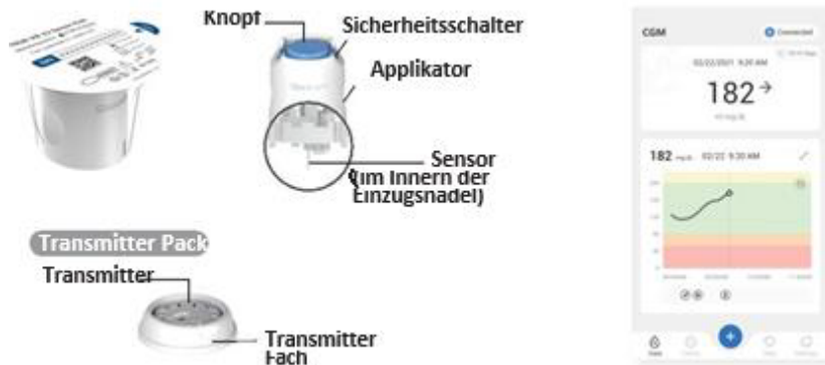


Studienteilnehmer gesucht!

„Genauigkeit und Präzision des kontinuierlichen Blutzuckermesssystems True Vie I3 CGM (Continuous Glucose Monitoring): eine unverblindete, multizentrische Studie“

Aufwandsentschädigung: 1770 € + Fahrtkosten

Dauer: ca. 16 Tage



Ziel der Studie:

Der Sensor I3 CGM ist ein kontinuierliches Blutzuckermessgerät, der entweder in der Oberarm- oder Bauchhaut eingesetzt werden kann. Die Signale werden via Internet in eine App geladen.

In der Studie wird die Genauigkeit und Präzision des iCGM Patienten mit Diabetes in der Oberarm- und Bauchhaut untersucht

Einschlusskriterien:

- Diabetes mellitus Typ 1 + 2 seit mindestens 6 Monaten
- Alter 18 – 80 Jahre
- seit mindestens einem Monat „stabiles“ Behandlungsschema mit mehrmaliger täglicher Insulindosierung oder Insulinpumpe mit mindestens 2 Bolusdosen/Tag zu den Mahlzeiten

Ausschlusskriterien:

- schwere Pflasterallergie
- HbA1c > 9 %
- Insulin-Mahlzeitdosierung basierend auf festen Dosierungsschemata
- In den letzten 6 Monaten schwere Unterzuckerung mit Hilfe von Dritten
- diabetischer Ketoazidose in den letzten 6 Monaten
- Krampfanfälle in der Vorgeschichte
- älter als 45J. mit **ALLEN** 3 Risikofaktoren (Rauchen, Bluthochdruck, HbA1c > 9.0%)
- Schwangerschaft, geplante Schwangerschaft oder unzureichende Verhütung während der Studie
- Malignes Melanom oder Brustkrebs in der Vorgeschichte
- Krebserkrankungen in den letzten 5 Jahren (Ausnahme: Basalzell- oder Plattenepithelkarzinom der Haut oder Gebärmutterhalskrebs (Carcinoma in Situ))
- Schlaganfall, TIA, Herzinfarkt, Angina Pectoris oder schwere Herzschwäche in den letzten 12 Monaten
- Alkoholmissbrauch im letzten Jahr
- Blutspende oder Blutverlust > 450ml in letzten 45 Tagen
- aktive Teilnahme in Studien mit Studienmedikation

[Anmeldung zur Studie](#)