

Medizinischer Fortschritt in klinischen Studien ... dank Ihrer Teilnahme!

Sehr geehrte Damen und Herren

Mit Ihrer Teilnahme an unseren Studien tragen Sie direkt zu wichtigen Erkenntnissen in der medizinischen Forschung bei.

Nehmen Sie mit uns Kontakt auf... wir freuen uns auf Sie!

Ihre Studienteams



Alice Gilg



Prof. Dr. med.
Nasser Semmo

Hepatitis B Kohorte (schweizerische Studie)

Beschreibung: Hierbei handelt es sich um eine Datensammlungsstudie für Patienten mit der Diagnose einer Hepatitis B Infektion.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie eine diagnostizierte Hepatitis B haben und zu neuen Erkenntnissen in Forschung und Medizin beitragen möchten.



Gia Thu Ly



Alice Gilg



Prof. Dr. med.
Nasser Semmo

Hepatitis C Kohorte (schweizerische Studie)

Beschreibung: Hierbei handelt es sich um eine Datensammlungsstudie für Patienten mit der Diagnose einer Hepatitis C Infektion.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie eine diagnostizierte Hepatitis C haben oder hatten und zu neuen Erkenntnissen in Forschung und Medizin beitragen möchten.



Andreas Wyss



Dr. med. Guido
Stirnimann

REACH 2

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit fortgeschrittenem Leberkrebs die Wirksamkeit des Medikamentes Ramucirumab als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

Teilnahmebedingung: Ungenügendes Tumoransprechen auf die Erstlinientherapie mit einem Erstlinienmedikament (ausser Sorafenib - Nexavar[®]).



Dr. med.
Iuliana-Pompilia Radu

Leberkrebs Kohorte (schweizerische Studie, HCC)

Beschreibung: Ziel dieser Datensammlungs-Studie ist, für Patienten mit der Diagnose eines primären Lebertumors neue Erkenntnisse zu gewinnen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an dieser Studie teilnehmen, wenn Sie einen diagnostizierten Leberkrebs haben und zu neuen Erkenntnissen in Forschung und Medizin beitragen möchten.



Andreas Wyss

Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti

Nicht-alkoholische Fettleber Erkrankung

Beschreibung: Gerne dürfen Sie an einer Studie teilnehmen, wenn Sie an einer nicht-alkoholischen Fettleber leiden.

Teilnahmebedingung: Stabile Medikamentenverhältnisse seit ca. 6 Monaten. Die weiteren Bedingungen sind je nach Studie unterschiedlich, bitte fragen Sie diesbezüglich Ihren behandelnden Hepatologen.



Linda Marti



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti

LITMUS Kohorte

Beschreibung: Gerne dürfen Sie an dieser Studie teilnehmen, wenn Sie an einer nicht-alkoholischen Fettleber leiden.

Teilnahmebedingung: Stabile Medikamentenverhältnisse seit ca. 6 Monaten.
Eine gesicherte Diagnose der Fettleber durch eine Biopsie oder Radiologie.



PD Dr. med.
Adrian T. Huber

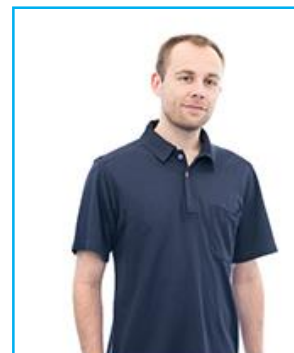


Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti

LITMUS – Imaging Substudy

Beschreibung: Bei dieser Studie geht es darum, die Vergleichbarkeit verschiedener Untersuchungsmethoden für die nicht-alkoholische Fettlebererkrankung zu vergleichen, nämlich die untersuchte Biopsien, Elastographie und Magnetische Resonanz Befunde.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie sich einer Leberbiopsie bei nicht-alkoholischer Fettlebererkrankung unterziehen müssen. Sie könnten sich zusätzlich ein MRI der Leber machen lassen, welches Ihnen nicht verrechnet würde. Die Voraussetzung ist, dass bei Ihnen ein Magnet-Resonanz Untersuchung gemacht werden kann.



Andreas Wyss



Dr. med. Guido
Stirnimann

REACH 2

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, bei Patienten mit fortgeschrittenem Leberkrebs die Wirksamkeit des Medikamentes Ramucirumab als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

Teilnahmebedingung: Ungenügendes Tumoransprechen auf die Erstlinientherapie mit einem Erstlinienmedikament (ausser Sorafenib - Nexavar[®]).



