



**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