

# Nebenwirkungen? Gar keine Wirkung?

Studie zur Anwendung der Personalisierten Medikation



PGXPERTS®

## Was ist Personalisierte Medikation?



Medikamente wirken nicht bei jedem Patienten gleich. Während sie bei einigen die gewünschte Wirkung erzielen, können bei anderen Nebenwirkungen auftreten oder die Wirkung ganz ausbleiben. Ein Grund dafür sind genetische Unterschiede, die beeinflussen, wie Medikamente im Körper verarbeitet werden.

Durch eine Blutentnahme und pharmakogenetische Untersuchung können diese Unterschiede ermittelt werden.

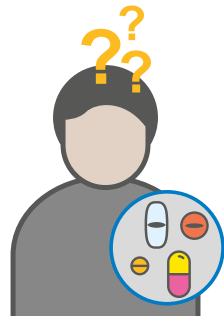
PGXperts stellt die Ergebnisse bereit und hilft dem Arzt somit bei der Auswahl und Dosierung der individuell passenden Medikamente.

## Warum wird die Studie durchgeführt?

Die [DIPP-Studie \(Digitalisierung der Personalisierten Medikation in der Primärversorgung\)](#) untersucht, ob eine der Genetik angepasste Medikamentenbehandlung die Lebensqualität von Patienten verbessern kann.

## Wer kann teilnehmen?

Teilnehmen können Personen ab 18 Jahren, die täglich mehr als vier Medikamente einnehmen und von Nebenwirkungen oder einer ausbleibenden Wirkung betroffen sind.



Nicht teilnehmen können Personen, die

- in der Vergangenheit eine Knochenmark-, Leber-, Nierentransplantation oder in den letzten vier Wochen eine Bluttransfusion erhalten haben.
- innerhalb der letzten 30 Tage an einer anderen klinischen Studie teilgenommen haben.
- an Krebs erkrankt oder kognitiv beeinträchtigt sind.

## Welchen Nutzen bietet Ihnen die Studie?

Sie erhalten eine umfangreiche Untersuchung und eine potenzielle Anpassung Ihrer Medikamentenbehandlung. Nach der Studie erhalten Sie eine Übersicht über Ihr genetisches Profil im Wert von 864,99 €. Dies enthält Informationen zu bekannten Wirkstoffen und gilt Ihr Leben lang.



## Welcher Aufwand erwartet Sie?

Ihre Teilnahme umfasst 3 Arzttermine, die jeweils ca. 30 Minuten dauern und innerhalb von 6 Wochen stattfinden. In den Terminen werden verschiedene Fragebögen ausgefüllt und Ihnen wird eine Blutprobe entnommen.

## Gibt es Risiken?

Es gibt sehr geringe Risiken und es besteht ein Versicherungsschutz.

Näheres erfahren Sie von Ihrem Prüfarzt.

## Was geschieht mit Ihren Daten?

Ihre Daten werden ausschließlich für die Studie genutzt und so gespeichert, dass niemand sie direkt mit Ihnen in Verbindung bringen kann.

Die DIPP-Studie wird gemäß den Bestimmungen der EU-Datenschutzgrundverordnung (DSGVO) und des Bundesdatenschutzgesetzes (BDSG) durchgeführt.

Ihre Teilnahme an der Studie ist freiwillig. Ihr Einverständnis können Sie jederzeit ohne Angaben von Gründen zurücknehmen.

Gemäß Art. 13 ff DSGVO geben wir Ihnen auf Anfrage Auskunft über personenbezogene Daten, berichtigen, übermitteln oder löschen diese oder schränken die Verarbeitung ein.



## Haben Sie Interesse?

Falls Sie Interesse an einer Teilnahme oder Fragen zur Studie haben, wenden Sie sich gerne an Ihren Hausarzt oder an eines der Prüfzentren:



**Praxisnetz Nürnberg Süd**  
Medizinische Gemeinschaft

**PNS | Praxisnetz Nürnberg Süd**  
Dr. med. Michael Bangemann  
Tel: +49 160 543 511 3  
+49 (0) 911 815 16-10  
E-Mail: [info@praxis-bangemann.de](mailto:info@praxis-bangemann.de)



**Praxis Dr. Jedamzik, Ingolstadt**  
Prof. Dr. med. Siegfried Jedamzik  
Tel: +49 (0) 172 88 20 200  
E-Mail: [jedamzik@hausarzt-jedamzik.de](mailto:jedamzik@hausarzt-jedamzik.de)



**Institute**  
**Clinical Chemistry**  
**Clinical Pharmacology**

**Klinisch-Pharmakologische Ambulanz des Universitätsklinikums Bonn (UKB)**  
Dr. med. Martin Coenen  
Tel: +49 (0) 228 287-16045  
E-Mail: [Klin-Pharm-Ambulanz@ukbonn.de](mailto:Klin-Pharm-Ambulanz@ukbonn.de)