Tamara Grünig



Tamara Lengacher



Dr. med. Gabriella
Delgado



Dr. med. Guido
Stirnimann

Schweizerische AIH Kohortenstudie (SASL 38) Schweizerische PBC Kohortenstudie (SASL 39) Schweizerische PSC Kohortenstudie (SASL 40)

Beschreibung: Ziel dieser Kohortenstudien ist es, die Daten von Patientinnen und Patienten mit den Erkrankungen **Auto**Immuno**H**epatitis (AIH), **Primär B**iliäre **C**holangitis (PBC) und **Primär S**clerosierende **C**holangitis (PSC) in einem nationalen Register zu erfassen und schweizweit auszuwerten, um mehr über diese Erkrankungen und ihren Verlauf in der Schweiz zu erfahren.

Teilnahmebedingung: Wenn Sie an einer der oben genannten Krankheiten leiden, können sie an diesen Kohortenstudien teilnehmen.



Kathrin Husi



Dr. med. Guido
Stirnimann

COBALT 747-302

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit der Gallenwegserkrankung Primär Biliäre Cholangitis (PBC) die Wirksamkeit des neuen Medikaments Obeticholsäure (Ocaliva®) zu untersuchen.

Teilnahmebedingung: Voraussetzung für eine Studienteilnahme ist eine Erhöhung der Leberwerte alkalische Phosphatase oder Bilirubin unter Therapie mit Ursodeoxycholsäure (De-ursil®, Ursochol® oder Ursochol®).



Olivia Rissi



Dr. med. Guido
Stirnimann

Amber

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit Autoimmunhepatitis, welche Schwierigkeiten bei der Therapie aufweisen, die Wirksamkeit des neuen Medikaments VAY 736 als Zweitlinientherapie zu untersuchen.

Teilnahmebedingung: Voraussetzung für eine Studienteilnahme ist eine Autoimmunhepatitis und die Bereitschaft ein neues Medikament zu testen.



Olivier Kremo



Dr. med. Guido
Stirnimann

Europäisches Register zur medikamentös-induzierten Leberschädigung (EuroDILI)

Beschreibung: Medikamentöse Leberschäden sind selten und erfordern deshalb die internationale Zusammenarbeit. Ziel dieses Registers ist es, Daten und Proben von Patientinnen und Patienten mit einer vermuteten medikamentösen Leberschädigung in einem Europäischen Register zu erfassen, um die Mechanismen der Leberschädigung untersuchen zu können.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine medikamentöse Leberschädigung vermutet wird. Voraussetzung zur Teilnahme ist eine gewisse Erhöhung der Leberwerte.



Kathrin Husi



PD Dr. med.
Adrian T. Huber



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti

MAPIT

Beschreibung: Bei dieser Studie geht es darum, die Vergleichbarkeit verschiedener Untersuchungsmethoden zu vergleichen, nämlich die Untersuchungen Biopsien, Ultraschall und MRI Befunde.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie sich einer Leberbiopsie unterziehen müssen.
Sie könnten sich zusätzlich ein MRI der Leber machen lassen, welches Ihnen nicht verrechnet würde. Die Voraussetzung ist, dass bei Ihnen ein Magnet-Resonanz Untersuchung gemacht werden kann.



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti

Schweizerische Studie der Lebergefäßstromeisen

Beschreibung: Wir sammeln Daten, um die Diagnose und den Verlauf der Lebergefäßstromeisen und Lebergefäßanomalien genauer zu beschreiben. Mit Ihrer Teilnahme können Sie zur Verbesserung der Behandlung dieser Diagnose beitragen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer Lebergefäßstromeise (z.B. Pfortaderstromeise) oder Lebergefäßanomalie leiden.



Dr. med. Guido
Stirnimann

Internationale Datensammlung zum ALFApump-System

Beschreibung: Das Ziel dieser Studie ist es, Informationen darüber zu erfassen, wie das implantierte alfapump System funktioniert und wie es Ihnen vor und nach dem Einsetzen des alfapump Systems geht. Mithilfe der erfassten Informationen kann festgestellt werden, wie viel Flüssigkeit durch die Pumpe transportiert wird und ob zusätzlich Flüssigkeit abgelassen werden muss.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen das alfapump System eingesetzt wird.



