

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



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti

Schweizerische Studie bei Lebergefäßstromosen

Beschreibung: Wir sammeln Daten, um die Diagnose und den Verlauf bei Lebergefäß-Thromosen und Lebergefäß-Anomalien 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 Lebergefäß-Thrombose (z.B. Pfortader-Thrombose) oder einer Lebergefäß-Anomalie leiden.



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti



Andreas Wyss

Steatotische Lebererkrankungen – neue Medikation

Beschreibung: Wir arbeiten zurzeit an verschiedenen Studien mit neuen Medikamenten für steatotische Lebererkrankungen, früher auch NASH genannt (nicht-alkoholische Steatohepatitis).

Teilnahmebedingung: Die Bedingungen an einer Teilnahme sind je nach Studie unterschiedlich, wir geben Ihnen gerne in Ihrer Sprechstunde Auskunft.



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti



Monika Markovic

Zeal – portale Hypertension bei Leberzirrhose

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, bei Patientinnen und Patienten mit Leberzirrhose und portaler Hypertension, die Wirksamkeit der Kombination von Zibotentan and Dapagliflozin zu untersuchen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer kompensierten Leberzirrhose mit portaler Hypertension leiden.



Prof. Dr. med.
Annalisa Berzigotti



Judith
Freiburghaus

SHAPE – Kontrastmittelsonographie zur nicht-invasiven Messung des Drucks in der Lebervene

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist herauszufinden, ob die Kombination einer neuen Ultraschalltechnik mit zwei Kontrastmitteln für die Messung des Lebervenenendrucks die beste Methode ist.

Teilnahmebedingung: Eine Teilnahme ist möglich wenn folgendes auf Sie zutrifft: Sie leiden an einer portalen Hypertension.



Prof Dr. med.
Annalisa Berzigotti



Dr. Antonina
Antonenko



Judith
Freiburghaus

Surpass – Bestimmung der Inzidenz von Leberkrebs bei Patientinnen und Patienten mit Leberfibrosierung

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, aus Daten und Proben das Risiko für die Entwicklung eines Primärtumors zu bestimmen, bei Patientinnen und Patienten mit NAFLD (nicht-alkoholischer Fettlebererkrankung).

Teilnahmebedingung: Eine Teilnahme ist möglich, wenn Sie an einer fortgeschrittenen Leberfibrose oder kompensierten Leberzirrhose leiden (nicht-alkoholische Fettlebererkrankung) und in Behandlung in unserem Zentrum sind.



Dr. med. Daniel Segna

POCUS - Ultraschall zur Bestimmung des Flüssigkeitshaushalts bei Patientinnen und Patienten mit Albumin-Infusion

Beschreibung: Hierbei handelt es sich um eine Beobachtungsstudie. Die Studie untersucht, ob ein Ultraschall der unteren Hohlvene Auskunft über den Flüssigkeitshaushalt geben kann mit dem Ziel, langfristig die Menge von Albumin besser zu steuern.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer Leberzirrhose erkrankt sind und eine Albumingabe aus verschiedenen Gründen (z.B. bei Aszitespunktion) erforderlich ist.



Dr. med.
Susana G. Rodrigues

TMAO Studie - Einfluss von Darmstoffen auf die Lebererkrankung

Beschreibung: Diese Datensammlungs-Studie untersucht den Einfluss der Darmstoffe TMA und TMAO bei Patientinnen und Patienten mit chronischer Lebererkrankung.

Ziel ist es neue Erkenntnisse für diagnostischen und prognostischen Massnahmen zu gewinnen.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an dieser Studie teilnehmen, wenn Sie an einer metabolischen oder äthyltoxischen fortgeschrittenen Leberfibrose oder Zirrhose leiden. Bei Leberkrebs, TIPS oder anderen Ursachen für die Leberzirrhose (St. n. HCV, HBV, etc.) ist ein Einschluss in die Studie nicht möglich.



Dr. med.
Pompilia Radu

Leberkrebs Kohorte (schweizerische Studie, HCC)

Beschreibung: Ziel dieser Datensammlungs-Studie ist, für Patientinnen und 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.



Prof. Dr. med.
Nasser Semmo



Dr. Mirjam Kolev

Schweizer Hepatitis B Kohorte (SHBCS)

Beschreibung: Hierbei handelt es sich um eine Datensammlungs-Studie für Patientinnen und 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.



Prof. Dr. med.
Nasser Semmo



Dr. Mirjam Kolev

BESIS - Entzündungsmechanismen bei primärer biliärer Cholangitis und dem Sjögren Syndrom

Beschreibung: Um den Ursprung der Erkrankungen besser verstehen zu können, erfassen wir die Symptome der Patientinnen und Patienten und untersuchen Entzündungssignale im Blut und im Gewebe.

Teilnahmebedingung: Gerne dürfen Sie an der Studie teilnehmen, wenn Sie an einer primären biliären Cholangitis leiden.



PD Dr. med.
Guido Stirnimann



Olivia Rissi

Takeda - Therapie der Leber bei Alpha1-Antitrypsinmangel

Beschreibung: Ziel dieser Studie ist es, mit einem neuen Medikament die durch Alpha1-Antitrypsinmangel verursachte Leberschädigung zu behandeln.

Teilnahmebedingung: Alpha1-Antitrypsinmangel (Pi*ZZ) mit nachgewiesener Leberschädigung.



PD Dr. med.
Guido Stirnimann



Olivier Kremo

TransBioLine und ProEuroDILI – Untersuchung von unerwünschten Arzneimittelwirkungen auf die Leber

Beschreibung: Ziel dieses europäischen Projektes ist es, unerwünschte Arzneimittelwirkungen auf die Leber zu verstehen, um diese in Zukunft besser zu erkennen, zu behandeln oder gar vermeiden zu können.

Teilnahmebedingung: Patientinnen und Patienten mit Leberwerterhöhung aufgrund einer vermuteten unerwünschten Arzneimittelwirkung.



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

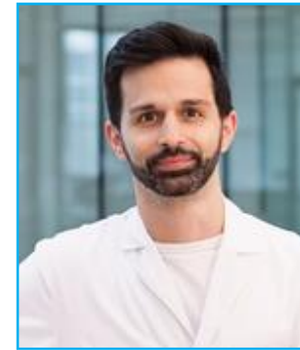
Prophylaktische Gabe von Xarelto® (Gerinnungshemmer) nach einer bariatrischen Operation

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.

Haben Sie Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa und Interesse an einer Studienteilnahme?

In klinischen Studien suchen wir aktuell nach neuen und innovativen Behandlungsmöglichkeiten. Weitere Informationen dazu finden Sie auf der [Website des Darmzentrums Bern](#).

Dr. Niklas Krupka
Co-Leiter IBD Team, Studienarzt
niklas.krupka@insel.ch

IBD Studienteam
ibdstudien@insel.ch
+41 (0)31 632 80 67

Ihr persönlicher Beitrag zum medizinischen Fortschritt?

Melden Sie sich für eine Studienteilnahme:

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

Herzlichen Dank!

