

## WARUM AN DER ACRIBIS-STUDIE TEILNEHMEN?

**Ihr Beitrag zur Forschung:** Mit Ihrer Teilnahme leisten Sie einen wertvollen Beitrag zur Verbesserung der Behandlung von Herz-Kreislauf-Erkrankungen. Ihre Unterstützung hilft dabei, zukünftige Therapieansätze und Versorgungsmodelle zu entwickeln.

**Ihr persönlicher Nutzen:** Ihre persönlichen Gesundheitsdaten, die während der Studie erhoben werden, können Sie jederzeit einsehen.

- > Bessere Dokumentation Ihrer Gesundheitsdaten
- > Mehr relevante Informationen für Ihre behandelnden Ärztinnen und Ärzte
- > Unterstützung bei der individuellen Einschätzung potenzieller Gesundheitsrisiken

**Transparenz und Kontrolle:** Sie haben jederzeit Zugriff auf die Gesundheitsdaten, die im Rahmen der Studie erhoben werden.

**Zukunftsperspektive:** Die Ergebnisse der Studie könnten individualisierte Behandlungsansätze ermöglichen, die Prävention, Diagnostik und Therapie für zukünftige Patientinnen und Patienten – und möglicherweise auch für Sie – verbessern.

**Maximale Sicherheit:** Ihre Teilnahme ist risikofrei und hat keinen Einfluss auf Ihre reguläre medizinische Behandlung.



## KONTAKT

### Klinische Leitung Kardiologie

Prof. Dr. med. Georg Nickenig  
*Direktor der Klinik - Medizinische Klinik und Poliklinik II*

### Beteiligte Kliniker für die Rekrutierung der ACRIBiS-Kohorte am Universitätsklinikum Bonn

Priv.-Doz. Dr. med. Andreas Zietzer und Dr. med. Hendrik Lapp  
*Fachärzte der Klinik - Medizinische Klinik und Poliklinik II*

### Kontakt Zentrale Koordination

#### Studienleitung und Gesamtverbundkoordination ACRIBiS

PD Dr. Sven Zenker  
*Ärztlicher Leiter, Stabsstelle Medizinisch-Wissenschaftliche  
Technologieentwicklung und -koordination (MWTek),  
Universitätsklinikum Bonn*

### Zentrale Projektkoordination am Universitäts- klinikum Bonn

Dr. Carina Peter  
E-Mail: [acribis@ukbonn.de](mailto:acribis@ukbonn.de)  
Tel.: +49(0)151-16858007  
Webseite:



Rheinische Friedrich-Wilhelms-Universität Bonn  
Dekanat der Medizinischen Fakultät  
Venusberg-Campus 1, Geb. B 33, 1. OG  
53127 Bonn

GEFÖRDERT VOM



Bundesministerium  
für Bildung  
und Forschung



ACRIBiS



## Informationsblatt zur ACRIBiS-Studie

### STUDENTEILNEHMENDE GESUCHT

### ACRIBiS

Advancing Cardiovascular Risk  
Identification with Structured Clinical  
Documentation and Biosignal Derived  
Phenotypes Synthesis



## Studienteilnehmende gesucht:

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient,

mit diesem Flyer möchten wir Sie über die ACRIBiS-Studie informieren, welche ein Projekt innerhalb der vom Bundesministerium für Bildung und Forschung geförderten Medizininformatik-Initiative (kurz MII) ist.

### ZIEL DER ACRIBIS-STUDIE

Das Ziel von ACRIBiS ist es, die Versorgung von Patientinnen und Patienten mit Herz-Kreislauf-Erkrankungen zu verbessern – insbesondere im Bereich des Risikomanagements. Dafür werden wichtige Gesundheitsdaten wie Ihre Vorerkrankungen, aktuelle Medikamente und Familiengeschichte systematisch erfasst. Während Ihres Klinikaufenthalts werden Diagnosen und Behandlungen dokumentiert, um daraus mithilfe moderner Methoden individuelle Risikoscores zu berechnen. Diese helfen dabei, zukünftige Gesundheitsrisiken besser und genauer vorherzusagen. Zusätzlich werden EKG-Daten analysiert und in die Modelle integriert, um die Vorhersagen weiter zu präzisieren.

Die Teilnahme an der ACRIBiS-Studie ist für Sie völlig risikofrei. Pro Standort sollen jeweils 250-500 Patientinnen und Patienten eingeschlossen werden. Insgesamt nehmen ca. 4500 Patientinnen und Patienten an 17 Standorten in Deutschland teil – seien Sie ein Teil davon und helfen Sie, die kardiovaskuläre Medizin nachhaltig zu verbessern!

