

REVACEPT-Studie

Projektleiter: Dr. med. Sven Poli, M.Sc.

Ranomisierte Phase II Studie zur Dosisfindung, Doppelblind, Placebokontrolliert

Sponsor: Advance Cor GmbH, Matrinsried

Behandlung: Hemmung der Thrombose bei Carottisstenose (Placebo vs. Revacept 40mg oder 120 mg)

Einschlusskriterien:

- > extrakranielle Karotisstenose > 50% gemäß ECST Kriterien
- > Schlaganfall, TIA oder Amaurosis fugax innerhalb der letzten 30 Tage
- > Nachweisbarkeit von > 1 MES/ stunde detektiert bei lokaler TCD Auswertung

wesentliche Ausschlusskriterien:

- > gebärfähige Frauen ohne Verhütungsschutz, schwangere oder stillende Frauen
- > zusätzliche hochgradige ipsilaterale carotis oder A. ceribri media Stenose (Tandemstenose)
- > NIHSS Score > 18
- > Intrazerebrale Gehirnblutung (CT oder MRT)
- > kardiale Ursachen für Embolien