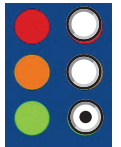


Promotionsprojekt (ID = 5068-02⁺)



Thema/Titel des Projekts (max. 200 Zeichen)	
Impact of Switching from Ustekinumab to Biosimilars on Clinical Outcomes in Patients with Psoriasis vulgaris under routine conditions.	
Art des Projekts / des Vorhabens	
<input type="checkbox"/> experimentell <input type="checkbox"/> experimentell- grundlagenwissenschaftlich <input type="checkbox"/> experimentell-tierexperimentell <input checked="" type="checkbox"/> klinisch <input type="checkbox"/> klinisch – experimentell	<input type="checkbox"/> patientenorientiert <input checked="" type="checkbox"/> statistisch <input type="checkbox"/> statistisch-theoretisch <input type="checkbox"/> theoretisch <input type="checkbox"/>
Fachgebiet	
Fachgebiet 1 Dermatologie <input type="button" value="v"/>	Fachgebiet 3
Fachgebiet 2 Versorgungsforschung <input type="button" value="v"/>	
Forschungsschwerpunkt	
Center for Health Care Research and Public Health (CHCR & PH) <input type="button" value="v"/>	Forschungsschwerpunkt
Graduiertenkolleg / School	
Graduiertenkolleg / School	Graduiertenkolleg / School
Durchführungsort (Zentrum, Institut/Klinik)	
IVDP	
Beschreibung und Zielsetzung des Forschungsprojekts	
<p>The IL12/23 inhibitor ustekinumab has emerged as an effective biologic treatment for moderate to severe psoriasis vulgaris and psoriatic arthritis. The approval of biosimilars presents a potential solution to improve access, yet there remains limited data on the clinical implications and patient perceptions after switching from the originator to its biosimilar. We evaluated the clinical outcomes of patients with psoriasis vulgaris/psoriatic arthritis who switched from the ustekinumab originator to a biosimilar.</p> <p>In this prospective single-center observational study utilizes data from patients treated with ustekinumab, who switched from the originator to a biosimilar of ustekinumab. Patients aged 12 years and older diagnosed with psoriasis vulgaris or psoriatic arthritis receiving ustekinumab for at least six months before initiation of the observation, were included. Clinical data of were collected at baseline and at 3- and 6-month follow-ups. Primary outcomes include disease severity measures and quality of life assessments. Secondary outcomes include the Treatment Satisfaction Questionnaire Medication (TSQM-9).</p>	

Aufgaben und Methoden	
Gemeinsame Festlegung der Forschungsfrage(n) Datenerhebung in Excel-Matrix Deskriptive Analysen Monographie im Kontext mit Literaturrecherche, analyse	
Anforderung an die Bewerber:innen:	
Interesse an Dermatologie Eigenständiges Arbeiten Zuverlässigkeit Zeitnaher Beginn und Verfügbarkeit	
Voraussichtlicher Beginn:	01/07/2025
Voraussichtliche Dauer des Projekts (in Monaten):	01/03/2026
Davon in Vollzeit:	
Einbindung in Forschungsbesprechungen, Vortrags- und Seminarreihen:	Promotionskolloquium des IVDPs Teilnahme an Kongressen/Fortbildungen möglich
Finanzielle Fördermöglichkeit:	nicht nötig
Betreuer:in des Promotionsvorhabens:	Prof. Dr. M. Augustin
Co-Betreuer:in:	Dr. Jan Nicolai Wagner
Ansprechperson:	Dr. med. Jan Nicolai Wagner
E-Mail-Adresse(n):	ja.wagner@uke.de
Instituts- oder Klinikwebseite:	https://www.uke.de/kliniken-institute/institute/versorgung
Gewünschte Bewerbungsunterlagen:	
Lebenslauf, Erfahrungsnachweiss (wenn vorhanden) SPSS	
Bewerbungsfrist:	