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