

Pediatryczne badanie kliniczne dla dziewczynek cierpiących na liszaja twardzinowego

1. Kto może uczestniczyć w badaniu?

W badaniu mogą uczestniczyć pacjentki spełniające kryterium:

- wiek od **2** do **18 roku życia**,
- rozpoznany klinicznie liszaj twardzinowy sromu,
- podpisanie Świadomej Zgody na udział w badaniu.

2. Informacje o badaniu klinicznym

- Czas leczenia w ramach badania wyniesie maksymalnie **12 tygodni**,
- Całkowity czas udziału w badaniu będzie trwał maksymalnie **60 tygodni**

3. Gdzie będzie prowadzone badanie kliniczne?

Badanie kliniczne będzie prowadzone w Polsce w **Ośrodku Badawczym w Lublinie**, który posiada doświadczenie w leczeniu pacjentek, u których stwierdzono liszaja twardzinowego sromu.

W celu uzyskania szczegółowych informacji zapraszamy do kontaktu z **Ośrodkiem Badawczym**.



Kontakt do ośrodka znajduje się na stronie Sponsora badania www.umlub.edu.pl



CWBK
UMLub



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

Projekt finansowany ze środków budżetu państwa od Agencji Badań Medycznych, numer Projektu 2023/ABM/01/00020
Randomised phase III, partly blinded study comparing the efficacy and safety of clobetasol, mometasone and tacrolimus in the treatment of lichen sclerosus of the vulva in a paediatric population, project number 2023/ABM/01/00020, financed by the Medical Research Agency, Poland from: state budget funds