

OPOLNOMOČENJE BOLNIKOV ZA IZBOLJŠANJE VARNOSTI PRI ZDRAVLJENJU Z VEČ ZDRAVILI HKRATI

Pri sočasni uporabi večih zdravil – **polifarmaciji**, lahko pride do interakcij med posameznimi zdravili ali pa med zdravili in večimi **geni (farmakogeni)**, vključenimi v presnovo zdravil. Kljub dejstvu, da so interakcije med zdravili in interakcije med zdravili in geni med seboj zelo povezane, se v klinični praksi še vedno obravnavajo ločeno. Zato je potreben bolj celosten pristop, ki upošteva posamezna bolezenska stanja in interakcije med različnimi zdravili in geni. Zaradi tega se bolniki lahko počutijo manj varne in zaupljive pri zdravstveni oskrbi, njihovo sodelovanje pa je lahko slabše in zdravil ne jemljejo kot jim je predpisano.

Opolnomočenje bolnikov

Kako do boljše podpore bolnikom v njihovem procesu zdravstvene oskrbe?



Odvzem
vzorca krvi



Izolacija DNK in
farmakogenetska
analiza



Dostop in uporaba
spletne aplikacije



Kontinuirana (12 tednov)
uporaba aplikacije
z dnevnikom jemanja zdravil

Vabimo vas k sodelovanju v **raziskavi EmPaSafe**, s katero želimo preveriti, ali lahko spletna aplikacija in genetska analiza izboljšata varnost in učinkovitost zdravljenja pri bolnikih s polifarmacijo. Sodelujejo lahko bolniki, ki sočasno jemljejo vsaj 5 zdravil in so pričeli z jemanjem novega zdravila, za katerega že obstajajo farmakogenetska priporočila. Raziskava poteka v sklopu projekta Horizon Europe "SafePolyMed".

Za dodatne informacije o **projektu SafePolyMed** obiščite spletni strani Medicinske fakultete (<http://ibk.mf.uni-lj.si/people/dolzan/SafePolyMed.html>) ali projekta SafePolyMed (<https://safepoly.med.eu/>).

Do konca leta 2025 bo v pilotno raziskavo vključenih skupno **120** bolnikov iz 4 evropskih držav (**Grčija, Nemčija, Nizozemska, Slovenija**).

Nosilec raziskave za Slovenijo je Univerza v Ljubljani, Medicinska fakulteta, Inštitut za biokemijo in molekularno genetiko, Laboratorij za farmakogenetiko.

POTEK RAZISKAVE

Od 19. 6. 2025 do 19. 12. 2025 bo potekalo vključevanje v **študijo** v kateri se bo farmakogenetsko testiranje opravilo ob ali pred začetkom zdravljenja z enim od vključitvenih zdravil. Vaš zdravnik bo lahko prilagodil predpisovanje tega zdravila na podlagi priporočil farmakogenetskega testa.

Sledi **trimesečno obdobje** sledenja preiskovancev (**do marca 2026**). Po koncu 12. tedenskega obdobja je s preiskovanci predviden tudi zaključni intervju. Predpisovanje zdravil bo potekalo kot običajno v klinični praksi, rezultate farmakogenetskega testiranja pa bodo bolniki prejeli v roku 7 dni po vključitvi preko spletne aplikacije.

VKLJUČITVENA MESTA V SLOVENIJI

V Sloveniji bomo v raziskavo vključili 30 bolnikov, ki se bodo zdravili v različnih zdravstvenih ustanovah po Sloveniji. Za več informacij se obrnite na zdravstveno osebo ali obiščite navedene spletne strani.



KONZORCIJ SafePolyMed



Projekt financira Evropska Unija v okviru Programa za raziskave in inovacije, številka projekta 101057639.

