

Kontakt



Asklepios Klinik Bad Oldesloe

Schützenstraße 55 • 23843 Bad Oldesloe

Tel.: +49 4531 68-0

info.badoldesloe@asklepios.com

www.asklepios.com/bad-oldesloe

Besuchen Sie uns auf



www.kurzlinks.de/bol-studien

Folgen Sie uns auf Social Media

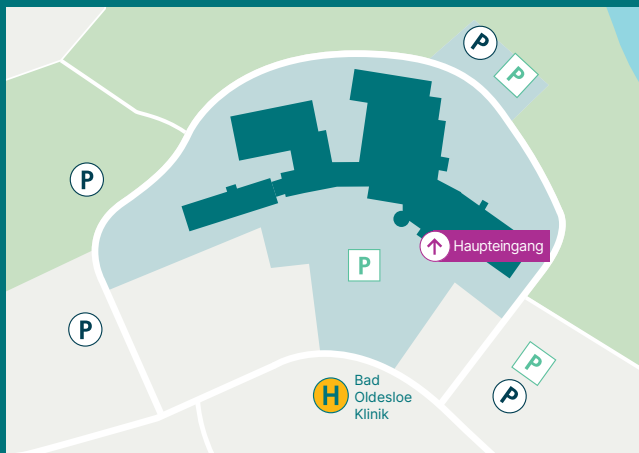


Instagram



Facebook

Anfahrt



ASKLEPIOS
KLINIK BAD OLDESLOE



TEILNAHME AN DER

COMPARE STEMI ONE-STUDIE

für Studienteilnehmende und
ärztliche Kolleg:innen



ASKLEPIOS
KLINIK BAD OLDESLOE



HeartWise
Forschung von Herzen

Sehr geehrte Studienteilnehmerin, sehr geehrter Studienteilnehmer,

im Folgenden fassen wir die Studie, zu der Sie eingewilligt haben, für Sie und Ihre weiterbehandelnde Ärztin/Ihren weiterbehandelnden Arztkurz zusammen. Geben Sie daher diese Information auch an Ihre Ärztin/Ihren Arzt zusammen mit dem Entlassungsbrief weiter.

Sehr geehrte ärztliche Kollegin, sehr geehrter ärztlicher Kollege,

unsere gemeinsame Patientin/unsere gemeinsamer Patient nimmt an der **COMPARE STEMI ONE-Studie** teil.

In dieser multizentrischen Studie werden verschiedene Behandlungsstrategien bei Patient:innen mit akutem Herzinfarkt miteinander verglichen.

Nach der ersten, sofortigen Behandlung des Herzinfarktes mit Herzkatheter und Stent erfolgt üblicherweise eine doppelte Plättchenhemmung mit Medikamenten über den Zeitraum von einem Jahr. Aufgrund der Verwendung moderner koronarer Stents und sehr potenter Plättchenhemmer wird randomisiert verglichen, ob bereits nach einem Monat die doppelte Plättchenhemmung auf eine einzelne Plättchenhemmung reduziert werden kann.

Teilnehmende Patient:innen erhalten somit nach dem Zufallsprinzip entweder 12 Monate lang ASS und Prasugrel oder vom **2. bis zum 12. Monat** nur Prasugrel.

Eine zweite Randomisierung erfolgt bei den Patient:innen, bei denen mehr Herzgefäße als nur das Infarktgefäß behandelt werden müssen.

In der einen Los-Gruppe wird die weitere Stentbehandlung der Gefäße ausschließlich anhand der Angiographie vorgenommen, in der anderen Los-Gruppe kommt zusätzlich noch die intravaskuläre Bildgebung zum Einsatz, um die benötigten Stents optimal zu vermessen.

Die weiteren Nachkontrollen der Studienteilnehmer:innen erfolgen durch das Studienteam und finden statt:

- **1 Monat** nach Herzinfarkt **im Zentrum** zur Randomisierung der Plättchenhemmertherapie
- **2 Monate** und **3 Jahre** nach Herzinfarkt **telefonisch**
- **12 Monate** nach Herzinfarkt **im Zentrum** zur finalen Besprechung der Plättchenhemmung

Alle in der Studie eingesetzten Medikamente und Verfahren sind bereits erprobte und zugelassene Medikamente und Medizinprodukte. Sie werden auch außerhalb einer Studie in der Spezialbehandlung bei Herzgefäßeingriffen und Herzinfarkt eingesetzt. Nach Krankenhausentlassung sind keine spezifisch studienbedingten Verhaltensmaßnahmen oder besondere Maßnahmen durch Sie erforderlich.

Die Teilnahme an der Studie hat keinen Einfluss auf zukünftige Behandlungen.

WIR SIND GERNE FÜR SIE DA



PD Dr. med. Ralph Tölg
Chefarzt und Ärztlicher Direktor
Leitung HeartWise



Friederike-Sophie Geyer
Studienkoordinatorin
Tel.: +49 4531 68-2503
E-Mail: f.geyer@asklepios.com



Wiebke Mohr-Tödt
Studienkoordinatorin
Tel.: +49 4531 68-2502
E-Mail: w.mohr@asklepios.com

STUDIEN-HOTLINE

Tel.: +49 4531 68-1460
Mo. – Do.: 08:00–16:00 Uhr • Fr.: 08:00–13:00 Uhr

Außerhalb der Sprechzeiten können Sie uns eine Nachricht auf dem Anrufbeantworter hinterlassen.