



Was ist eine klinische Studie?

Eine klinische Studie ermittelt Daten, um die **Wirksamkeit von Behandlungsmethoden oder Medizinprodukten** zu untersuchen. Bevor es losgeht, wird genau festgelegt, was untersucht werden soll und auf welche Weise. Dieser verbindliche Plan garantiert **Wissenschaftlichkeit und Transparenz**. Am Ende der Studie werden die Ergebnisse veröffentlicht, egal wie sie ausfallen.

Warum soll ich mitmachen?

Durch Ihre Teilnahme helfen Sie, eine **bessere Versorgung von Kopfschmerz- und Migräne-Patienten** zu ermöglichen und das Gesundheitssystem zu erweitern. Im Rahmen der Studie können auch Sie **persönlich von der neusten Schmerz-Forschung profitieren**. Gleichzeitig tragen Sie zum **wissenschaftlichen Erkenntnisgewinn** bei. Je mehr Menschen bei einer Studie mitmachen, desto höher ist ihre Aussagekraft.

Wer garantiert die Sicherheit?

Bevor die Studie durchgeführt wird, muss eine unabhängige **Ethikkommission** zustimmen. Das heißt: Die Studie darf nicht schaden, sie soll respektvoll und vollständig aufklären. Die Teilnahme erfolgt freiwillig, Datenschutz und Risiko-Nutzen-Bewertung sind gewährleistet. Die Ergebnisse müssen der Gemeinschaft dienen. **Die ceprica-Studie wurde von der Ethikkommission der Ärztekammer Hamburg geprüft und erfüllt alle diese Kriterien.**

Wie ist der Ablauf für mich als Teilnehmer?

Nachdem Sie Interesse bekundet haben, lädt das Studienteam Sie zu einer **Online-Befragung** ein. Dazu erhalten Sie per E-Mail den Link zu einer Umfrageplattform. Bei Aufnahme in die Studie erhalten Sie einen **Online-Zugang zur Nutzung des zu testenden Programms für 3 Monate**. Mit Ablauf der Nutzungszeit (nach circa 3 Monaten) erhalten Sie die Einladung zu einer **Anschlussbefragung** auf der Umfrageplattform.

Wer ist für diese klinische Studie verantwortlich?

PD Dr. Gitta Jacob, Leitung der Forschungs- und Entwicklungsabteilung, GAIA AG, Psychologische Psychotherapeutin, Hans-Henny-Jahnn-Weg 53, 22085 Hamburg

Studienteam der **GAIA AG**, Entwickler von *ceprica* und weltweit führend im Bereich digitaler Therapeutika, Ansprechpartnerin: Melanie Arndt, M. Sc.

Wer beantwortet mir weitere Fragen?

Tel.: 040 351052 15

E-Mail: team@ceprica-studie.de