

Πού διεξάγεται η μελέτη;

Η μελέτη πραγματοποιείται εκτός από την Ελλάδα και σε τρεις ακόμη ευρωπαϊκές χώρες (Ολλανδία, Γερμανία, Σλοβενία.) Στην Ελλάδα μπορείτε να συμμετάσχετε μέσω του ακόλουθου φορέα:

Πανεπιστήμιο Πατρών:

Καθηγητής Γ. Π. Πατρινός, gpatrinos@upatras.gr,

Δρ. Α. Τσιρώνη, up1048053@ac.upatras.gr,

Τηλ.: +30 2610 962339

Εκτιμούμε ιδιαίτερα τη στήριξη και τη συμμετοχή σας!

Η συμβολή σας μας βοηθά να αναπτύξουμε πιο εξατομικευμένες θεραπείες και να παρέχουμε καλύτερη ενημέρωση για τα φάρμακα

Χρειάζεστε περισσότερες πληροφορίες;

Μη διστάσετε να επικοινωνήσετε με τους τοπικούς μας συνεργάτες ή να συζητήσετε τη συμμετοχή σας με τον/την γιατρό σας. Εκτιμούμε ιδιαίτερα τη στήριξη και τη συμμετοχή σας!

Η συμβολή σας μας βοηθά να αναπτύξουμε πιο εξατομικευμένες θεραπείες και να παρέχουμε καλύτερη ενημέρωση για τα φάρμακα.



Μάθετε περισσότερα για τη μελέτη μας.

www.safepolymed.eu



Σαρώστε τον κωδικό QR και επισκεφθείτε το Clinical Trials.
ID: NCT06956820

Univerza v Ljubljani

Μάθετε πώς τα γονίδιά σας επηρεάζουν τα φάρμακά σας.

Λάβετε μέρος στη μελέτη EmPaSafe!



Σχετικά με τη μελέτη



Στη μελέτη **EmPaSafe** εξετάζουμε αν η χρήση μιας διαδικτυακής εφαρμογής σε συνδυασμό με γενετικό έλεγχο, μπορεί να βελτιώσει την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα της θεραπείας, σε ασθενείς που λαμβάνουν **πολλά φάρμακα ταυτόχρονα**.

Στόχος μας είναι η ανάπτυξη **εξατομικευμένων θεραπειών, βασισμένων στα γονίδια κάθε ατόμου**, με σκοπό τη μείωση των ανεπιθύμητων ενεργειών.

Η μελέτη υλοποιείται στο πλαίσιο του ευρωπαϊκού έργου **SafePolyMed**, το οποίο χρηματοδοτείται από την ΕΕ και ενώνει 12 διεθνείς εταιρείες με κοινό όραμα: πιο ασφαλή και αποτελεσματική θεραπεία για όλους.

Πώς θα ωφεληθείτε από τη μελέτη;



- ✓ Συμβάλλετε στη βελτίωση της ασφάλειας και στην αύξηση της αποτελεσματικότητας των ιατρικών θεραπειών.
- ✓ Προωθείτε ενεργά την έρευνα με επίκεντρο τον ασθενή.
- ✓ Εμπλουτίζετε τις γνώσεις σας για τη σχέση μεταξύ φαρμάκων και γονιδίων.

Μπορείτε να συμμετάσχετε εάν·

- ✓ είστε 18 ετών ή μεγαλύτεροι,
- ✓ λαμβάνετε τουλάχιστον πέντε διαφορετικά φάρμακα και
- ✓ Σας έχει συνταγογραφηθεί πρόσφατα κάποιο από τα παρακάτω φάρμακα επιπλέον:

• **Υπολιπιδαιμικά**
(Atorvastatin, Simvastatin)

• **Αντικαταθλιπτικά**
(Amitriptylin, Citalopram, Escitalopram, Paroxetin, Sertalin, Venlafaxin)

• **Αναλγητικά** (Tramadol)

Ποια είναι τα κριτήρια αποκλεισμού;

- ✗ Εγκυμοσύνη
- ✗ Παράλληλη συμμετοχή σε άλλες μελέτες



Τι να περιμένετε από τη μελέτη;

- ✓ Διάρκεια συμμετοχής: **12 εβδομάδες**.
- ✓ Δεν είναι απαραίτητο να κάνετε επιπλέον επισκέψεις στο κέντρο μας.
- ✓ Θα σας ζητηθεί να δώσετε ένα **δείγμα αίματος**.
- ✓ Θα χρησιμοποιήσετε ένα **λογισμικό με ημερολόγιο** ασθενούς, στο οποίο θα καταγράφετε πληροφορίες σχετικά με τη θεραπεία σας, την ευεξία σας και τυχόν παρενέργειες (υπάρχει τεχνική υποστήριξη, αν τη χρειαστείτε).
- ✓ Κατά τη διάρκεια της μελέτης θα λάβετε **τρία ερωτηματολόγια** (διάρκεια 30–60 λεπτά το καθένα) και θα σας ζητηθεί να συμμετάσχετε σε **μία σύντομη τελική συνέντευξη** (διάρκεια περίπου 60 λεπτά).

