

Klinische Studien

Trotz großer Fortschritte in der Brustkrebsbehandlung in den letzten Jahren bleibt es notwendig, bewährte Behandlungen kritisch zu begleiten und neue Fragestellungen, zum Teil auch neue Medikamente im Rahmen von Studien zu testen. Hierfür bitten wir um Ihre Offenheit.

Qualitätskontrolle

Zur Kontrolle der Qualität der an einem Zentrum durchgeführten Behandlungen ist es erforderlich, Daten zu Ihrer Erkrankung, zu Ihrer geplanten Behandlung und auch während der gesamten Behandlungsphasen, beispielsweise zur Verträglichkeit von bestimmten Therapien zu sammeln, zu speichern und diese in gewissen Abständen, ohne Nennung Ihrer Person, auszuwerten. Hieran haben wir ein großes eigenes Interesse, sind dazu aber auch gesetzlich verpflichtet. Vor Speicherung Ihrer Daten werden wir Sie schriftlich um Ihre Zustimmung bitten.

Auch wenn Ihre Behandlung bei uns abgeschlossen ist, werden wir in den nächsten Jahren versuchen, über Ihren nachsorgenden Frauen- oder Hausarzt oder über Sie selber in Erfahrung zu bringen, wie es Ihnen nach Abschluss der Behandlung ergangen ist. Nur so lassen sich beispielsweise zuverlässige Daten erheben über die langfristige Wirksamkeit der eingesetzten Behandlungskonzepte. Bitte unterstützen Sie uns hier im Sinne einer zukünftigen Verbesserung der Therapiemöglichkeiten von Patientinnen mit Brustkrebs.

Studien

Wenn bei der Diskussion in unserer Tumorbesprechung vorgeschlagen wird zu prüfen, ob Sie für die Teilnahme an einer klinischen Studie in Frage kommen, kann es sein, dass unsere Mitarbeiter Ihnen die Teilnahme an einer Studie vorschlagen.

Zum einen gibt es Untersuchungen, die als Begleituntersuchungen einer normalen Standardtherapie darauf abzielen, Erfahrungen über Wirkungen und Nebenwirkungen bei einer großen Zahl von Patienten zu erheben (nicht interventionelle Studien). Zum anderen gibt es Therapieoptimierungsstudien, die dazu beitragen sollen, neue und bessere Behandlungsmethoden für sich und andere zu finden.

Dabei geht es darum, verschiedene Medikamentendosierungen zu erproben, um hier das Gleichgewicht aus Wirkung und Nebenwirkung noch besser zu finden, zum anderen kann es sich aber auch um die Untersuchung neuer Medikamente handeln, die häufig zusammen mit bereits eingeführten Medikamenten eingesetzt werden.

Solche Studien sind keine „Menschenversuche“, denn bevor eine solche Studie durchgeführt wird, sind bereits langjährige Untersuchungen, zunächst an Zellkulturen und Tieren vorausgegangen und auch Untersuchungen am Menschen haben dann längst schon stattgefunden. Jede einer solchen Studie muss sich an strenge Vorschriften halten und jede Studie wird durch unabhängige Ethik-Kommissionen vor ihrer Zulassung geprüft.

Klinische Studien

Ihre Vorteile bei einer Teilnahme:

- Sie werden über einen langen Zeitraum intensiv betreut und regelmäßig untersucht.
- Die Dokumentation des Verlaufs wird anonymisiert von einer neutralen Stelle ausgewertet und die Qualität der Therapie und Ihrer Ärzte damit überprüft.
- Sie sind unter Umständen eine der Ersten, die von einer besseren Therapie profitiert.

Hinweis: Inwieweit für Sie die Teilnahme an einer laufenden Therapiestudie möglich ist und zusätzliche Heilungschancen bringen kann, wird in unserer interdisziplinären Tumorkonferenz besprochen und Ihnen in einem ausführlichen Gespräch erklärt.

Die Teilnahme an einer Studie ist immer freiwillig und kann jederzeit abgebrochen werden.

Mögliche Fragen

Gibt es eine passende Studie für mich?

Name der Therapie/des Medikamentes?

Welche Chancen bietet die Teilnahme?

Sonstiges