



## **SANTORINI:**

### **Behandlung von dyslipidämischen Patienten mit hohem und sehr hohem Risiko zur Prävention von kardiovaskulären Ereignissen in Europa – eine multinationale Beobachtungsstudie**

#### **Ziel dieser Studie**

Diese Studie untersucht den Gesundheitszustand von dyslipidämischen Patienten und anhand der Datenanalyse soll nachvollzogen werden, wie solche Patienten mit den aktuell verfügbaren lipidmodifizierenden Therapien behandelt werden und welche medizinische Strategien verfolgt werden, um die Erkrankung zu kontrollieren.

*Rekrutierungsphase bis: 2021*

#### **Einschlusskriterien**

Es können alle Patienten teilnehmen, welche mindestens 18 Jahre alt sind und an Dyslipidämie leiden und aufgrund des hohen oder sehr hohen Risikos für kardiovaskuläre Ereignisse mit einer lipidmodifizierenden Therapie behandelt werden.

#### **Ausschlusskriterien**

Nicht teilnehmen hingegen dürfen Personen, welche bereits an einer interventionellen Studie teilnehmen oder aufgrund einer Begleiterkrankung eine geringe Lebenserwartung aufweisen.

#### **Studiendesign**

In dieser Registerstudie werden bereits vorhandene Daten und einige wenige neue Daten zu Ihrer Behandlung der primären Hypercholesterinämie erfasst. Es handelt sich um eine reine Beobachtungsstudie, und es werden keine zusätzlichen Untersuchungen durchgeführt.

Die Studie umfasst zwei Datenerhebungszeitpunkte: den Datenerfassungszeitpunkt zu Studienbeginn und den Datenerfassungszeitpunkt für die Nachuntersuchung nach einem Jahr. Zu beiden Zeitpunkten wird Ihr Arzt folgende Informationen dokumentieren: demografische Daten (z. B. Geschlecht, Alter), Daten zu Ihren Vitalzeichen (z. B. Blutdruck, Pulsfrequenz, Gewicht), Ihre Krankengeschichte (z. B. vorangegangene kardiovaskuläre Ereignisse), Ihr Gesundheitszustand infolge der Dyslipidämie, welche Medikamente Sie erhalten (z. B. lipidsenkende Mittel) und an welchen anderen Erkrankungen Sie möglicherweise leiden (z. B. Diabetes). Laborergebnisse Ihrer Blutuntersuchungen, die im Rahmen der Routineuntersuchungen durchgeführt werden, Einzelheiten zu Ihren Krankenhausaufenthalten (sofern zutreffend) und klinische Daten über Ihre medizinische Versorgung werden ebenfalls dokumentiert.

Zum Zeitpunkt der Datenerfassung bei Studienbeginn und der Datenerfassung der Nachuntersuchung wird Ihr Arzt Sie auch bitten, zwei Fragebogen auszufüllen, um Ihre allgemeine gesundheitsbezogene Lebensqualität sowie Ihren Umgang mit der Erkrankung zu bewerten.

Weiterführende Informationen bei Interesse an einer Teilnahme: → Link zur Pat.-info.  
ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04271280

**Kontakt**

Verantwortlicher Arzt am Prüfzentrum: Dr. med. Michael Egloff, Leitender Arzt  
Diabetologie/Endokrinologie

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