

**KURZPROTOKOLL**  
**OPT-BB-Women**

|  |  |
|--|--|
| <b>Öffentlicher Titel</b>                        | Studie zum tragbaren Kardioverter-Defibrillator und zur Optimierung der Betablocker-Dosierung bei Kardiomyopathie  |
| <b>Wissenschaftl. Titel</b>                      | Optimizing Beta Blocker Dosage in Women while Using the Wearable Cardioverter Defibrillator  |
| <b>Kurztitel</b>                                 | OPT-BB-Women   |
| <b>Studienart</b>                                | Diagnostikstudie, multizentrisch, prospektiv, offen/unverblindet, einarmig, Pharma-Studie  |
| <b>Studienphase</b>                              | nicht zutreffend   |
| <b>Erkrankung</b>                                | Herz und Kreislauf: sonstige<br>Herz und Kreislauf: Herzmuskelerkrankungen (Kardiomyopathien)<br>Herz und Kreislauf: Herzinsuffizienz  |
| <b>Alter</b>                                     | 18 Jahre und älter   |
| <b>Prüfzentren</b>                               | <b>Innere Medizin 3 (Aktiv)</b><br>Kardiologie<br>Theodor-Stern-Kai 7<br>60590 Frankfurt am Main<br>Studienzentrum Kardiologie<br>Tel: 069 6301-83634<br>Fax: 069 6301-86092<br><a href="mailto:studien-herzzentrum@unimedizin-ffm.de">studien-herzzentrum@unimedizin-ffm.de</a> |
| <b>Sponsor</b>                                   | Zoll Medical Corporation   |
| <b>Registrierung in anderen Studienregistern</b> | ClinicalTrials.gov NCT04504188   |
| <b>Links</b>                                     | <a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>  |