

WO FINDET DIE STUDIE STATT?

Die Studie wird neben Deutschland auch in drei weiteren europäischen Ländern durchgeführt (Niederlande, Griechenland & Slowenien). **In Deutschland können Sie in den folgenden Institutionen teilnehmen:**

UNIVERSITÄTSKLINIKUM HEIDELBERG:

Professor H. Seidling: hanna.seidling@med.uni-heidelberg.de
Tel.: +49 6221 56 38736

UNIVERSITÄTSKLINIKUM AACHEN::

Professor K. S. Just: studie.klinischepharm@ukaachen.de
Tel.: +49 241 8089131

Wir freuen uns sehr über Ihre Unterstützung und Teilnahme!
Mit Ihrer Teilnahme helfen Sie uns, Behandlungen stärker auf Patientinnen und Patienten abzustimmen und wichtige Informationen über Medikamente klarer zu vermitteln.



Lernen Sie unsere
Studie näher kennen:

www.safepolymed.eu



QR code scannen und
Clinical Trials besuchen

ID: NCT06956820

**BENÖTIGEN SIE
WEITERE
INFORMATIONEN?**

Kontaktieren Sie gerne unsere
Partner vor Ort oder besprechen
Sie Ihre Teilnahme mit Ihrer
Ärztin oder Ihrem Arzt.

Univerza v Ljubljani

**LERNEN SIE, WIE MEDIKAMENTE
UND GENE ZUSAMMENWIRKEN:**

**NEHMEN SIE AN DER
EMPASAFE STUDIE TEIL!**



WORUM GEHT ES IN DER STUDIE?



Im Rahmen der EmPaSafe-Studie untersuchen wir, wie die Behandlung von Patientinnen und Patienten, die **mehrere Medikamente gleichzeitig** einnehmen, **sicherer** werden kann. Es ist unser Ziel, die Nebenwirkungen, die durch die gleichzeitige Einnahme verschiedener Medikamente entstehen können, zu reduzieren und die Behandlung besser **auf die Bedürfnisse jeder einzelnen Person anzupassen**. Dazu analysieren wir die Wechselwirkungen zwischen Genen und Medikamenten. Die Studie ist Teil des EU-geförderten Projektes **SafePolyMed**, in dem 12 europäische Partnerinstitutionen zusammenarbeiten.

SIE DÜRFEN AN DER STUDIE TEILNEHMEN, WENN SIE:

- ✓ 18 Jahre oder älter sind
- ✓ mindestens vier verschiedene Medikamente einnehmen und
- ✓ kürzlich eines der **27 Medikamente** erhalten, die im Mittelpunkt unserer Untersuchung stehen.

SIE KÖNNEN LEIDER NICHT TEILNEHMEN, WENN SIE:

- ✗ schwanger sind
- ✗ gleichzeitig an anderen Studien teilnehmen



WIE PROFITIEREN SIE VON DER STUDIE?



- ✓ Sie erhalten **150 Euro** Aufwandsentschädigung.
- ✓ Helfen Sie mit, Ihre Behandlung wirksamer und sicherer zu machen.
- ✓ Erfahren Sie, wie Medikamente und Gene sich gegenseitig beeinflussen können.
- ✓ Tragen Sie dazu bei, dass Behandlungen besser auf die Bedürfnisse jedes einzelnen Menschen abgestimmt werden.

WAS ERWARTET SIE IN DER STUDIE?

- ✓ Die Teilnahme nimmt **12 Wochen** in Anspruch.
- ✓ Sie müssen für die Studie **nicht zusätzlich** in die Klinik kommen.
- ✓ Sie nutzen **eine Software mit einem Patiententagebuch**, in dem Informationen zu Ihrer Behandlung, Ihrem Wohlbefinden und Nebenwirkungen aufgeführt werden. Für eine technische Einführung und Unterstützung ist gesorgt.
- ✓ Über den Zeitraum der Studie erhalten Sie **drei Fragebögen** (Bearbeitungsdauer: jeweils 30–60min)
- ✓ Sie werden gebeten, an einem **abschließenden Interview** teilzunehmen (ca. 60 min).

