

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.klinischepharma@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.



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:

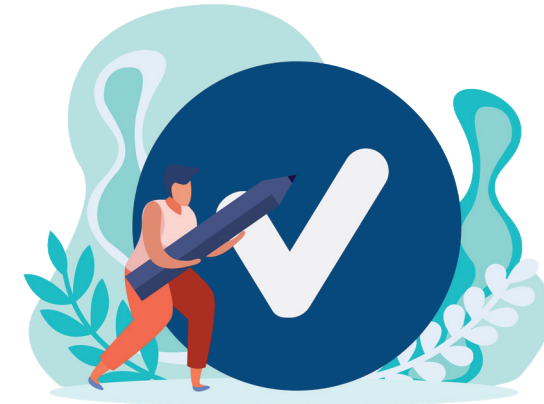
- ✓ 18 Jahre oder älter sind
- ✓ mindestens vier verschiedene Medikamente einnehmen und
- ✓ kürzlich eines der **27 Medikamente** erhalten, die im Mittelpunkt unserer Untersuchung stehen.



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).

