

Aldosteron Synthase Inhibition bei therapieresistenter Hypertonie



Bax24 [D6970C00009]

Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Studie zur Beurteilung des Effekts von Baxdrostat auf den ambulanten Blutdruck bei Patienten mit therapieresistenter Hypertonie (Patienten mit hypertensiven Werte unter mind 3 Medikamenten)

Sponsor:

Astra Zeneca

Prüfsubstanz:

Baxdrostat
(selektiver Aldosteron Synthase Inhibitor)

Rekrutierungszeitraum:

bis Nov 2024

Wichtigste Einschlusskriterien:

- **Alter** ≥ 18 Jahre
- **Therapieresistente Hypertonie** (mittlerer systol. Blutdruck sitzend ≥ 140 mmHg und mittlerer systol. Blutdruck im ABDM ≥ 130 mmHg trotz Einnahme von mind. 3 Antihypertensive ankl. Diuretikum)
- **GFR** ≥ 45
- **Kalium** $\geq 3,5$ mmol/l / ≤ 5 mmol/l

Wichtigste Ausschlusskriterien:

- mittlerer systol. **Blutdruck** sitzend ≥ 175 mmHg
- **MRA** (z.B. Spironolacton) in den letzten 4 Wo vor Screeninguntersuchung
- **Natrium** ≤ 135 mmol/l

Besonderheiten:

- Baxdrostat bremst die Aldosteron Synthase durch selektive und kompetitive Hemmung der Aldosteron Synthase
- Behandlung mit Studienmedikation über 12 Wochen
- ABDM in der Run-In Phase und am Ende der Studie
- Patienten erhalten eine **angemessene Aufwandsentschädigung / Fahrtkostenpauschale** pro Studienvisite

Hauptprüfer: MUDr. (CS) Andreas Hagenow

Weitere Prüffärzte: Dipl. Med. Dirk Mittag

Studienkoordinator: Dr. rer. nat. Stefan Muschter

Studienschwestern: Janine Hinspeter, Jenny Schöler, Carolin Lienau, Simone Heiner, Mandy Mehnert

Sprechzeiten: Mo-Fr 08:00 - 14:00

Do 08:00 - 17:00

Telefon: 03533 489721

Fax: 03533 489724

E-Mail: crc@zks-sbb.com