



### **PACIFIC-Stroke:**

## **Multizentrische, randomisierte, placebokontrollierte, doppelblinde klinische Phase II Studie mit parallelen Gruppen zur Dosisfindung und Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von BAY 2433334 bei Patienten nach akutem nicht-kardioembolischem Schlaganfall**

### **Ziel dieser Studie**

Ziel der Studie ist es, mehr über ein neues Medikament mit der Bezeichnung BAY 2433334 zu erfahren. Es wird untersucht, welche Dosis zur Vorbeugung eines weiteren Schlaganfalls am besten wirkt und Verabreichung des neuen Medikamentes unbedenklich ist.

*Rekrutierungsphase bis: 2022*

### **Einschlusskriterien**

Es können alle Personen teilnehmen, die mindestens 45 Jahre alt sind und einen nicht-kardioembolischen Schlaganfall hatten mit:

- persistierenden Symptomen, welche für mind. 24h anhielten **oder**
- mit akutem Hirninfarkt sichtbar im CT oder MRI **und**
- mit der Absicht für eine Behandlung mit Plättchenhemmer-Therapie während der Studie

### **Ausschlusskriterien**

- Vorheriger ischämischer Schlaganfall (innerhalb 30 Tagen), Vorhofflimmern, unkontrollierter Bluthochdruck, Blutgerinnungsstörungen, Lebererkrankungen, Niereninsuffizienz und weitere.

### **Studiendesign**

Die Studie umfasst höchstens 7 Besuchstermine am Spital und 5 telefonische Kontaktaufnahmen. Die Studienteilnahme dauert zwischen 6 und 12 Monaten. Die Besuchstermine am Spital beinhalten Blutentnahmen, EKG-Messungen und MRI-Untersuchungen.

Weiterführende Informationen bei Interesse an einer Teilnahme: → [Link zur Pat.-info.](#)  
ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04304508

### **Kontakt**

Verantwortlicher Arzt am Prüfzentrum: Dr. med. A. Tarnutzer, Leitender Arzt Neurologie

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