

## WAAR VINDT DE STUDIE PLAATS?

De studie wordt naast Nederland ook in drie andere Europese landen uitgevoerd (Duitsland, Griekenland, Slovenië). In Nederland kunt u deelnemen bij de volgende instelling:

### LEIDS UNIVERSITAIR MEDISCH CENTRUM:

Professor J. J. Swen, Dr. M. van der Lee, Drs. R. Mosch:  
empasafe@lumc.nl  
Tel.: +31(0)71 526 5986

Wij zijn dankbaar voor uw deelname! Met uw steun kunnen behandelingen passender en veiliger worden gemaakt!



Ontdek onze studie  
[www.safepolymed.eu](http://www.safepolymed.eu)



Scan de QR-code en  
bezoek Clinical Trials

ID: NCT06956820



HEEFT U VERDER  
NOG INFORMATIE NODIG?

Neem contact op met onze  
lokale partners, of bespreek  
uw deelname met uw arts.

 SAFEPOLYMED

LEER HOE UW MEDICIJNEN EN UW DNA  
ELKAAR KUNNEN BEÏNVLOEDEN  
**NEEM DEEL AAN DE  
EMPASAFE STUDIE!**



Univerza v Ljubljani

**UNIKLINIK**  
RWTH AACHEN  
Klinische Pharmakologie

  
HEIDELBERG  
UNIVERSITY  
HOSPITAL

 UNIVERSITY OF  
PATRAS  
ΕΠΙΣΤΗΜΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟ ΠΑΤΡΑΣ

**L U**  
**M C**



Funded by  
the European Union

## WAAR GAAT DE STUDIE OVER?



In de **EmPaSafe**-studie onderzoeken we hoe we mensen die **vijf of meer medicijn tegelijk** gebruiken het beste kunnen helpen tijdens hun zorgtraject. We willen graag **hun veiligheid** nog beter ondersteunen en ervoor zorgen dat de medicijnen die zij gebruiken zo goed mogelijk voor hen werken. Ons doel is om patiënten te helpen **minder last te hebben van bijwerkingen** door behandelingen die speciaal op hen zijn afgestemd. Daarbij houden we rekening met de interactie tussen iemands DNA en iemands medicijnen. Dit onderzoek wordt mogelijk gemaakt door het EU-project **SafePolyMed**, waarin 12 internationale partners uit heel Europa samenwerken.

### U KOMT IN AANMERKING VOOR DE STUDIE ALS U:

- ✓ 18 jaar of ouder bent,
- ✓ ten minste 4 verschillende medicijnen gebruikt en
- ✓ u daarbij recentelijk een van de 27 medicijnen heeft gekregen die centraal staan in ons onderzoek.

### U KUNT HELAAS NIET MEEDOEN AAN HET ONDERZOEK ALS U:

- ✗ zwanger bent of
- ✗ op hetzelfde moment aan een ander onderzoek deelneemt.



## HOE PROFITEERT U VAN DE STUDIE?



- ✓ Zorg ervoor dat uw behandeling beter en veiliger werkt.
- ✓ Ontdek hoe medicijnen en genen elkaar kunnen beïnvloeden.
- ✓ Draag bij aan behandelingen die zijn afgestemd op ieders persoonlijke behoeften.

## WAT KUNT U VERWACHTEN VAN HET ONDERZOEK?

- ✓ De deelname neemt **12 weken** in beslag.
- ✓ Voor deelname hoeft u **niet extra** naar het ziekenhuis te komen.
- ✓ U geeft een **wangslimvlies-monster** af.
- ✓ U maakt gebruik van een **web-app** met een **patiëntendagboek**, waarin informatie over uw behandeling, uw welzijn en eventuele bijwerkingen wordt bijgehouden. Lokale ondersteuning is beschikbaar indien nodig.
- ✓ U vult **vragenlijsten** in aan het begin, na twee weken en na twaalf weken. Dit duurt ongeveer 30–60 minuten.
- ✓ U wordt gevraagd deel te nemen aan een kort afsluitend **interview** (ongeveer 60 min). Dit kan telefonisch of in persoon plaatsvinden.

