



PACIFIC-AMI:

Phase-II-Studienprogramm mit dem oral einzunehmenden Medikament BAY 2433334 zur Gerinnungshemmung durch die Hemmung des Faktors XIa bei Patienten nach einem Herzinfarkt

Ziel dieser Studie

Ziel der Studie ist es, die Sicherheit und Wirksamkeit des neuen Medikamentes mit der Bezeichnung BAY 2433334 bei Patienten mit akutem Herzinfarkt zu untersuchen.

Rekrutierungsphase bis: 2022

Einschlusskriterien

Es können alle Personen teilnehmen, die mindestens 45 Jahre alt sind und einen Herzinfarkt (akuter Myokardinfarkt) hatten mit:

- klinischen Symptomen **und**
- erhöhten Biomarkern für Myokardnekrose **und**
- mindestens einem der folgenden Risikofaktoren:
 - o Alter über 65 Jahre
 - o Vorheriger Myokardinfarkt
 - o Vorherige periphere Gefässerkrankung
 - o Diabetes
 - o Vorherige Bypass-Operation **und**
- Behandlung des Myokardinfarkts mit perkutaner Koronarintervention oder Bypass und dualer Plättchenhemmer-Therapie

Ausschlusskriterien

- Unkontrollierter Bluthochdruck, Blutgerinnungsstörungen, Lebererkrankungen, Niereninsuffizienz, langfristige hochdosierte Antikoagulationstherapie, chronische Therapie mit nicht-steroidalen Antirheumatikas und weitere.

Studiendesign

Die Studie hat 7 Besuchstermine am Prüfzentrum. Die Teilnahme an der Studie beträgt zwischen 6 und 12 Monaten. Nebst den Besuchsterminen am Prüfzentrum sind 6 telefonische Kontakte geplant.

Weiterführende Informationen bei Interesse an einer Teilnahme: → Link zur Pat.-info.

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04304534

Kontakt

Verantwortlicher Prüfarzt am Studienzentrum: Prof. Dr. med. Jürg H. Beer, Chefarzt Medizin

Clinical Trial Unit (CTU) /Studienkoordination
Partnerhaus; 2. Stock
Kantonsspital Baden
+41 56 486 25 14
CTU@ksb.ch