

KURZPROTOKOLL
PROCYSS

Öffentlicher Titel	Diagnostikstudie zu CYTOSORB® 300 ML bei vasoplegischem septischem Schock
Wissenschaftl. Titel	A Prospective, Randomized, Multicenter, Single-blind, Controlled Study to Assess the Performance of the Cytosorb® 300 ml Device for Shock Reversal in Patients With Vasoplegic Septic Shock
Kurztitel	PROCYSS
Studienart	Diagnostikstudie, multizentrisch, prospektiv, randomisiert, MPG-Studie, Pharma-Studie, zweiarmig, einfach verblindet
Studienphase	nicht zutreffend
Erkrankung	Infektionen: Sepsis
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Anästhesiologie, Intensivmedizin und Schmerztherapie (Aktiv) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Prof. Dr. med. Kai Zacharowski zacharowski@med.uni-frankfurt.de
Sponsor	CytoSorbents Europe GmbH
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT04963920
Links	zu den Ein- und Ausschlusskriterien