



Leiter der Studie
Univ. Prof. Hubert Schrezenmeier
Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Immungenetik (IKT) Ulm
Helmholtzstraße 10
89081 Ulm



Behandeln Sie symptomatische SARS-CoV-2 PCR-Test-positive und vulnerable Patienten, denen Sie eine zusätzliche Therapieoption anbieten möchten?

COVIC-19-STUDIE

Internationale, multizentrische, randomisierte Therapiestudie

Die Studie untersucht, ob die Gabe von Immunplasma bei den vulnerablen Patienten die Progression zu einem schweren COVID-19 mit der Notwendigkeit einer stationären Behandlung reduziert. Detailliertere Angaben finden Sie [hier](#). Dabei randomisieren wir 1:1 entweder in eine **Therapiegruppe mit Gabe von 2 Einheiten Hochtiter-Immunplasma** (Studienpräparat) oder eine **Kontrollgruppe ohne Plasma-Gabe**. Die Plasmagabe muss innerhalb von 7 Tagen nach Symptombeginn erfolgen und kann ambulant im IKT Ulm durchgeführt werden.

Behandlungen finden jeweils am **Mittwochnachmittag** im [Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Immungenetik Ulm \(IKT\)](#) statt.

Weitere Informationen erhalten Sie unter folgender Telefonnummer und E-mail:

Telefon: 0731 150 6286

E-mail: covic@blutspende.de

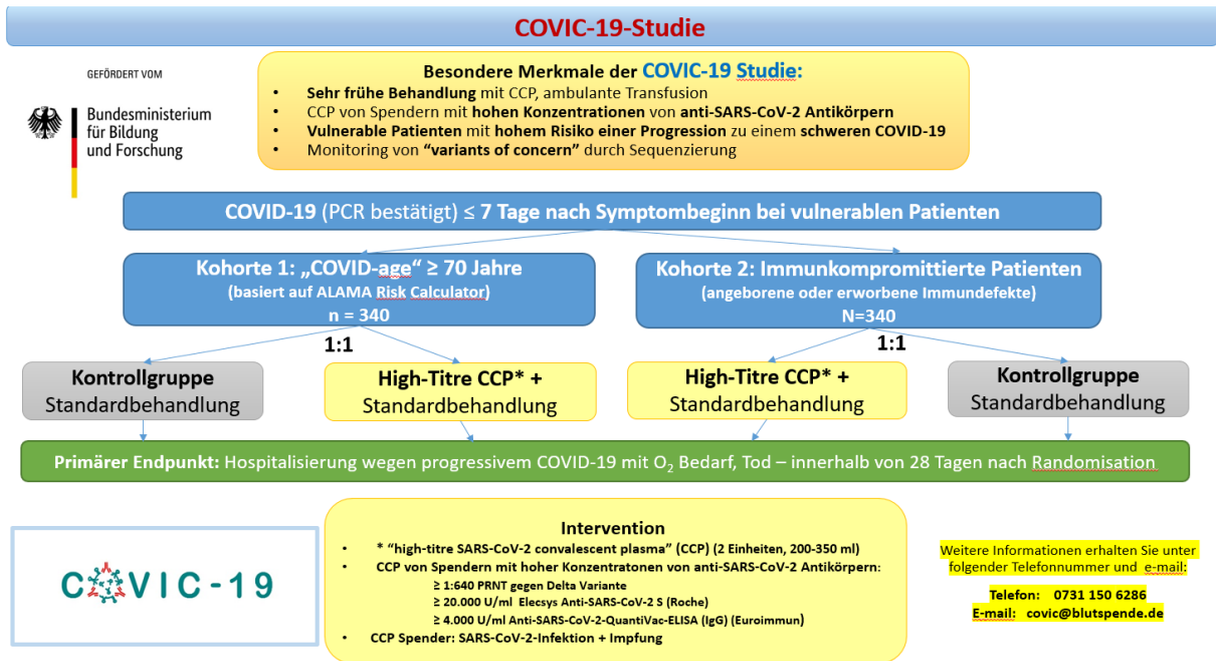
- Alle Patienten **ab 70 Jahren** ohne Corona-Impfung
- Alle Patienten **unter 70 Jahren** ohne Corona-Impfung mit Vorerkrankungen, z.B.:
 - Adipositas
 - Asthma oder andere chron.Lungenerkrankung
 - Diabetes
 - Chronische Nierenerkrankung
 - Herzinsuffizienz oder anderer chron.Herzerkrankung
 - Maligne Erkrankung
 - Arterielle Hypertonie
 - Zerebrovaskuläre Erkrankung
 - Lebererkrankungen
 - Rheumatoide Arthritis, Lupus oder Psoriasis
- Alle Patienten mit **Immundefizienz** (ab 18 Jahre; *unabhängig vom Impfstatus!*), z.B.:
 - Solider Tumor mit Chemotherapie (bis 3 Monate nach Therapieende)
 - Maligne Lymphome (mit Behandlung in den letzten 12 Monaten und/oder Hypogrammaglobulinämie)
 - Leukämien / MDS mit Behandlung in den letzten 12 Monaten
 - Zustand nach Organtransplantation oder Stammzelltransplantation
 - Immunsuppressive Behandlung mit anti-B-Zellantikörpern oder Mycophenolat in den letzten 12 Monaten
 - AIDS
 - Angeborener Immundefekt
 - Oder kein SARS-CoV-2 Antikörper-Nachweis trotz Impfung

