



XATOC:

Xarelto + Acetyl-salicylic Acid: Treatment patterns and Outcomes across the disease Continuum in patients with CAD and/or PAD

Ziel dieser Studie

Das Forschungsprojekt untersucht Patienten mit koronarer Herzerkrankung (KHK) oder mit einer peripheren arteriellen Verschlusskrankung (pAVK), die ein hohes Risiko für ischämische Ereignisse haben und darum Xarelto® vascular plus Aspirin Cardio benötigen. Die XATOC-Studie möchte untersuchen, welche Patienten mit Xarelto® vascular plus ASA behandelt werden. Zudem sollen die Behandlungsdauer, Gründe für einen allfälligen Therapiestopp, frühere Behandlungen und das Behandlungsergebnis untersucht werden.

Rekrutierungsphase bis: 2021

Einschlusskriterien

Es können alle Personen teilnehmen, die mindestens 18 Jahre alt sind und entweder eine koronare Herzerkrankung (KHK) oder eine periphere arterielle Verschlusskrankung (pAVK) haben und

- welche die Behandlung mit Xarelto® vascular vor weniger als 4 Wochen oder bis zu 4 Wochen nach Unterschrift begonnen haben
- zusätzlich zu Xarelto® vascular Aspirin Cardio erhalten

Ausschlusskriterien

- Chronische Antikoagulationstherapie abweichend von Xarelto® vascular
- Teilnahme an interventioneller Studie
- Bereits erfolgte Teilnahme an der XATOA-Studie

Studiendesign

Dies ist eine Beobachtungsstudie d.h. dass keine medizinischen Massnahmen getroffen werden, die Ihr behandelnder Arzt nicht ohnehin für Sie geplant hat. Alle Studien-Patienten sollen vom Beginn einer routinemässigen Behandlung bis zum Studienende dokumentiert werden, ausser wenn die Therapie oder die Studienteilnahme vorher gestoppt wird.

Während der Studie werden Personendaten von Ihnen, insbesondere Daten über Ihre Behandlung und Ihren Gesundheitszustand, erhoben. Zudem werden Sie im Rahmen der XATOC-Datensammlung angefragt, einen oder zwei Fragebogen auszufüllen. Die meisten Daten werden bei Ihren normalen Arztterminen erfasst. Es kann aber auch erforderlich sein, dass der Arzt Sie anruft, um Informationen zu erfragen oder Informationen werden von anderen Ärzten, bei denen Sie in Behandlung sind, eingeholt.

Sie müssen nicht häufiger bei Ihrem Arzt erscheinen, als es normalerweise der Fall wäre. Bei dieser Studie erfolgen keine zusätzlichen medizinischen Untersuchungen.

Weiterführende Informationen bei Interesse an einer Teilnahme: → Link zur Pat.-info.
ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04401761

Kontakt

Verantwortlicher Arzt am Prüfzentrum: Dr. med. Daniel Hasselmann, Leitender Arzt
Angiologie

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