

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



Eluminate-2 [D7261C00005]

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

Sponsor:

Astra Zeneca

Prüfsubstanzen:

Elecglipton (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 (Elecglipton) 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 Prüfarzte:

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

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