

N	Patienten, Erkrankung	Alter	Wirkstoff	Darreichungsform	Studientitel	Studienphase	Studien-dauer	Sponsor	Weblinks für weitere Informationen
2	Kinder und Erwachsene mit PIK3CA-assoziiertem Überwuchsspektrum (PROS)	≥ 6 Jahre	BYL719	Tablette	EPIK-P2: Eine doppelblinde Phase-II-Studie mit einem vorgelagerten randomisierten und Placebo-kontrollierten Studienabschnitt über 16 Wochen zur Untersuchung der Wirksamkeit, Sicherheit und Pharmakokinetik von Alpelisib (BYL719) bei pädiatrischen und erwachsenen Patienten mit dem PIK3CA-assoziierten Überwuchsspektrum (PIK3CA-related overgrowth spectrum, PROS)	II	Max. 60 Monate	Novartis Pharma AG	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Überwuchssyndrom (PROS) Studie Novartis ▪ EudraCT Nummer 2020-000561-16
1	Kinder mit pulmonal-arterieller Hypertonie	2 bis 18 Jahre	Selexipag	Tablette	SALTO: Eine randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, ereignis-gesteuerte, gruppensequentielle Parallelgruppenstudie mit offener Verlängerungsphase zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Selexipag als Zusatzbehandlung zur Standardtherapie bei Kindern im Alter von ≥2 bis <18 Jahren mit pulmonaler arterieller Hypertonie.	III	Individuelle, bis max. 96 Monate	Janssen Cilag, GmbH	<ul style="list-style-type: none"> ▪ https://saltostudy.com/DE/about-SALTO-study.html ▪ EudraCT Nummer 2019-002817-21