











Die Joint Survey Unit am DZHI - Ein Überblick

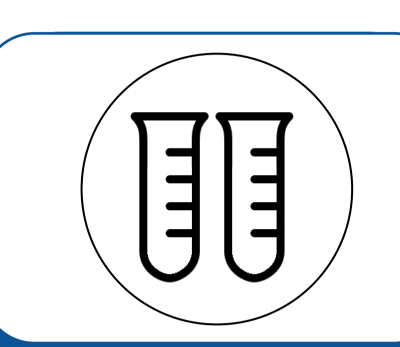
Epidemiologische und klinisch-epidemiologische Untersuchungsstraße

Die Joint Survey Unit des Deutschen Zentrums für Herzinsuffizienz (DZHI) des Universitätsklinikums Würzburg und des Instituts für Klinische Epidemiologie und Biometrie (IKE-B) der Universität Würzburg ist eine Untersuchungsstraße, in der sowohl epidemiologische als auch klinisch-epidemiologische Studien durchgeführt werden. Ein klar strukturierter Ablauf, die bedarfsgerechte Ausstattung für die Teilnehmenden und das erfahrene Personal ermöglichen, dass viele Personen in kurzer Zeit untersucht und befragt werden können. Je nach Studie können verschiedene Module flexibel hinzugefügt oder angepasst werden. Die Einbindung eines multidisziplinären Teams und die Anbindung an bestehende Klinikstrukturen für z.B. Laboranalysen oder Einlagerung von Bioproben bündelt effizient die Ressourcen.

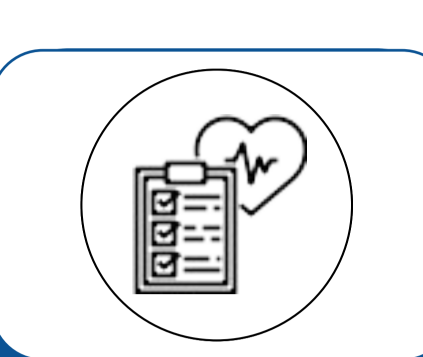
Untersuchungsmodule



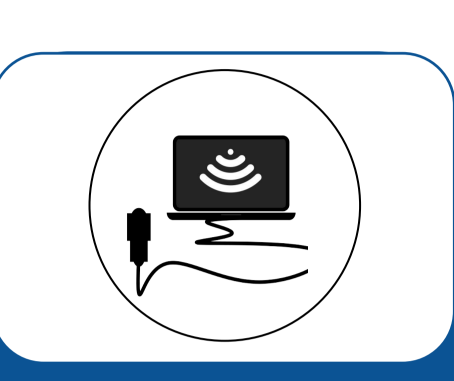




Bioproben-Entnahme, Verarbeitung, Weitertransport und Einlagerung



6-Minuten-Geh-Test, Elektro- kardiogramm, Körpermaße und Bioimpedanzanalyse



Transthorakale Echokardiographie



Neurologische Testung und Untersuchung



Lungenfunktion, Atemkraft, Sättigung, Diffusionskapazität, FeNO, Oszillometrie

Studien in der Joint Survey Unit



/ STAAB-Covid Programm



Studiendesign	prospektive Kohorte
Zentren	Universitätsklinikum Würzburg
Studienpopulation	N = 4.965, Personen (30-79 Jahre) ohne Herzinsuffizienz (Stadien 0, A, B) mit Hauptwohnsitz in der Stadt Würzburg.
Laufzeit	STAAB: 2013-2021, STAAB-COVID: 2020-2022
Förderung	STAAB: BMBF, Stadt Würzburg, STAAB-COVID: Bayerisches Staatsministerium für Wissenschaft und Kunst

Studiendesign	prospektive Kohorte
Zentren	Universitätsklinika Kiel, Würzburg, Charité Berlin
Studienpopulation	N = 3.034, Personen >18 Jahre mit nachgewiesener SARS- CoV-2-Infektion wohnhaft in einer der Studienregionen.
Laufzeit	COVIDOM: 2020-2024, COVIDOM+: 2025-2026
Förderung	COVIDOM: BMBF, COVIDOM+: BMG





RAPID-REVIVE



Studiendesign	Randomisierte placebo kontrollierte doppelblinde klinische Studie der Phase II
Zentren	Universitätsklinikum Frankfurt, Köln, Würzburg, Berlin, Göttingen, München, Dresden, Freiburg, Lippe, Kiel
Studienpopulation	Personen ≥18 Jahre mit mindestens 2 seit mehr als 12 Wochen bestehenden Post COVID Symptomen und moderater bis schwerer allgemeiner Einschränkung.
Laufzeit	07/2024-10/2025
Förderung	BMBF

Studiendesign	Querschnittsstudie
Zentren	Universitätsklinikum Würzburg, Klinik Kitzinger Land
Studienpopulation	Personen ≥ 18 Jahre mit chronisch koronarer Herzerkrankung, die 6- 24 Monate vor Studieneinschluss stationär behandelt wurden.
Laufzeit	11/2024-06/2026

EUROASPIRE



