# Ihre Vorteile als Studienteilnehmer

Sie leisten einen Beitrag zur Entwicklung neuer Therapiemöglichkeiten und somit zum medizinischen Fortschritt.

Während der gesamten Studie erhalten Sie eine professionelle Betreuung durch medizinisches Fachpersonal.

Untersuchungen und Behandlungen im Rahmen der klinischen Studie, die weit über die medizinische Routine hinausgehen, sind für Sie und Ihre Krankenkasse kostenlos.

Blutzuckerteststreifen und weitere benötigte Hilfsmittel werden Ihnen kostenlos zur Verfügung gestellt. Aufwandsentschädigungen werden gezahlt.

# Haben wir Ihr Interesse fur eine aktive Teilnahme an einer klinischen Studie geweckt?

Weitere Informationen zu aktuellen Studien finden Sie im Internet auf unserer Homepage: www.idfm.org

#### Wir sind für Sie da!

Institut für Diabetesforschung Münster Im FranziskusCarré



Hohenzollernring 70 48145 Münster

Geschäftsführung: Dr. med. Ludger Rose

Harald Pohlmeier

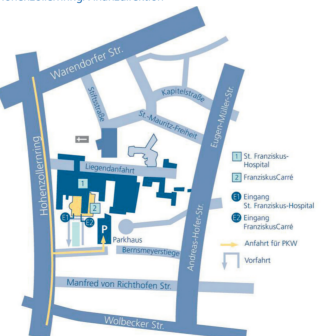
Ihre Ansprechpartnerin: Sina Hüneburg

Tel.: 02 51-9 35 23 21 Fax: 02 51-9 35 23 22

diabetesforschung@diabetes-muenster.de

www.idfm.org

Parkmöglichkeiten befinden sich direkt vor dem FranziskusCarré. Stadtbus-Linien: 2 und 10, Haltestelle: Hohenzollernring/Finanzdirektion





# Institut für Diabetesforschung Münster

Für Patienten



### Wer wir sind

Das Institut für Diabetesforschung in Münster führt in Kooperation mit verschiedenen pharmazeutischen Unternehmen klinische Studien mit Schwerpunkt Diabetes mellitus und Gefäßerkrankungen durch.

Gegründet wurde das Institut im Jahre 2006 unter der Leitung von Dr. med. Ludger Rose und Harald Pohlmeier, die auf 10 Jahre Erfahrung im Bereich klinischer Studien zurückgreifen können.

## Was ist eine klinische Studie?

Bevor ein neues Medikament von Ihrem Arzt verschrieben werden darf, muss es von den Gesundheitsbehörden zugelassen werden. Hierfuir sind klinische Prufungen erforderlich, in der die Wirksamkeit und Sicherheit eines Medikamentes nachgewiesen werden mussen.

Klinische Studien werden in verschiedene Phasen unterteilt.

#### Phase-I-Studien:

Das zu untersuchende Medikament wird einer geringen Anzahl (10-50) gesunden Menschen verabreicht.

#### **Phase-II-Studien:**

In Phase-II-Studien wird das Medikament erstmals bei einer kleinen Gruppe Patienten mit der entsprechenden Erkrankung eingesetzt. Ziel ist es, Informationen über die Wirksamkeit, Unbedenklichkeit und Dosis-Wirkungs-Beziehung des Arzneimittels zu erhalten.

#### Phase-III-Studien:

Hier wird das neue Medikament an einer größeren Patientengruppe getestet. Es gilt, die Wirksamkeit im Alltag, die Verträglichkeit und die Sicherheit des Medikaments zu erfassen.

#### Phase-IV-Studien:

Diese Studien werden erst nach erfolgter Zulassung eines Medikamentes durchgeführt. Dabei sollen weitere Erkenntnisse über Nutzen und Risiken des Arzneimittels gewonnen werden.

## Wichtig!

Bevor ein Patient an einer klinischen Studie teilnimmt, erhält er eine ausführliche Aufklärung und bestätigt sein Einverständnis schriftlich!



