

Studienteilnehmer gesucht!

Studie mit dem PoC Coagulometer von Perosphere Technologies zur Erfassung von Referenzbereich, Messgenauigkeit und Präzision



Wer kann an der Studie teilnehmen?

Sie sind zwischen 18 und 80 Jahre alt und nehmen eines der folgenden Blutverdünner ein:

- Lixiana® (Edoxaban)
- Eliquis® (Apixaban)
- Xarelto® (Rivaroxaban)

Dauer der Studie:

einmalig ca. 4 Std.

Ablauf der Studie:

Nach einem persönlichen Aufklärungsgespräch und Unterzeichnung der Einverständniserklärung werden Sie zu Ihrem Gesundheitsstatus befragt. Danach wird Ihnen venöses Blut abgenommen. Anschließend nehmen Sie Ihr blutverdünnendes Medikament bei uns ein. Nach 3 Stunden, die Sie am Prüfzentrum bleiben, wird Ihnen ein zweites Mal venöses Blut entnommen.

Entstehen für mich Kosten durch die Teilnahme an der Studie? Erhalte ich eine Aufwandsentschädigung?

Durch Ihre Teilnahme an dieser Studie entstehen für Sie keine Kosten und Sie erhalten für die Teilnahme an der Visite **100 €**.

Werden die Prüfgeräte auf jeden Fall bei mir eingesetzt?

Blut von jedem Teilnehmer dieser Studie durchläuft eine oder mehrere Messungen mit dem Prüfgerät. Die Prüfgeräte werden ausschließlich vom Studienpersonal bedient. Es ist nicht möglich, Ihnen nach Studienende ein Prüfgerät auszuhändigen.

Wer darf an dieser Studie *nicht* teilnehmen?

Wenn Sie ein anderes blutverdünnendes Medikament als Eliquis, Xarelto oder Lixiana einnehmen. Schwangere oder stillende Mütter sind auch von der Teilnahme ausgeschlossen.

Haben wir Ihr Interesse geweckt?

Dann melden Sie sich gerne in unserer Praxis entweder telefonisch unter 06131-5884640 oder per E-Mail an info@pfoetzner-mainz.com

PSHI GmbH Diabeteszentrum & Praxis · Haifa-Allee 20 · 55128 Mainz