



XARENO:

Faktor XA – Hemmung bei Patienten mit chronischer Nierenerkrankung und nicht-valvulärem Vorhofflimmern – eine Beobachtungsstudie

Ziel dieser Studie

Das Hauptziel der Registerstudie ist die Bewertung der Progression einer chronischen Nierenerkrankung (CKD) und der Sicherheit von Antikoagulationstherapien bei Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern und chronische Nierenerkrankungen. Mit der einheitlichen Erfassung von Informationen zur Behandlung der beiden Erkrankungen und der Auswertung dieser Daten, können bisherige Therapiemöglichkeiten geprüft und verbessert werden.

Rekrutierungsphase abgeschlossen, Follow-ups laufend.

Einschlusskriterien

Es können alle Personen teilnehmen, die mindestens 18 Jahre alt sind und an einer chronischen Nierenerkrankung (eGFR 15 – 49 mL/min pro 1.73 m²) und an nicht-valvulärem Vorhofflimmern mit Indikation zur Antikoagulation leiden und entweder Rivaroxaban oder ein Vitamin-K-Antagonist seit über 3 Monaten zur Behandlung erhalten oder aber aufgrund einer kritischen Risiko-Nutzen-Abwägung bewusst keine Antikoagulation haben können.

Ausschlusskriterien

Nicht teilnehmen können Patienten mit Kontraindikationen für obengenannte Antikoagulantien, Patienten welche andere Antikoagulantien als die obengenannten erhalten oder Patienten mit einer erwarteten Nierenersatztherapie innerhalb der nächsten 3 Monate.

Studiendesign

Im Rahmen dieser Beobachtungsstudie werden die Befunde zur Diagnostik und der gerinnungs-hemmenden Therapie des Vorhofflimmerns und der chronischen Nierenfunktionsstörung in der täglichen Praxis dokumentiert und ausgewertet. Es findet kein Eingriff in die Durchführung der Therapie statt, d.h. Patienten werden nach dem vom Arzt ausgewählten Therapieschema behandelt.

Die Dokumentation der Erkrankung für die Beobachtungsstudie erfolgt ganz normal zu den routinemäßigen Visiten beim behandelnden Arzt. Es entsteht mit der Teilnahme an der Beobachtungsstudie kein zusätzlicher Aufwand. Insgesamt ist ein Beobachtungszeitraum von maximal 3 Jahren für jeden teilnehmenden Patienten geplant.

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

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02663076

Kontakt

Verantwortlicher Arzt am Prüfzentrum: Prof. Dr. med. J.H. Beer, Chefarzt Innere Medizin

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