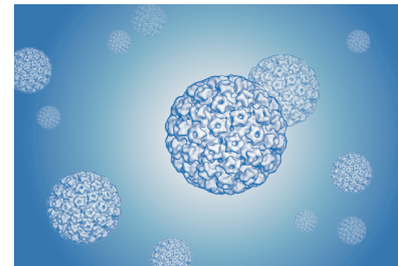




PANHPVAX-Studie – Impfung gegen Humane Papillomviren Probandinnen und Probanden gesucht

Die klinische Phase I-Studie untersucht bei gesunden Probanden die Sicherheit, Verträglichkeit und Immunogenität des PANHPVAX-Antigens mit cDA, eines Impfstoffs gegen Humane Papillomviren.

Studienzeitraum	7 bis 8 Monate
Zeitaufwand	13 Besuche im Studienzentrum: 3 x ganztags zur Impfung, jew. ca. 8 h 1 x Vor- und Nachuntersuchung, jew. ca. 1,5 h 7 x Kontrolltermine, jew. ca. 30 min. 2 x telefonische Befragung <i>Zeitangaben sind ungefähre Angaben. Die Studientage werden flexibel geplant.</i>
Studienablauf	insgesamt drei Impfungen mit dem neuartigen Impfstoff PANHPVAX Kontrollen (Blutentnahmen, körperliche Untersuchungen)
Teilnehmer:innen	gesunde Frauen und Männer
Alter	18 bis 45 Jahre
Voraussetzungen	keine regelmäßige Medikamenteneinnahme (außer ggf. orale Kontrazeptiva/„Pille“, Schilddrüsenhormone) Einhalten sicherer Verhütungsmethoden noch keine Impfung gegen Humane Papillomviren (HPV)
Aufwandsentschädigung	2.000 Euro
Studienleiterin	PD Dr. med. Antje Blank Universitätsklinikum Heidelberg Medizinische Klinik Abt. Klinische Pharmakologie und Pharmakoepidemiologie Klinisch-Pharmakologisches Studienzentrum (KliPS) Im Neuenheimer Feld 410 69120 Heidelberg



**Sie haben Interesse?
Dann kommen Sie zu einem persönlichen Gespräch vorbei!**

Zur Terminabsprache nehmen Sie bitte Kontakt auf mit dem Klinisch-pharmakologischen Studienzentrum des Universitätsklinikums Heidelberg:

Telefon: 06221 56-38745 | E-Mail: klips@med.uni-heidelberg.de



PANHPVAX-Studie
Klinisch-pharmakologisches
Studienzentrum
Tel.: 06221 56-38745
E-Mail: klips@med.uni-heidelberg.de

PANHPVAX-Studie
Klinisch-pharmakologisches
Studienzentrum
Tel.: 06221 56-38745
E-Mail: klips@med.uni-heidelberg.de