Dr. med.
Stefan Christen



Prof. Dr. med.
Beat Gloor

EUS-PG-HG

Beschreibung: Die endoskopische, ultraschallgesteuerte Anlage von Verbindungen vom Magen zum Pankreas respektive vom Magen zur Leber ist eine neuartige Methode um die Galle respektive den Pankreassaft ableiten zu können. Mit dieser Studie sollen die kurzzeitigen respektive die langfristigen Resultate untersucht werden inklusive der Lebensqualität.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen geplant ist, eine Verbindung vom Magen zur Leber respektive vom Magen zur Bauchspeicheldrüse herzustellen mittels endoskopischer Methode.



PD Dr. med.
Reto Kaderli

Targeting CaSR

Beschreibung: Wir wollen mit diesem Forschungsprojekt die Signalübermittlung vom Kalzium-sensitiven Rezeptor bei Nebenschilddrüsenzellen untersuchen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie unter einer sogenannt primären Nebenschilddrüsenüberfunktion leiden und eine Nebenschilddrüsenentfernung geplant ist.



Dr. med.
Christian Beilstein



Dr. med.
Dominique Engel



Prof. Dr. med.
Patrick Wüthrich

PREHABIL Studie

Prähabilitation - Wie werde ich fit für meine Operation?

Beschreibung: Hauptziel der Studie ist die Befähigung von Patientinnen und Patienten, den Gesundheitszustand selbst zu verbessern und so zum optimalen Operationsergebnis beizutragen. Mit gezielten Massnahmen erfolgt eine optimale Vorbereitung auf eine grössere Operation und damit eine schnellere Erholung und Rückkehr in den Alltag. Studienteilnehmende werden umfassend untersucht mittels Fitnesstests, Messung der Körperzusammensetzung, Fragebogen und Blutuntersuchung. Die Abklärung wird ergänzt durch eine engmaschige Begleitung während der Vorbereitungsphase. Es werden individuell auf Sie zugeschnittene Therapieschritte und ein Vorbereitungsprogramm (Physiotherapie, Ernährungsberatung und ggf. Rauchstoppberatung) angeboten.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen ein grosser chirurgischer Eingriff vorgesehen ist und Sie über 65 Jahre alt sowie reduziert leistungsfähig sind.



Dr. med.
Stéphanie Perrodin



Prof. Dr. med.
Guido Beldi

The CORE Trial

Bauchmuskeltraining postoperativ

Beschreibung: Die Einschränkung von körperlicher Aktivität nach einer Bauchoperation führt zu Kraftverlust und könnte somit im Zusammenhang mit chronischen postoperativen Bauchschmerzen stehen.

In dieser Studie wird geprüft, ob gezielte Bauchmuskelübungen nach der Operation zu weniger chronischen Schmerzen führen, ohne das Risiko eines Narbenbruches zu erhöhen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine Bauchoperation vorgesehen ist. Bitte fragen Sie Ihren behandelnden Arzt über die Teilnahmebedingungen.



PD Dr. med.
Tobias Haltmeier



Prof. Dr. med.
Beat Schnüriger

SOI follow-up study

Beschreibung: Kontrastmittel-unterstütztes Ultraschall als Verlaufskontrolle nach stumpfen Verletzungen von Leber und Milz: 8 Wochen nach Unfall mit Milz- oder Leberverletzung wird im Rahmen dieser Studie zusätzlich zur standardmässigen kontrastmittel-verstärkten Computer Tomographie (CT) einmalig eine kontrastmittel-unterstützte Ultraschall-Untersuchung zur Beurteilung der verletzten Organe durchgeführt. Sollte sich die Ultraschalluntersuchung dabei als gleich gut erweisen, könnte in Zukunft auf die zusätzliche Strahlenbelastung des CTs verzichtet werden.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie eine unfallbedingte Leber- oder Milzverletzung erlitten haben.



PD Dr. med.
Vanessa Banz

STCS (Schweizerische Transplant Kohortenstudie)

Beschreibung: Schweizweite Kohortenstudie zur Langzeit-Beobachtung von Patienten nach stattgehabter Organtransplantation mit dem Ziel neue Erkenntnisse zu gewinnen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine Organtransplantation vorgesehen ist. Bitte fragen Sie Ihren behandelnden Arzt über die Teilnahmebedingungen.



