

CCP26-0423-FIM
26 AUG 2026

Beste vrijwilliger,

Er loopt momenteel in het Centrum Klinische Farmacologie een studie met een nieuw geneesmiddel dat ontwikkeld wordt voor de behandeling van atopische dermatitis (eczeem). Dit experimentele geneesmiddel wordt éénmaal toegediend via onderhuidse injectie(s) of via infuus in een ader. Nadien is er regelmatige opvolging tot 480 dagen na de toediening van de studiemedicatie.

Het doel van deze studie is in de eerste plaats de veiligheid en verdraagbaarheid van het studiegeneesmiddel nagaan. De studie bestaat uit maximaal 8 panels van telkens 8 personen. We zoeken momenteel voor Cohort 6 (a en b) 8 gezonde studiedeelnemers en 4 reservepersonen.

Aan welke voorwaarden moet je voldoen?

- Je bent een **man tussen 18 en 65 jaar** oud.
- Je Body Mass Index (**BMI**) **ligt tussen 18 en 31 kg/m²** inclusief op dag van screening [formule BMI = gewicht (kg)/ lengte (m)²].
- Je verkeert in goede lichamelijke en mentale gezondheid en hebt **geen belangrijke medische of psychiatrische voorgeschiedenis**.
- Je bent bereid om gedurende de hele duur van de studie een **gepaste anticonceptie** te gebruiken (onthouding of condoomgebruik).
- Je hebt **nooit een parasitaire infectie** gehad.
- Je gebruikt **geen nicotinehoudende producten of drugs**.
- Je consumeert dagelijks **geen grote hoeveelheden alcohol** en bent bereid om 24 uur vóór bepaalde onderzoeken, waaronder het vooronderzoek, geen alcohol te consumeren.
- Je bent bereid om **geen medicatie** (met of zonder voorschrift), kruidenpreparaten, extra eiwitten, vitamines of andere supplementen te gebruiken tijdens de studie.
- Je hebt **geen vaccinatie** met een levend vaccin gehad in de 4 weken voor de studie en je verwacht dit niet nodig te hebben tijdens de studie.
- Je hebt 4 weken vóór het vooronderzoek **geen bloed gedoneerd of een operatie ondergaan**.
- Je was **niet in het ziekenhuis opgenomen** in de 30 dagen voor de screening.
- Je hebt 4 weken vóór het vooronderzoek niet deelgenomen aan een **andere klinische studie**.
- Je hebt **geen voorgeschiedenis van ernstige allergieën** voor geneesmiddelen of voedingsmiddelen.

Andere studie-specifieke voorwaarden zullen tijdens het vooronderzoek besproken worden.

Wat wordt er van jou verwacht?

De studie bestaat uit één vooronderzoek, een opname op het studiecentrum gedurende 2 nachten en 3 dagen, 9 opvolgvisites en een laatste klinisch onderzoek een jaar na toediening van de studiemedicatie. Verder zijn er 4 telefonische opvolgcontacten, waarvan het laatste 480 dagen na toediening van de studiemedicatie.

Vooronderzoek

Een aantal weken voor de start van de studie vindt een algemeen medisch onderzoek plaats om na te gaan of je in aanmerking komt voor deelname aan de studie. Dit onderzoek duurt ongeveer twee uur.

Tijdens dit vooronderzoek zal men nagaan of je in algemene goede gezondheid verkeert. Men zal daarvoor je medische voorgeschiedenis overlopen en o.a. lengte en gewicht meten, vitale parameters controleren, elektrocardiogram (ECG) afnemen en een klinisch onderzoek doen. Er zal ook bloed en urine worden geïncubated dat naar het laboratorium wordt gestuurd ter controle. Je urine zal ook getest worden op het gebruik van nicotinehoudende producten, drugs en niet toegelaten geneesmiddelen (bv. slaap- en kalmeermiddelen). Er zal ook een alcoholademtest worden uitgevoerd.

Zorg ervoor dat je voor het vooronderzoek nuchter bent (= vanaf middernacht niet meer eten en drinken, enkel water is toegelaten) en een urinestaal kan afgeven tijdens het vooronderzoek.

Studieperiode

Je komt binnen voor opname in het studiecentrum op Dag -1. Je urine zal ook getest worden op het gebruik van nicotinehoudende producten, drugs en niet toegelaten geneesmiddelen (bv. slaap- en kalmeermiddelen). Er zal ook een alcoholademtest worden uitgevoerd.

Op Dag 1 zullen in de ochtend verschillende testen uitgevoerd worden om te bevestigen dat je geschikt bent voor deelname aan de studie: controle van het ECG en vitale parameters, klinisch onderzoek met controle van je gewicht, bloed- en urinecontrole. Indien dit allemaal normaal is, zal de studiemedicatie worden toegediend. Afhankelijk van het panel waaraan je deelneemt, zal dit via onderhuidse injectie(s) in de buik en eventueel bovenbenen gebeuren of via infuus in een ader in de arm of hand.

Op Dag 2 mag je na de nodige onderzoeken en toestemming van de onderzoeksarts de afdeling verlaten. Tijdens je verblijf zullen er meerdere procedures uitgevoerd worden, zoals het afnemen van ECG's, het controleren van vitale parameters, klinisch onderzoek en bloed- en urinecontrole. Tijdens je verblijf in ons centrum worden maaltijden voorzien. Het is niet toegestaan om zelf voedingswaren, snoep of drank mee te brengen. Indien je vegetarisch wenst te eten tijdens je verblijf, vragen we om dit tijdens het vooronderzoek aan te geven.

