

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	- 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	- 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
Prüfzentren	Herz- und Gefäßchirurgie (Geschlossen) Herz- und thorakale Gefäßchirurgie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Heike Strohschnitter Tel: 069 6301 3724 heike.strohschnitter@unimedizin-ffm.de
Sponsor	UKGM
Förderer	Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH
Registrierung in anderen Studienregistern	Deutsches Register Klinischer Studien DRKS00011416 (primäres Register)