PD Dr. phil. nat.
Ursula Amstutz



PD Dr. med. Dr. phil.
Daniel Sidler



PD Dr. med. Dr. phil.
Vanessa Banz

Spender-spezifische zellfreie DNA in Organempfängern

Beschreibung: Untersuchung von Spender-spezifischer zellfreier DNA (dd-cfDNA) im Blut und im Urin bei Empfängern von Organtransplantationen, mit dem Ziel, die Erkennung von Schädigungen im Spenderorgan (z.B. Abstossungsreaktionen) zu verbessern.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn bei Ihnen eine Organtransplantation vorgesehen ist oder wenn bei Ihnen bereits eine Organtransplantation stattgefunden hat. Bitte fragen Sie Ihren behandelnden Arzt über die Teilnahmebedingungen.



PD Dr. med.
Philipp Nett

Prophylaktische Gabe von Xarelto® (Gerinnungshemmer) nach einer bariatrischen Operation

Beschreibung: Das Forschungsprojekt untersucht die Wirksamkeit und die Sicherheit von einem in Tablettenform eingenommenen Gerinnungshemmer, Xarelto®, im Blut und mittels Ultraschall der Beinvenen.

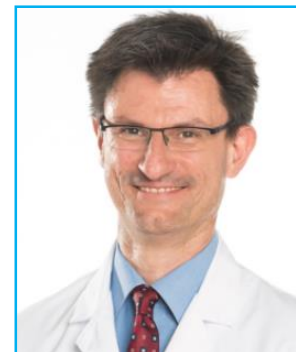
Teilnahmebedingung: Sie sind übergewichtig und unterziehen sich einer bariatrischen Operation. Nach der Operation ist das Thrombose- und Lungenembolierisiko erhöht, weshalb eine frühzeitige Mobilisation nach der Operation, Thrombosestrümpfe und eine Applikation von Thrombosespritzen empfohlen wird. Untersuchungen von Xarelto® liegen nur wenige vor nach einer bariatrischen Operation.



PD Dr. med.
Philipp Nett



Dr. med. et phil.
Andreas Melmer



Prof. Dr. med.
Reiner Wiest

Endoskopischer Schlauchmagen (ESG) - Register und Auswirkungen auf den Zuckerstoffwechsel

Beschreibung: Die Herstellung eines sog. «Schlauchmagens» mittels endoskopischem Nahtverfahren ist eine neue Methode im Einsatz bei krankhaftem Übergewicht. Wir möchten daher die durch ESG erzielbaren Effekte auf Körpergewicht und Stoffwechsel, insbesondere auf den Zuckerhaushalt näher untersuchen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an Übergewicht mit $\text{BMI} \geq 35 \text{ kg/m}^2$ leiden, 18-65 Jahre alt sind und keine Zuckerkrankheit (Diabetes) vorliegt.



Dr. med.
Niklas Krupka



Prof. Dr. med.
Reiner Wiest

FATBOM

Beschreibung: Darmbakterien sind mittlerweile bekanntermassen entscheidend in Stoffwechsel von Nahrung, insbesondere Fett, involviert und können auch verschiedene Beschwerden auslösen. Wir möchten daher die kurz- und mittelfristigen Effekte von Fett auf die normale bakterielle Besiedlung (Mikrobiom) des oberen Dünndarms untersuchen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie gesund, normalgewichtig (BMI 18,5–25 kg/m²), 18 Jahre oder älter sind und Folgendes nicht vorliegt: Allergien, bei Frauen Schwangerschaft oder Stillen, organische Erkrankung jeglicher Art oder eine Blutungsneigung, keine Antibiotikaeinnahme in den letzten 4 Wochen.



Dr. med.
Vasileos Oikonomou



Prof. Dr. med.
Reiner Wiest

AMBIC

Alterations in intestinal mucosal barrier visualized by confocal laser endomicroscopy (CLE) in liver cirrhosis

Beschreibung: Die Darmwand stellt eine Barriere für den Eintritt schädigender Substanzen aus dem Darm in den Menschen dar. Diese kann neuerdings mit einer sog. «optischen Biopsie» mittels einer Sonde während einer Endoskopie in Echtzeit und in Vergrößerung dargestellt und untersucht werden. Wir möchten daher die Veränderungen der Darmbarriere bei Leberzirrhose im Vergleich zu gesunden Kontrollen untersuchen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie entweder gesund (ohne Medikation) sind oder an einer Leberzirrhose leiden und 18 Jahre oder älter sind.



