

Oraler GLP-1 Agonist Elecoglipron (small molecule) im Vergleich zu oralem Semaglutid bei Diabetes



Eluminate-2 [D7261C00005]

Randomisierte, offene Parallelgruppen Studie zur Beurteilung der Wirkung, Sicherheit und Tolerabilität von Elecoglipron im Vergleich zu oralem Semaglutid bei Patienten mit Diabetes mellitus Typ II

Sponsor:
Astra Zeneca

Prüfsubstanzen:
Elecoglipron (oraler GLP-1 Agonist als small molecule) vs. Orales Semaglutid

Rekrutierungszeitraum:
bis Ende 2026

Wichtigste Einschlusskriterien:

- Alter **≥ 18 Jahre**
- Bekannter Diabetes mellitus Typ II, nicht adäquat behandelt durch Lebensstil Intervention allein (ohne Medikamente) oder unter Therapie mit maximal 2 oralen Antidiabetika seit mind. 90 Tagen vor Studieneinschluss
- **HbA1c 7-10,5 % (incl.)**
- **BMI > 23**

Besonderheiten:

- **engmaschige Betreuung** im 4-wöchigen Rhythmus, **Studiendauer 1 Jahr**
- Die Prüfmedikation (Elecoglipron) wird hier nicht gegen Placebo, sondern gegen orales Semaglutid verglichen. Somit erfolgt **bei allen Studienteilnehmern** der **Einsatz eines GLP-1 Agonisten**.

Hauptprüfer:

MUDr. (CS) Andreas Hagenow

Weitere Prüfärzte:

Dipl. Med. Dirk Mittag, MUDr. Michala Vyhnlakova,

Studienkoordinator:

Dr. rer. nat. Stefan Muschter

Studienschwestern:

Janine Hinspeter, Jenny Schöler, Carolin Lienau, Simone Heiner, Mandy Mehnert

Sprechzeiten:

Mo-Fr 08:00 - 14:00

Do 08:00 - 17:00

Telefon:

03533 489721

Fax:

03533 489724

E-Mail:

crc@zks-sbb.com