### ABLAUF DER STUDIE

Ein- und Ausschlusskriterien

Alle volljährigen Patientinnen und Patienten, die auf den teilnehmenden kardiologischen Stationen am Universitätsklinikum Bonn behandelt werden und die definierten Kriterien für die Studienteilnahme erfüllen, können in die ACRIBiS-Studie eingeschlossen werden. Am Universitätsklinikum Bonn sollen insgesamt 500 Patientinnen und Patienten eingeschlossen werden.

**Patientinnen und Patienten mit folgenden Diagnosen können rekrutiert werden:**

- > Atherosklerotische Erkrankungen des Herzens, des Gehirns oder der Gefäße
- > Vorhofflimmern
- > Chronische Herzschwäche

### AUFKLÄRUNG UND EINWILLIGUNG

Patientinnen und Patienten, die die Voraussetzungen für die Teilnahme erfüllen, werden von speziell geschulten Mitarbeitenden ausführlich über das Projekt informiert – sowohl mündlich als auch schriftlich. Dabei werden die Ziele des Projekts sowie die vorgesehenen Untersuchungen und Nachbefragungen erklärt. Erst wenn alle Fragen geklärt sind, wird die schriftliche Einwilligung eingeholt.

Da die ACRIBiS-Studie vor allem auf den Daten basiert, die im Rahmen Ihrer regulären Behandlung erhoben werden, und eine Grundlage für die langfristige Weiterentwicklung der kardiovaskulären Medizin schaffen soll, ist Ihre Einwilligung erforderlich. Diese umfasst die breite, also nicht auf ein einzelnes Forschungsziel beschränkte, wissenschaftliche Nutzung Ihrer Daten.

### BEFRAGUNG UND KLINISCHE UNTERSUCHUNGEN

Die Daten für die Studie werden ausschließlich im Rahmen Ihrer regulären medizinischen Behandlung erhoben. Dazu zählen ein ausführliches Gespräch über Ihre Krankengeschichte (Anamnese) sowie die Nutzung von automatisch ausgewerteten medizinischen Daten, wie z. B. Ihres Elektrokardiogramms (EKG). Es werden keine zusätzlichen Untersuchungen durchgeführt.

### KONTAKTAUFNAHME ZUR NACHBEFRAGUNG („FOLLOW-UP“)

Ein Jahr nach Beginn Ihrer Teilnahme an der Studie möchten wir uns erkundigen, wie es Ihnen geht. Wir fragen Sie nach Ihrer Lebensqualität, also danach, wie gut oder schlecht Sie sich im Alltag fühlen. Dazu verwenden wir standardisierte Fragebögen wie PROMIS29 und EQ-5D-5L, die speziell entwickelt wurden, um Ihre Erfahrungen und Ihr Wohlbefinden zu messen und zu vergleichen. Dies hilft uns, ein besseres Verständnis dafür zu bekommen, wie es Ihnen geht. Möglicherweise fragen wir Sie auch nach neuen Erkrankungen oder Behandlungen, die im letzten Jahr aufgetreten sind bzw. durchgeführt wurden.

**Für diese Nachbefragung können Sie zwischen folgenden Möglichkeiten wählen:**

- > Persönlich während eines Routinebesuchs in Ihrem Behandlungszentrum
- > Telefonisch oder Postalisch
- > Elektronisch über eine App oder einen Webbrowser

Ihre Teilnahme hilft uns, wichtige Erkenntnisse zur langfristigen Versorgung von Herz-Kreislauf-Patientinnen und -Patienten zu gewinnen

### PATIENTENSICHERHEIT

Für die Teilnahme an der Studie sind keine zusätzlichen Untersuchungen oder spezifischen Behandlungen vorgesehen. Alle medizinischen Maßnahmen und Untersuchungen erfolgen ausschließlich im Rahmen Ihrer regulären Krankenhausbehandlung, entsprechend der gängigen klinischen Praxis und den aktuellen Leitlinien.

Außerhalb der regulären Behandlung wird lediglich eine einmalige, standardisierte Nachbefragung durchgeführt. Dadurch entsteht für Sie kein zusätzliches Risiko durch die Teilnahme an der Studie.

Da keine studienspezifischen Untersuchungen vor Ort geplant sind, ist auch der Abschluss einer Wegeversicherung nicht erforderlich.

