|  |
| --- |
|   |

Sehr geehrte/r Herr/Frau Kollege/in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

Der Patient/ die Patientin \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ wurde im Rahmen des stationären Aufenthaltes in die APPROACH-ACS-AF-Studie eingeschlossen.

Im Rahmen der Studie wird bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom und Indikation zur oralen Antikoagulation bei Vorhofflimmern eine klassische Triple-Therapie mit ASS, Clopidogrel und Marcumar mit einer dualen Therapie, bestehend aus Clopidogrel und Apixaban, verglichen. Ziel der Studie ist es zu zeigen, dass Patienten mit dualer Therapie weniger Blutungsereignisse erleiden. Wir gehen davon aus, dass das Risiko für ischämische Komplikationen nicht erhöht ist.

Der Patient wurde in folgende Gruppe eingeschlossen:

**O** **Studiengruppe**
Der Patient erhält eine duale Therapie bestehend aus Clopidogrel und Apixaban, wobei Apixaban von uns gestellt wird. Wir bitten darum die genannten Medikamente nicht ohne Rücksprache ab- oder umzusetzen.

**O** **Kontrollgruppe**
Der Patient erhält die leitliniengerechte Triple-Therapie bestehend aus ASS, Clopidogrel und Marcumar für 1 bis 6 Monate (je nach Blutungsrisiko des Patienten). Unsere genaue Empfehlung entnehmen Sie bitte dem Arztbrief. Wir bitten darum die genannten Medikamente nicht ohne Rücksprache ab- oder umzusetzen.

Die Studiendauer beträgt 6 Monate. Während dieser Zeitspanne wird der Patientenkontakt durch regelmäßige telefonische Befragungen zum Verlauf und Gesundheitszustand aufrechterhalten und studienrelevante Ereignisse (z.B. Blutungen, ischämische Ereignisse..) festgehalten.

Für die Durchführung der Studie sind wir auf Ihre Kooperation angewiesen und bedanken uns dafür bereits im Voraus. Für Fragen und Anregungen sind wir jederzeit erreichbar unter xxxxx.

Vielen Dank für die gute Zusammenarbeit und mit freundlichen Grüßen,

Ihr APPROACH-ACS-AF-Studienteam