Dr. med.
Niklas Krupka



Prof. Dr. med.
Benjamin Misselwitz

M16-067

Beschreibung: Das Ziel der Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit einer aktiven Colitis ulcerosa die Wirkung des Wirkstoffes **Risankizumab (anti-IL23) gegenüber einem Placebo** zu erfassen, zuerst als Infusion, dann subcutan alle 4 Wochen. Die Studie dauert 24 Wochen und es ist prinzipiell möglich, danach in eine Open-Label Folgestudie einzutreten (M16-066), in der alle Patientinnen und Patienten das Medikament erhalten.

Teilnahmebedingung: Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer aktiven Colitis ulcerosa leiden, die vor mehr als 6 Monaten diagnostiziert wurde und wenn keine vorangegangene Therapie mit Ustekinumab erfolgt ist. Einschluss in die Studie bis Mitte 2022 möglich.



Dr. med.
Niklas Krupka



Prof. Dr. med.
Benjamin Misselwitz

M20-259

Beschreibung: Das Ziel der Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit aktivem Morbus Crohn die Wirkung des Wirkstoffes **Risankizumab (anti-IL23)** gegenüber dem Wirkstoff **Ustekinumab** (kein Placebo!) zu erfassen, zuerst als Infusion, dann subcutan alle 8 Wochen. Die Studie dauert 48 Wochen.

Teilnahmebedingung: Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an aktivem Morbus Crohn leiden, der vor mehr als 6 Monaten diagnostiziert wurde und wenn keine vorangegangene Therapie mit Ustekinumab erfolgt ist. Ein Einschluss in die Studie ist bis Mitte 2022 möglich.



Dr. med.
Niklas Krupka



Prof. Dr. med.
Benjamin Misselwitz

I6T-MC-AMAM

Beschreibung: Das Ziel der Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit aktivem Morbus Crohn die Wirkung des Wirkstoffes **Mirikizumab (anti-IL23)** gegenüber dem Wirkstoff **Ustekinumab** und einem **Placebo** zu erfassen, zuerst als Infusion, dann subcutan alle 4 Wochen. Die Studie dauert 52 Wochen, und es ist möglich in eine Open-Label Folgestudie einzutreten (I6T-MC-AMAX), in der alle Patientinnen und Patienten das Medikament erhalten.

Teilnahmebedingung: Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an aktivem Morbus Crohn leiden, der vor mehr als 6 Monaten diagnostiziert wurde, und wenn keine vorangegangene Therapie mit Ustekinumab erfolgt ist. Ein Einschluss in die Studie ist bis Ende 2022 möglich.



Dr. med.
Niklas Krupka



Prof. Dr. med.
Benjamin Misselwitz

Arena 202

Beschreibung: Das Ziel der Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit aktivem Morbus Crohn die Wirkung des Wirkstoffes **Etrasimod (Sphingosine-1-Phosphate Rezeptor-Modulator) im Vergleich zu einem Placebo** zu erfassen, Einnahme als Tabletten täglich. Die Studie dauert 52 Wochen und es ist möglich in eine Folgestudie einzutreten (Arena 203), in der alle Patientinnen und Patienten das aktive Präparat erhalten.

Teilnahmebedingung: Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an aktivem Morbus Crohn leiden, der vor mehr als 6 Monaten diagnostiziert wurde.



Dr. med.
Niklas Krupka



Prof. Dr. med.
Benjamin Misselwitz

CEC-4/CEL

Beschreibung: Das Ziel der Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit Zöliakie die Wirkung des Wirkstoffs **ZED1227 (Transglutaminase 2 Inhibitor)** im **Vergleich zu einem Placebo** zu erfassen, Einnahme als Kapseln täglich. Die Studie dauert 21 Wochen.

Teilnahmebedingung: Sie können an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer seit über einem Jahr diagnostizierten Zöliakie leiden und Sie trotz glutenfreier Diät nicht symptomfrei sind.

Ihr persönlicher Beitrag zum medizinischen Fortschritt?



Melden Sie sich für eine Studienteilnahme:

Tel. 031 632 59 00 oder
bauchzentrum@insel.ch

Herzlichen Dank!