Sämtliche studienbezogenen Aufgaben (Aufklärung, Untersuchung, Transfusion des Immunplasmas, Nachsorge) **übernehmen wir, das IKT Ulm.**

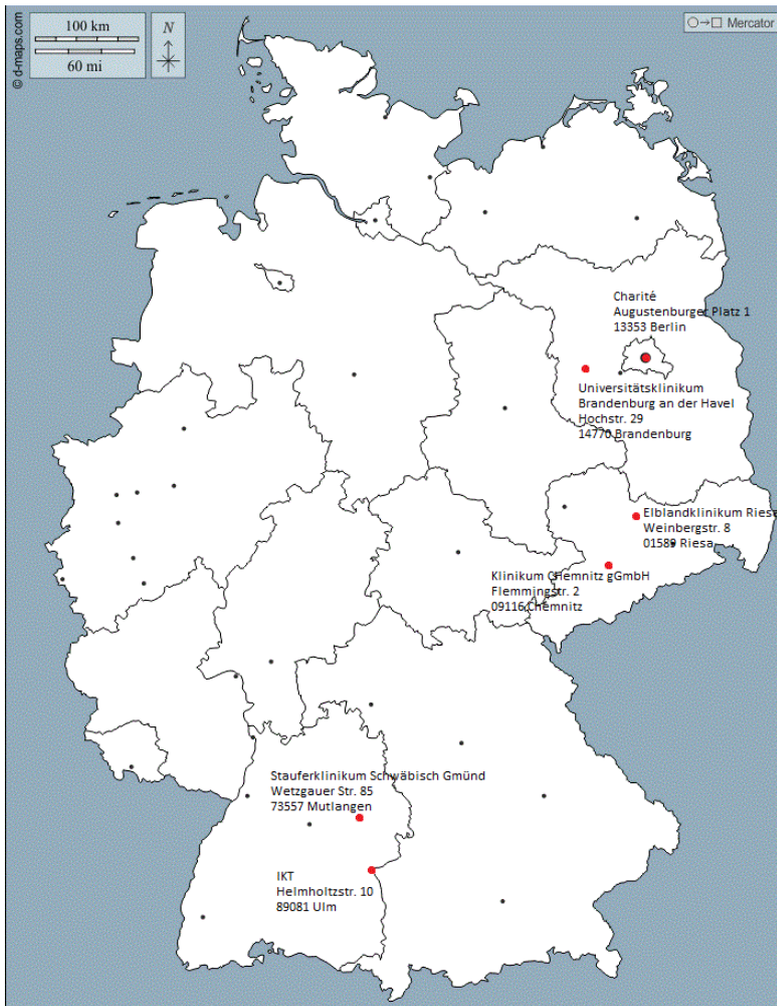
Vielen Dank für Ihre Mithilfe

Das COVIC-19 Team im IKT Ulm

Eine Übersicht zum Studienablauf finden Sie hier:



Weitere Therapiestandorte zeigt Ihnen diese Karte.



Erlaubte Begleitmedikation zur COVID-19- Studie

Monoklonale Antikörper wie

- Casirivimab
- Casirivimab/Imdevimab (REGN-COV2 oder Ronapreve)
- Bamlanivimab
- Bamlanivimab/Etesevimab
- Etesevimab
- Imdevimab
- Regdanvimab (Regkirona)
- Sotrovimab (Xevudy)
- Tixagevimab und Cilgavimab (Evusheld)

Antivirale Medikamente wie

- Molnupiravir (MK-4482)
- Nirmatrelvir/Ritonavir (Paxlovid)
- Remdesivir

Die Anwendung erfolgt dabei nach den entsprechenden aktuellen Behandlungsrichtlinien (siehe www.rki.de/covid-19-therapie)

Nicht erlaubte Therapiemaßnahmen bei COVID-19-Erkrankung während des gesamten Dauer der Studie (vom Einschluss bis zum Endpunkt nach 6 Monaten) sind z.B.

- Anti-IL-6R monoklonale Antikörper wie Tocilizumab
- Baricitinib (JAK 1 und JAK 2 Inhibitoren)
- Kortikosteroide