

KURZPROTOKOLL
ECMO SAVHe

Öffentlicher Titel	Argatroban- vs Heparin-Therapie bei Patienten mit künstlicher Beatmung (ECMO)
Wissenschaftl. Titel	ECMO-Therapie bei HIT II Patienten – Sicherheit von Argatroban- vs Heparin Therapie: ECMO-SAVHE - Studie
Kurztitel	ECMO SAVHe
Studienart	multizentrisch, prospektiv, offen/unverblindet, nicht-interventionelle Studie, zweiarmig, Investigator Initiated Trial (IIT)
Studienphase	nicht zutreffend
Erkrankung	Herz und Kreislauf: sonstige Eingriff/Verfahren: Organersatzverfahren
Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- Es werden alle adulten Patienten mit Indikation für eine veno-venöse ECMO eingeschlossen. (ca. 30 % der Patienten lt. Voranalyse)- Es werden alle adulten Patienten mit Indikation für eine veno-arterielle ECMO eingeschlossen. (ca. 70 % der Patienten lt. Voranalyse)
Ausschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- Nicht-adulte Patienten- Schwangere- Patienten mit vorbestehender Leberinsuffizienz CHILD B/C- Patienten deren Betreuer oder die selbst nicht der Teilnahme an der Studie zustimmen- Patienten mit schon präoperativ bestehender Barriere zur Langzeit-Nachverfolgung im Rahmen eines Telefoninterviews (kognitive Defizite, sprachliche Barriere)
Alter	18 - 120 Jahre
Sponsor	UKGM
Förderer	Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH
Registrierung in anderen Studienregistern	Deutsches Register Klinischer Studien DRKS00011416 (primäres Register)