

Diabetes und eingeschränkte Nierenfunktion



FIDELIO-DKD [BAY 94-8862/16244]

Doppelblinde, randomisierte, Placebo kontrollierte Phase III-Studie zur Beurteilung der Sicherheit und Wirkung von **Finerenone** zusätzlich zur Standardtherapie auf die Progression der Nierenerkrankung bei Typ-II-Diabetikern mit Nephropathie (Proteinurie)

Sponsor:

Bayer HealthCare

Prüfsubstanz: Finereon, ein nichtsteroidaler MRA.

Rekrutierungszeitraum: bis Mitte 2018

Gesucht werden Patienten mit:

- **Typ II Diabetes**, Alter ≥ 18 Jahre
- Albuminurie definiert als **UACR** (Alb/Krea-Ratio im Urin) ≥ 30 mg/g **und** ≤ 5000 mg/g
- **eGFR** ≥ 25 aber < 60 ml/min/1,73m²
- Vorbehandlung mit **RAS-Blockade** (ACE-Hemmer oder AT-2-Blocker)
- Serum Kalium $\leq 4,8$ mmol/l

Besonderheiten:

- Substudie mit Echokardiographie
- Patienten erhalten eine **Aufwandsentschädigung** von 30,00 € pro Studienvisite

Hauptprüfer:	MUDr. (CS) Andreas Hagenow	Weitere Prüfärzte:	Dipl. Med. Dirk Mittag
Leitende Studienschwester:	Anja Kuntzsch		
Studienschwestern:	Andrea Petersohn, Janine Hinspeter, Carolin Lienau, Janine Weiland		
Sprechzeiten:	Di-Fr 08:00 – 14:00 Do 08:00 – 17:00		
Telefon:	03533 489721		
Fax:	03533 489724		
außerhalb der Sprechzeiten:	03533 489723 [Rufbereitschaft]		