

KJE POTEKA RAZISKAVA?

Raziskava poteka v Sloveniji ter v treh drugih evropskih državah (Nizozemska, Grčija, Nemčija). **V Sloveniji lahko sodelujete v naslednjih ustanovah:**

- Zdravstveni zavod Zdravje (prof. dr. Marija Petek Šter, dr. med. spec.)
- Ambulanta Kus (Maja Kolšek Šušteršič, dr. med. spec.)
- Zdravstveni dom Ljubljana, enota Bežigrad (Angelika Marjetič Ulčakar, dr. med. spec.)
- Zdravstveni dom Ljubljana, enota Vič (Barbara Mazej Poredoš, dr. med. spec.)

UNIVERZA V LJUBLJANI, MEDICINSKA FAKULTETA:

Vodja raziskave: prof. dr. Vita Dolžan: pgxlabulmf@gmail.com

Zahvaljujemo se vam za podporo in sodelovanje!

Z vašo pomočjo lahko izboljšamo individualno zdravljenje in prispevamo k zanesljivejšim informacijam o zdravilih!



Več o raziskavi:

www.safepolymed.eu



**Skenirajte QR-kodo in
obiščite Clinical Trials**

ID: NCT06956820

**IMATE ŠE KAKŠNA
DODATNA
VPRAŠANJA?**



Ne oklevajte in se obrnite na raziskovalce Laboratorija za farmakogenetiko ali pa se glede sodelovanja posvetujte s svojo zdravnico ali zdravnikom..

 **SAFE POLYMED**

**ODKRIJTE, KAKO VAŠA ZDRAVILA
SODELUJEJO Z VAŠIMI GENI:**

**PRIDRUŽITE SE
RAZISKAVI EMPASAFE!**



Univerza v Ljubljani

**UNIKLINIK
RWTH AACHEN**
Klinische Pharmakologie


**HEIDELBERG
UNIVERSITY
HOSPITAL**

 **UNIVERSITY OF
PATRAS**
UNIVERSITY OF PATRAS

**L
U
M
C**



**Funded by
the European Union**

KAJ JE NAMEN RAZISKAVE?



V študiji **EmPaSafe** želimo ugotoviti, ali lahko spletna aplikacija v kombinaciji z **genetskim testiranjem** izboljša **varnost in učinkovitost zdravljenja** pri bolnikih, ki sočasno jemljejo več zdravil. Naš cilj je zagotoviti na genetskih podatkih temelječe **individualno prilagojeno zdravljenje** ter s tem zmanjšati število neželenih učinkov. Raziskava poteka v okviru projekta **SafePolyMed**, ki ga financira Evropska unija in združuje 12 mednarodnih partnerjev.

KORISTI ZA VAS?



- ✓ Večja varnost in učinkovitost zdravljenja.
- ✓ Prispevek k razvoju personalizirane medicine.
- ✓ Boljše razumevanje interakcij med zdravili in geni.

SODELUJETE LAHKO, ČE:

- ✓ ste stari 18 let ali več,
- ✓ jemljete vsaj pet različnih zdravil in
- ✓ ste pred kratkim začeli jemati eno od naslednjih zdravil:
 - **zdravilo za zniževanje holesterola** (atorvastatin, simvastatin)
 - **antidepresiv** (amitriptilin, citalopram, escitalopram, paroksetin, sertralin, venlafaksin)
 - **protibolečinsko zdravilo** (tramadol)

KATERI SO IZKLJUČITVENI KRITERIJI?

- ✗ Nosečnost
- ✗ Sočasno sodelovanje v drugih raziskavah



KAJ VKLJUČUJE VAŠE SODELOVANJE?

- ✓ Sodelovanje traja **12 tednov**.
- ✓ Oddaja **vzorca krvi (5 ml)** za farmakogenetsko testiranje.
- ✓ Uporaba **spletne aplikacije z dnevnikom** za spremljanje vašega zdravljenja, počutja in morebitnih neželenih učinkov. Za pomoč pri uporabi se obrnite na raziskovalce.
- ✓ Izpolnjevanje **vpisovalnikov** ob vključitvi, po 2 tednih in po 12 tednih (po približno 30–60 min) ter sodelovanje v kratkem zaključnem **intervjuju** (približno 60 min).

