



**STOP-POUR:**  
**Untersuchung des Effekts von Tamsulosin zur Vorbeugung von verhaltener Harnentleerung nach Leistenbruchoperationen**

**Ziel dieser Studie**

Das Forschungsprojekt untersucht, ob das Medikament Tamsulosin das Risiko einer verhaltener Harnentleerung nach erfolgter Leistenbruchoperationen verringern kann.

*Rekrutierungsphase bis: 2022*

**Einschlusskriterien**

Es können alle Männer (Alter  $\geq 60$  Jahre) teilnehmen, die unter einem Leistenbruch leiden und sich einer Leistenbruchoperation mittels Schlüssellochtechnik unterziehen lassen (einseitig oder beidseitig).

**Ausschlusskriterien**

Nicht teilnehmen hingegen dürfen Personen, welche an lageabhängiger Kreislaufstörung oder schweren Lebererkrankungen leiden. Ebenfalls nicht teilnehmen dürfen Personen, welche Medikamente einnehmen, die den Stoffwechsel des Studienmedikamentes beeinflussen können und eine Allergie- resp. Unverträglichkeit gegenüber einem Alpha-Blocker haben. Der Prüfarzt wird mit Ihnen zusammen Ihre Medikamenten-Einnahme dahingehend überprüfen.

Zudem schliesst das Vorhandensein eines einliegenden Blasenkatheters und eine stattgehabte Blasenentfernung (Zystektomie) die Teilnahmen an diesem Projekt aus.

**Studiendesign**

Es handelt sich um eine verblindete, randomisierte und placebokontrollierte Studie. Das heisst, dass Sie nach dem Zufallsprinzip entweder Kapseln mit dem Medikament Tamsulosin 0,4 mg oder ein Placebo (Kapseln ohne Medikament, Scheinmedikament) erhalten. Die Medikamenteneinnahme erfolgt über insgesamt 7 Tage, 5 Tage vor der Operation bis 1 Tag nach der Operation. Mindestens 6 Tage vor der Operation erfolgt eine Kontrolle, bei welcher wir Ihnen einige Fragen zum Wasserlösen stellen.

Falls Sie am Operationstag innerhalb von 3 Stunden nicht urinieren können, wird eine Ultraschalluntersuchung durchgeführt und bei starkem Harndrang eventuell ein Blasenkatheter eingeführt. Eine weitere Kontrolle mit nochmals Fragen zum Wasserlösen erfolgt 3 Tage nach der Operation.

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

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04491526

**Kontakt**

Verantwortlicher Arzt am Prüfzentrum: Prof. Dr. med. Antonio Nocito, Chefarzt Medizin

Clinical Trial Unit (CTU) /Studienkoordination  
Partnerhaus 2; Erdgeschoss  
Kantonsspital Baden  
+41 56 486 25 14  
[CTU@ksb.ch](mailto:CTU@ksb.ch)