

## 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](mailto:Team-phlebo@klinikum-bochum.de)**

KURZTITEL DER STUDIE	TITEL DER STUDIE/ EINSATZGEBIET	ECKDATEN
<b>Eurocom KKL1</b>	Kompressionstherapie bei Patienten mit unkomplizierter Varikosis mittels Kompressionsstrümpfen der Klasse 1	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Prospektiv, randomisierte, kontrollierte, nicht verblindete Studie</li> <li>• Studie an 2 Studienzentren, insgesamt 154 Patienten</li> <li>• Patienten mit duplexsonographisch gesicherter Veneninsuffizienz (Symptome und sichtbare Krampfadern)</li> <li>• 2 Behandlungsgruppen</li> <li>• <b>Studiendauer max. 5 Wochen</b>, 3 Studienvisiten</li> <li>• Patienten führen ein elektronisches Beschwerdetagebuch (APP)</li> <li>• Aufwandsentschädigung: 30,-€ pro Visite</li> </ul>
<b>MediAdipositas</b>	Kompressionstherapie bei Patienten mit Adipositas-assoziiierter funktioneller chronischer venöser Insuffizienz	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Prospektive, offene, kontrollierte Studie nur in Bochum mit insgesamt 50 Patienten</li> <li>• Pilotprojekt, <b>Behandlungsdauer 5 Wochen</b> mit 4 Visiten</li> <li>• Beschwerdetagebuch in Papierform führen</li> <li>• Aufwandsentschädigung: 20,-€ pro Visite</li> </ul>
<b>MKS nach Sklero</b>	Dauer der Kompressionstherapie nach Sklerosierung mit aufgeschäumtem Verödungsmittel unter besonderer Berücksichtigung von Hyperpigmentierungen	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Randomisierte kontrollierte Studie mit insgesamt 150 Patienten</li> <li>• Patienten mit geplanter Verödung bei Seitenästen</li> <li>• 2 Paar MKS der Fa. Bauerfeind werden kostenfrei zur Verfügung gestellt</li> <li>• <b>Studiendauer: max. 13 Wochen</b></li> <li>• Patienten werden in 3 Gruppen randomisiert, welche die med. Kompressionsstrümpfe 1, 2 oder 3 Wochen nach Sklerosierung tragen.</li> <li>• 5 Studienvisiten</li> <li>• Keine Aufwandsentschädigung</li> </ul>

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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Offene, individuell randomisierte, kontrollierte Studie für Patienten mit einem <b>Ulcus</b></li> <li>• Verwendung eines neuen IPK Gerätes für zwei Stunden täglich plus Standardbehandlung im Vergleich zur alleinigen Standardbehandlung</li> <li>• Aufteilung in 2 Patienten-Gruppen</li> <li>• insgesamt 160 Patienten an fünf Kliniken oder Praxen</li> <li>• <b>Studiendauer: 16 Wochen, insgesamt 10 Besuche</b></li> <li>• Aufwandsentschädigung</li> <li>• 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.</li> </ul>
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.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Eine prospektive, offene, nicht vergleichende klinische Prüfung mit einem <b>Ulcus</b>.</li> <li>• Bestätigung der Sicherheit und Leistung des Unterdruck-Wundtherapiesystems (NPWT)(Avance®Solo NPWT-System) zur Förderung der Wundheilung. (<b>Vakuum-Pumpe</b>)</li> <li>• Insgesamt 136 Patienten werden an etwa 15 europäischen Gesundheitseinrichtungen an der Studie teilnehmen. 34 Patienten mit einem diabetischen Fußgeschwür, <b>34 Patienten mit einem venösen Beingeschwür</b> und 68 Patienten mit einem Druckgeschwür.</li> <li>• <b>Studiendauer: 4 Wochen, insgesamt 5 Besuche</b></li> <li>• Aufwandsentschädigung</li> </ul>