

KURZPROTOKOLL
iTind

Öffentlicher Titel	Studie zum iTind-Gerät bei gutartiger Prostatavergrößerung
Wissenschaftl. Titel	One-arm, multi-center, international prospective study to assess the efficacy, safety and durability of Medi-Tate Temporary Implantable Nitinol Device (iTind) in subjects with Symptomatic Benign Prostatic Hyperplasia (BPH)
Kurztitel	iTind
Studienart	prospektiv, offen/unverblindet, einarmig, Pharma-Studie
Studienphase	nicht zutreffend
Erkrankung	Geschlechtsorgane: andere Erkrankungen der männlichen Geschlechtsorgane
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Urologie (Aktiv) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main PD Dr. med. Andreas Becker Andreas.Becker@unimedizin-ffm.de
Sponsor	Medi-Tate Ltd.
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT03395522 (primäres Register)
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien