Aktuelle Studien im Venenzentrum, Stand 07.02.2022

Sehr geehrte Damen und Herren,

vielen Dank für Interesse an den Studien unseres Zentrums. Derzeit sind bei uns folgende Studien aktiv, für die wir geeignete Patienten suchen. Bei Interesse melden Sie sich gerne bei unserem Studienteam.

Dort werden Sie weitere Informationen erhalten.

• Tel.: 0234-8792-274

• Ansprechpartnerinnen: Sonja Feldmann-Plum und Maren Hoffmann

• E-mail: Team-phlebo@klinikum-bochum.de

KURZTITEL DER STUDIE	TITEL DER STUDIE/ EINSATZGEBIET	ECKDATEN
Eurocom KKL1	Kompressionstherapie bei Patienten mit unkomplizierter Varikosis mittels Kompressionsstrümpfen der Klasse 1	 Prospektiv, randomisierte, kontrollierte, nicht verblindete Studie Studie an 2 Studienzentren, insgesamt 154 Patienten Patienten mit duplexsonographisch gesicherter Veneninsuffizienz (Symptome und sichtbare Krampfadern) 2 Behandlungsgruppen Studiendauer max. 5 Wochen, 3 Studienvisiten Patienten führen ein elektronisches Beschwerdetagebuch (APP) Aufwandsentschädigung: 30,-€ pro Visite
MediAdipositas	Kompressionstherapie bei Patienten mit Adipositas- assoziierter funktioneller chronischer venöser Insuffizienz	 Prospektive, offene, kontrollierte Studie nur in Bochum mit insgesamt 50 Patienten Pilotprojekt, Behandlungsdauer 5 Wochen mit 4 Visiten Beschwerdetagebuch in Papierform führen Aufwandsentschädigung: 20,-€ pro Visite
MKS nach Sklero	Dauer der Kompressionstherapie nach Sklerosierung mit aufgeschäumtem Verödungsmittel unter besonderer Berücksichtigung von Hyperpigmentierungen	 Randomisierte kontrollierte Studie mit insgesamt 150 Patienten Patienten mit geplanter Verödung bei Seitenästen 2 Paar MKS der Fa. Bauerfeind werden kostenfrei zur Verfügung gestellt Studiendauer: max. 13 Wochen Patienten werden in 3 Gruppen randomisiert, welche die med. Kompressionsstrümpfe 1, 2 oder 3 Wochen nach Sklerosierung tragen. 5 Studienvisiten Keine Aufwandsentschädigung

KURZTITEL DER STUDIE	TITEL DER STUDIE/ EINSATZGEBIET	ECKDATEN
IPCOTT	IPCOTT: Intermittierende pneumatische Kompression des Oberschenkels zur Behandlung von Wunden der unteren Extremitäten: eine randomisierte Kontrollstudie	 Offene, individuell randomisierte, kontrollierte Studie für Patienten mit einem Ulcus Verwendung eines neuen IPK Gerätes für zwei Stunden täglich plus Standardbehandlung im Vergleich zur alleinigen Standardbehandlung Aufteilung in 2 Patienten-Gruppen insgesamt 160 Patienten an fünf Kliniken oder Praxen Studiendauer: 16 Wochen, insgesamt 10 Besuche Aufwandsentschädigung Patienten der Kontrollgruppe (ohne Gerät) wird nach Abschluss der Studie die Möglichkeit geboten, das IPK-Gerät (WoundExpress) für einen Zeitraum von 16 Wochen zu benutzen.
ASOLO	Eine prospektive, offene, nicht vergleichende klinische Prüfung zur Nachbeobachtung nach dem Inverkehrbringen zur Bestätigung der Sicherheit und Leistung von Avance®Solo und Avance®Solo Adapt NPWT-Systemen bei chronischen Wunden mit geringer bis mäßiger Exsudation.	 Eine prospektive, offene, nicht vergleichende klinische Prüfung mit einem Ulcus. Bestätigung der Sicherheit und Leistung des Unterdruck-Wundtherapiesystems (NPWT)(Avance®Solo NPWT-System) zur Förderung der Wundheilung. (Vakuum-Pumpe) Insgesamt 136 Patienten werden an etwa 15 europäischen Gesundheitseinrichtungen an der Studie teilnehmen. 34 Patienten mit einem diabetischen Fußgeschwür, 34 Patienten mit einem venösen Beingeschwür und 68 Patienten mit einem Druckgeschwür. Studiendauer: 4 Wochen, insgesamt 5 Besuche Aufwandsentschädigung