



Studieninformation

Beobachtungsstudie von Patienten mit Cuvitru Therapie

Die Studie erhebt detaillierte Daten zur Anwendung des Produkts bei Erwachsenen und Kindern mit PID, unter anderem zur Infusionsmenge, -dauer, -geschwindigkeit, zur lokalen und systemischen Verträglichkeit, sowie zur Effektivität (Zahl der Infektionen).

Ein wichtiger Aspekt ist der Vergleich mit der früheren Therapie mit einem anderen subkutanen Immunglobulin.

Kontakt

Für weitere Informationen können Sie sich gerne bei der Studienkoordinatorin Nadine Wapp, wapp@immunologie-zentrum.ch, oder bei der Study Nurse Monica Steger, steger@immunologie-zentrum.ch melden.