

Aktuelle Studien im Venenzentrum, Stand 10.02.2020

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
- Mail. Team-phlebo@klinikum-bochum.de

KURZTITEL DER STUDIE	EINSATZGEBIET	ECKDATEN
Eurocom KKL1	Kompressionstherapie bei Patienten mit unkomplizierter Varikosis mittels Kompressionsstrümpfen der Klasse 1	<ul style="list-style-type: none"> • 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
FlowAid	Pilotstudie zum Einsatz einer neuromuskulären Stimulation (FlowAid) bei Patienten mit therapieresistentem Ulcus cruris venosum	<ul style="list-style-type: none"> • Prospektive, offene, kontrollierte Studie nur in Bochum, mit insgesamt 20 Patienten • Behandlungsdauer 5 Wochen mit 4 Visiten
MediAdipositas	Kompressionstherapie bei Patienten mit Adipositas-assoziiierter funktioneller chronischer venöser Insuffizienz	<ul style="list-style-type: none"> • 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
Rheacell autolog/allogen	Patienten mit einer schwer heilenden venös bedingten Beinwunde, sog. Ulcus cruris venosum	<ul style="list-style-type: none"> • klinische Prüfung der Phase I/IIa zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von aus der Haut gewonnen Stammzellen auf die Wundheilung von chronischen venösen Ulcera (CVU) • zwei Studientypen: Stammzellen aus eigenem Gewebe (Entnahme von Eigenhaut) des Patienten oder von einem fremden, gesunden Spender • 9 Zentren in Deutschland • Keine Randomisierung = alle Patienten bekommen eine Therapie • Behandlungszeit mit anschließender Beobachtungszeit pro Patient bis 19 Monate • Durch das Studienprotokoll vorgeschriebene Visiten und Blutentnahmen

XATOA	XATOA - Xarelto®+Acetylsalicylsäure: Behandlungsmuster und Behandlungsergebnisse bei Patienten mit Atherosklerose. Eine Beobachtungsstudie.	<ul style="list-style-type: none"> • Beobachtungsstudie • Teilnahme von 17 Ländern • Beobachtungszeit pro Patient 12-30 Monate • Einschluss in die Studie am Tag der Diagnose hier im Venenzentrum • Nachfolgend max. 8 telefonische Visiten • Datensammlung zu Behandlungsmustern und Entscheidungspunkten bei der Behandlung von Patienten mit koronarer Herzkrankheit (KHK) oder symptomatischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit (pAVK), die mit Xarelto® (2,5 mg 2x täglich) und ASS behandelt werden. • Die Studie soll die Ergebnisse eines antithrombotischen Regimes mit dualer Signalweghemmung für das breite Spektrum der in der klinischen Behandlungsroutine vorkommenden Risikoprofile beschreiben.
--------------	---	---

Studienstart in Kürze

KURZTITEL	EINSATZGEBIET	ECKDATEN	GEPLANTER START
Synchronous	Evaluierung des Einflusses der synchronen Behandlung der Vena saphena accessoria anterior zur Prävention einer Rezidivvarikose bei Patienten, die sich einer thermischen Ablation der Vena saphena magna unterziehen	<ul style="list-style-type: none"> • Multizentrische, prospektive, kontrollierte exploratorische klinische Studie • 5 Zentren in Deutschland • Beobachtungszeitraum 5 Jahre • Einschluss von Patienten, bei denen eine medizinisch begründete Notwendigkeit für eine Behandlung der Vena saphena magna besteht . • Je nach Standard der Klinik/Praxis wird synchron die Vena saphena accessoria anterior verschlossen oder nicht. • Über den Zeitraum von 5 Jahren wird beobachtet, bei welchen Patienten es häufiger zu einem Wiederauftreten der Erkrankung kommt. 	März 2020