

STUDIENLEITUNG KOORDINATION IN EUROPA

Universität Cambridge, Großbritannien



Universität Leuven, Belgien



STUDIENLEITUNG KOORDINATION IN ÖSTERREICH

Medizinische Universität Graz



Medizinische Universität Wien



Die Ethikkommissionen der Medizinischen Universität
Graz und der Medizinischen Universität Wien haben
der Studiendurchführung zugestimmt.



EIN INNOVATIVER ANSATZ FÜR
DAS VERSTÄNDNIS DES TYP-1-
DIABETES



Für weitere Informationen kontaktieren Sie uns bitte:



Medizinische Universität Wien
Abteilung für Kinder- und Jugendheilkunde
Univ. Prof Dr Birgit Rami-Merhar, MBA
Dr. Martin Tauschmann, PHD
Dr. Nicole Blauensteiner

Tel.: +43 1 40400-32320
birgit.rami@meduniwien.ac.at
martin.tauschmann@meduniwien.ac.at
nicole.blauensteiner@meduniwien.ac.at

Studienkoordination: Sarah Cvach

Tel.: +43 1 40400-32200
sarah.cvach@meduniwien.ac.at

www.innodia.eu

 [www.twitter.com/innodiagroup](https://twitter.com/innodiagroup)
 www.innodia.eu/de/trials/meld-atg/

**Wir suchen neu diagnostizierte
PatientInnen mit Typ-1-Diabetes.**

Mit Ihrer Hilfe erforschen wir Typ-1-Diabetes!

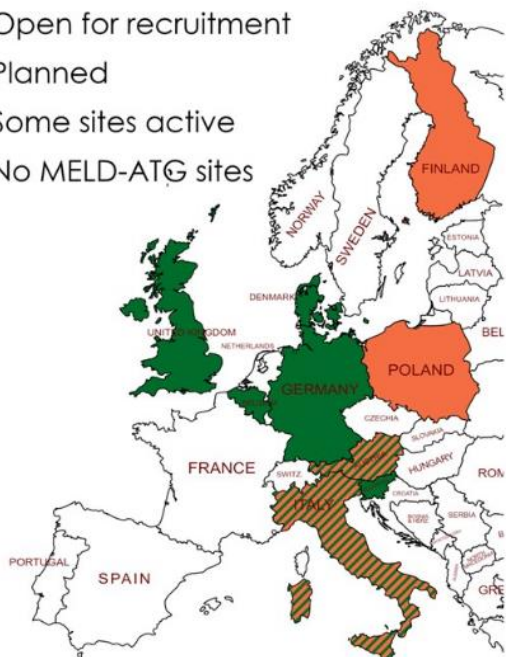




Was ist MELD-ATG?

Aufbauend auf der starken Basis von INNODIA mit seinem einzigartigen europäischen Netzwerk für klinische Studie und Grundlagenforschung zur Typ-1-Diabetes (T1D) bieten wir ein ehrgeiziges Programm für die Prävention und Behandlung von T1D durch innovationsorientierte Ziele an.

- Open for recruitment
- Planned
- Some sites active
- No MELD-ATG sites



Europaweit sind 16 wissenschaftliche Einrichtungen involviert.

Für Österreich wird die Studie von der **Medizinischen Universität Graz** (Diabetesambulanz der Abteilung für Endokrinologie und Diabetologie, sowie der Diabetesambulanz der Univ. Kl. Für Kinder- u. Jugendheilkunde) koordiniert.

EUROPAWEIT

SUCHEN WIR: 114 Kinder und Erwachsene mit Typ-1-Diabetes

IN ÖSTERREICH SUCHEN WIR:

PatientInnen mit neu-diagnostiziertem Typ-1-Diabetes

- ... Diagnose seit weniger als 6 Wochen
- ... im Alter zwischen 5 und 25 Jahren

Ziel der Studie

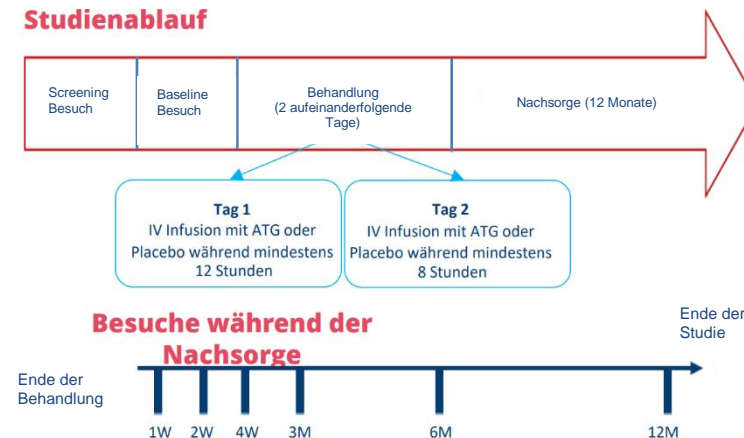
Diese klinische Studie mit von Sanofi produzierten **Anti-Thymozyten-Globulin (ATG)** dient zur Untersuchung der **Aktivität und des Dosierungsschemas** von ATG bei Kindern und jungen Erwachsenen, bei denen vor kurzem T1D diagnostiziert wurde, um das Fortschreiten der Krankheit zum frühestmöglichen Zeitpunkt zu reduzieren.

ATG wird einmal in einem zweitägigen Infusionsregime verabreicht. Es ist ein Medikament, von dem kürzlich belegt wurde, dass es das Gleichgewicht zwischen angreifenden und regulierenden Zellen innerhalb des Immunsystems beibehalten und somit die **Insulinsekretion aufrechterhalten** kann.

Studienverlauf

- Screening- Besuch (Blutabnahme inkl. Bestimmung diabetesspezifischer Antikörper)
- Baseline- Besuch (Blutabnahme, MMTT)
- Stationäre Aufnahme zur iv Infusion mit ATG oder Placebo
- 6 Untersuchungstermine während der Nachsorge
- Monatliche Aufgaben zu Hause

Studienablauf



Das Projekt wird unterstützt durch Mittel von

