



SHARE TO CARE
Gemeinsam entscheiden.

AN EINER STUDIE TEILNEHMEN – WAS SPRICHT DAFÜR, WAS DAGEGEN? FRAGEN UND ANTWORTEN

	Teilnahme	Keine Teilnahme
Was passiert bei einer Studie?	<ul style="list-style-type: none"> • In der Studienaufklärung werden Sie über alle Details informiert. • Sie haben keine Wahlmöglichkeiten hinsichtlich der Therapie. • In einer „verblindeten“ Studie wissen Sie nicht, ob Sie den neuen Wirkstoff bekommen oder ob Sie in der Kontrollgruppe sind. • In der Kontrollgruppe bekommen Sie entweder ein Scheinmedikament (Placebo) oder die Standardtherapie. 	<ul style="list-style-type: none"> • In der Studienaufklärung werden Sie über alle Details der Studie informiert. Mit der Studie selbst haben Sie nichts weiter zu tun. • Sie werden außerhalb der Studie ganz normal nach dem aktuellen medizinischen Standard behandelt. • Sie können sich mit Ihrer Ärztin oder Ihrem Arzt über die weitere Behandlung beraten und mitentscheiden.
Und wenn etwas schief geht?	<ul style="list-style-type: none"> • Vortests sowie strenge gesetzliche Vorgaben gewährleisten, dass die Teilnahme an einer Studie in der Regel sehr sicher ist. • Es wird sehr genau geprüft, ob die Therapie den Teilnehmenden Probleme bereitet. • Wenn irgendetwas für Sie Unangenehmes auftritt, dann werden Sie genauso behandelt, wie wenn Sie außerhalb der Studie in Behandlung wären. 	<ul style="list-style-type: none"> • Auch außerhalb von Studien kann eine unerwartete oder seltene Komplikation oder Nebenwirkung auftreten. • Es könnte sein, dass ein Problem mit der Therapie länger unerkannt bleibt, als das in der Studie wegen der engmaschigen Kontrollen der Fall gewesen wäre.
Kann ich mich später noch anders entscheiden?	<ul style="list-style-type: none"> • Sie können die Studie abbrechen. • Sie können aber nicht in den anderen Studienarm wechseln. 	<ul style="list-style-type: none"> • Wenn Sie die Standardtherapie außerhalb der Studie beginnen, ist es in der Regel sehr schwierig, Sie noch nachträglich in die Studie aufzunehmen. Das muss im Einzelfall geprüft werden.
Was habe ich davon?	<ul style="list-style-type: none"> • Sie haben die Chance, eine weiter entwickelte Therapie zu bekommen. • Die neue Therapie kann wirksamer sein oder weniger Nebenwirkungen haben als die bisherige Standardtherapie. • Auch in der Kontrollgruppe können Sie von der besseren Überwachung und intensiveren Betreuung profitieren 	<ul style="list-style-type: none"> • Sie vermeiden das Risiko unvorhergesehener Nebenwirkungen.
Gehe ich ein Risiko ein?	<ul style="list-style-type: none"> • Man kann in der Regel sehr gut überschauen, welche Risiken die Studienteilnehmenden eingehen. • In manchen Studien geht es darum, die Nebenwirkungen einer Therapie zu reduzieren. • Wenn eine völlig neue Substanz getestet wird, kann man schwer einschätzen, ob es Langzeitnebenwirkungen geben wird. 	<ul style="list-style-type: none"> • Sie gehen das Risiko ein, nicht so intensiv überwacht zu werden wie in der Studie. • Von den möglichen Vorteilen einer neuen Therapie profitieren Sie nicht. • Die neue Therapie kann wirksamer sein oder weniger Nebenwirkungen haben als die bisherige Standardtherapie.