

# Sieben Mythen rund um klinische Studien – was wirklich stimmt

32% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

**Man kann in der Kontrollgruppe landen, die nur ein Placebo erhält.**

Teilnehmende erhalten entweder die neue Therapieoption oder die bewährte Standardtherapie. Bedeutet: Sie bekommen mindestens die Behandlung, die sie auch sonst erhalten würden. Reine Placebo-Studien sind nur dann möglich, wenn für die Erkrankung keine bewährte Standardtherapie existiert.

50% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

Studien sind mit einem gewissen Maß an Risiko verbunden. Die Teilnehmenden werden jedoch sorgfältig überwacht, um Risiken zu minimieren. Zudem bieten Studien Zugang zu neuartigen Behandlungsansätzen, die sonst nicht verfügbar sind.

**Es gibt mögliche Nebenwirkungen und gesundheitliche Risiken.**

25% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

**Die Teilnahme an einer Studie ist mit hohen Kosten und Zeitaufwand für mich verbunden.**

Alle Kosten übernimmt das Unternehmen, das die Studie leitet. Die Teilnahme erfordert jedoch etwas zeitlichen Aufwand. Manchmal erhalten Teilnehmende Aufwandsentschädigungen für Untersuchungen oder Reisekosten.

**Man hat das Gefühl, ein Versuchskaninchen zu sein.**

23% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

Die Sicherheit der Teilnehmenden hat oberste Priorität. Teilnehmende können alle Fragen und Unsicherheiten ansprechen. Außerdem wird jede klinische Studie streng überwacht und Patient:innen haben das Recht, jederzeit aus der Studie auszutreten.

**Man wird oft nicht ausreichend über den Ablauf oder die Ziele informiert.**

14% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

Teilnehmende erhalten vor Beginn eine kompakte Studienübersicht mit Zielen, Studiendesign, Meilensteinen, Rollen und Kontaktpunkten. In regelmäßigen Gesprächen mit dem Studienteam werden Anpassungen frühzeitig verständlich gemacht und Unsicherheiten geklärt.

8% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

**Wenn während der Studie Probleme auftreten, werden diese oft vertuscht.**

Klinische Studien sind hochreguliert. Alle Daten werden akribisch erfasst, mit besonderem Augenmerk auf unerwünschte und unerwartete Ereignisse. Mehrstufige Prüfmechanismen sichern Datenintegrität und Patient:innensicherheit.

6% geben dies als Hürde für die Beteiligung an einer klinischen Studie an

**Die Sprache ist nicht verständlich, man versteht Erklärungen oft nicht.**

Alle Materialien sind in laienverständlicher Sprache (kurze Sätze, klare Begriffe, Erklärung von Fachausdrücken) geschrieben. Die Dokumente durchlaufen Lesbarkeits- und Nutzer:innentests sowie eine Überprüfung durch Ethikkommissionen.

BILD MIT HILFE VON KI ERSTELLT