Er zijn verder 9 opvolgvisites gepland, namelijk op Dag 4, 8, 15, 29, 45, 60, 90, 120 en 240. Er zal telkens bloed worden afgenomen. Op sommige visites zullen er ook vitale parameters gecontroleerd worden. Op dag 8 is er ook een klinische onderzoek, een ECG en een urineonderzoek.

Op dag 180 en dag 300 zal je telefonisch gecontacteerd worden om na te gaan hoe het met je gaat.

Laatste klinisch onderzoek

Ongeveer 365 dagen na de toediening van het studiegeneesmiddel is er een laatste klinisch onderzoek, waarop de volgende zaken gecontroleerd zullen worden: vitale parameters, ECG, klinisch onderzoek en bloedonderzoek.

Zorg ervoor dat je voor het onderzoek nuchter bent (= vanaf middernacht niet meer eten en drinken, enkel water is toegelaten).

Nadien zijn er nog 2 telefonische contacten op dag 421 en 460 na toediening van de studiemedicatie. Na het laatste telefoontje is de studie voor jou afgelopen.

Wanneer vindt deze studie plaats?

Onderstaande tabel geeft een overzicht van de studiedata:

Cohort 6			
Screening (nuchter)	Wo 09sep of do 10 sep 2026 Op afspraak		± 2 uur Op afspraak
Studieperiode			
	Cohort 6a	Cohort 6b	
Dag -1	Zo 20sep2026	Wo 23sep2026	Aanmelden om 22u ’s avonds Overnachting
Dag 1	Ma 21sep2026	Do 24sep2026	Overnachting
Dag 2	Di 22sep2026	Vr 25sep2026	Ontslag
Dag 4	Do 24sep2026	Ma 28sep2026	± 30 min
Dag 8 (nuchter)	Di 29sep2026	Do 01okt2026	± 1 uur
Dag 15	Wo 07okt2026	Vr 09okt2026	± 1 uur
Dag 29 (nuchter)	Di 20okt2026	Do 22okt2026	± 1 uur
Dag 45	Wo 04nov2026	Vr 06nov2026	± 30 min
Dag 60 (nuchter)	Do 19nov2026	Ma 23nov2026	± 30 min
Dag 90	Vr 18dec2026	Di 22dec2026	± 30 min

Dag 120	Di 19jan2027	Di 19jan2027	± 1 uur
Dag 180	Vr 19mar2027	Vr 19mar2027	Telefonische opvolging
Dag 240	Di 18mei2027	Di 18mei2027	± 30 min
Dag 300	Vr 16jul2027	Vr 16jul2027	Telefonische opvolging
Dag 365 Laatste klinisch onderzoek (nuchter)	Di 21sep2027	Di 21sep2027	± 2 uur
Dag 421	Di 16nov2027	Wo 17nov2027	Telefonische opvolging
Dag 480 = einde studie	Do 13jan2028	Ma 17jan2028	Telefonische opvolging

Bij de start van de studie op dag -1 worden 2 reservepersonen voorzien, voor het geval een deelnemer door onvoorziene omstandigheden alsnog niet kan deelnemen. Een reservepersoon is een vrijwilliger die voldoet aan alle studiecriteriën en zich beschikbaar stelt vanaf het vooronderzoek tot aan de start van de studie, om indien nodig een andere vrijwilliger te vervangen. Als reservepersoon krijg je tevens voorrang bij een volgende studie waaraan je wenst deel te nemen. De reservepersoon moet zich eveneens op om 22u in ons centrum aanmelden. Als de reservepersoon niet moet invallen, mag deze persoon op dag 1 in de loop van de voormiddag het centrum verlaten.

Opgelet: Een reservepersoon moet er steeds op voorbereid zijn om, indien nodig, deel te nemen aan de volledige studie. De aanduiding van reservepersonen gebeurt door ons op basis van de volgorde van inschrijvingen, zodoende kan men zich niet kandidaat stellen als reservepersoon.

Word je vergoed voor deelname aan een vooronderzoek?

De vergoeding is afhankelijk van het resultaat van het vooronderzoek en je eventuele rol in de studie. Hieronder vind je een overzicht van de mogelijke situaties:

- **Je voldoet aan alle criteria en neemt deel aan de studie:** De vergoeding voor het vooronderzoek is inbegrepen in de totale vergoeding voor je deelname.
- **Je voldoet aan alle criteria en bent reservepersoon:** Je stelt je beschikbaar vanaf het vooronderzoek tot de start van de studie om een andere deelnemer te vervangen indien nodig. Je ontvangt een vergoeding als reservepersoon en krijgt voorrang bij een volgende studie waaraan je wenst deel te nemen.
- **Je voldoet aan alle criteria, maar wordt niet geselecteerd:** Je ontvangt een gepaste vergoeding en krijgt voorrang bij een volgende studie waaraan je wenst deel te nemen.
- **Je voldoet aan alle criteria, maar kiest ervoor om niet deel te nemen:** Je recht op een vergoeding vervalt.

- **Je voldoet niet aan alle criteria:** Je ontvangt geen vergoeding. Het vooronderzoek kan dan beschouwd worden als een gratis gezondheidsonderzoek.

Word je vergoed voor deelname aan de studie?

De totale vergoeding voor deelname aan deze studie bedraagt € 3191 en omvat parkeer- en vervoersonkosten. De vergoeding voor reservepersonen bedraagt € 547.

Indien je geïnteresseerd bent om aan deze studie deel te nemen, gelieve dan zo snel mogelijk contact op te nemen. We geven er de voorkeur aan dat je per e-mail inschrijft met vermelding van je GSM- of telefoonnummer.

Centrum Klinische Farmacologie
Tel. +32 16 34 20 20
ckf@uzleuven.be