

Art der Verabreichung: Lumbalpunktion

Allel-selektiv: ja

Anzahl Teilnehmer weltweit: 36 in Kanada, Spanien, Frankreich, UK, Deutschland, Dänemark, Polen und Australien

Weitere Links:

- Konferenz zur Behandlung der Huntington-Krankheit 2022 - Tag 3 - HDBuzz - Neuigkeiten aus der Huntington-Forschung.
- Antisense Oligonucleotide Therapy: From Design to the Huntington Disease Clinic (springer.com), Englisch, März 2022
- Telegramm der Wissenschaft, Huntington-Kurier 3/2021

- PRECISION-HD-1 / PRECISION-HD-2:
 - Pressemitteilung (auf der Webseite von Wave) vom 29. März 2021
 - Brief (auf Englisch) an die Huntington-Gemeinschaft vom 29. März 2021
 - HDBuzz: "Enttäuschende Ergebnisse bei Wave's PRECISION-HD1 und -HD2-Studien"
- Study of WVE-003 in Patients With Huntington's Disease - Full Text View - ClinicalTrials.gov