

# Informationen

## Ihr individueller Entscheidungsprozess

Mit der webbasierten Entscheidungshilfe erhalten Sie Unterstützung dabei:

- sich ausführlich zu informieren
- offene Fragen zu erkennen und diese mit in Ihr Aufklärungsgespräch zu nehmen
- sich auf Ihren Arztbesuch und das Aufklärungsgespräch vorzubereiten
- einen umfassenden Überblick über eine Studie zu gewinnen und sich leichter für oder gegen die Teilnahme an einer frühen klinischen Studie zu entscheiden

## Wie erhalte ich Informationen?

Die Entscheidungshilfe finden Sie unter [onconnect.share-to-care.de](https://onconnect.share-to-care.de) oder scannen Sie einfach den QR-Code.



Weitere Informationen finden Sie zudem unter [www.ccc-onconnect.de](https://www.ccc-onconnect.de)

## Unser Ziel: Patientenkompetenz stärken

Zur Entscheidungshilfe  
QR-Code scannen



# Sie haben Fragen zur Entscheidungshilfe?

## Nationales Centrum für Tumorerkrankungen (NCT/UCC) Dresden

Fetscherstraße 74  
01307 Dresden

☎ 0351 458-18636  
✉ [outreach@ukdd.de](mailto:outreach@ukdd.de)



## Kontaktieren Sie uns!

Gerne steht Ihnen das ONConnect-Team des NCT/UCC für Fragen zur Entscheidungshilfe zur Verfügung. Sie erreichen uns per E-Mail oder telefonisch.

## Über ONConnect

Ziel des von der Deutschen Krebshilfe geförderten Verbund-Projekts ONConnect ist eine flächendeckende, bestmögliche Versorgung von Krebsbetroffenen in Deutschland. Mehr unter [www.ccc-onconnect.de](https://www.ccc-onconnect.de).

Diese Entscheidungshilfe wurde im Rahmen des Verbundprojektes ONConnect von der Uniklinik RWTH Aachen (und SHARE TO CARE) entwickelt.



Bildnachweis: Magnific.com; Stand: Mai 2026

Träger Nationales Centrum für Tumorerkrankungen Dresden (NCT/UCC)



Universitätsklinikum  
Carl Gustav Carus  
DIE DRESDNER.



## Digitale Entscheidungshilfe Teilnahme an frühen klinischen Studien in der Onkologie

## Patienteninformation

Für informierte Entscheidungsfindung  
und gestärkte Patientenkompetenz



# Einleitung

Liebe Patientin, lieber Patient,  
liebe Betroffene, liebe Angehörige,

besteht für Sie die Möglichkeit zur Teilnahme an einer frühen klinischen Studie? Möchten Sie sich für sich oder für Ihre Angehörigen zu frühen klinischen Studien informieren?

Wünschen Sie mehr und tiefergehende Informationen?

Haben Sie Sorge, nicht alle Fragen im Arztgespräch präsent zu haben? Sind Sie unsicher, ob eine Studienteilnahme für Sie das richtige ist?

**Sie sind bei dieser Entscheidung nicht alleine!**

Wir haben eine **digitale Entscheidungshilfe** für Sie entwickelt, die Sie durch das Thema frühe klinische Studien in der Onkologie führt, Ihnen in der Vorbereitung auf Ihren nächsten Arztbesuch hilft und die Entscheidungsfindung erleichtert.

Weitere Informationen finden Sie in diesem Flyer.

Mit freundlichen Grüßen

Ihr ONConnect-Team des NCT/UCC Dresden

# Entscheidungsfindung

**Warum gibt es klinische Studien?**

Vor der Zulassung von Medikamenten müssen diese **gründlich geprüft** werden. Klinische Studien dienen dazu, herauszufinden, ob Behandlungen **wirksam** und **sicher** sind.

Ausgewählte Teilnehmende erhalten in klinischen Studien neue Wirkstoffe und werden engmaschig von medizinischem Fachpersonal betreut. Studienteilnehmende erhalten dadurch frühzeitig Zugang zu neuen Medikamenten und innovativen Behandlungen.

Um die Sicherheit der Teilnehmenden zu gewährleisten, unterliegen Studien **strengen gesetzlichen Vorgaben**: Bevor eine klinische Studie starten darf, wird sie umfassend vorbereitet und geplant. Anschließend prüfen eine zuständige Behörde sowie eine Ethikkommission alle Einzelheiten.

Erst nach der **Genehmigung** kann die Studie beginnen. In Deutschland sind für Genehmigungen das Paul-Ehrlich-Institut sowie das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) verantwortlich.

**Was sind frühe klinische Studien – Phase I und II – in der Onkologie?**

**Phase-I-Studien:** Eine kleine Gruppe von Teilnehmenden erhält einen neuen Wirkstoff. Ziel ist es, die Verträglichkeit und eine geeignete Dosierung zu ermitteln.

**Phase-II-Studien:** Eine größere Anzahl von Teilnehmenden wird untersucht. Hierbei liegt der Schwerpunkt auf der Festlegung der optimalen Dosis, der Verträglichkeit und auch auf der Wirksamkeit neuer Wirkstoffe.

**Ihre persönliche Entscheidungsfindung**

Die Entscheidungshilfe richtet sich an Menschen, die eine **Krebserkrankung** oder eine **Blutkrankheit** haben, und vor der Entscheidung stehen, an einer **frühen klinischen Studie** teilzunehmen.

**Wie unterstützt die Entscheidungshilfe?**

Mit der webbasierten Entscheidungshilfe können Sie sich einen umfassenden Überblick über das Thema frühe klinische Studien verschaffen. Sie erfahren, was klinische Studien sind, wie sie ablaufen und was das Besondere an frühen Studienphasen ist.

**Schrittweise** werden Sie durch das Thema geleitet und erhalten alle notwendigen Informationen, die Ihnen eine grundsätzliche Entscheidung für oder gegen eine Teilnahme an einer Studie ermöglichen.

**Was ist das Ergebnis?**

Sie erhalten wichtige Informationen von Betroffenen sowie Expertinnen und Experten. Dadurch können Sie offene Fragen und wesentliche Punkte für Ihre Entscheidung klären.

In der Rubrik „Meine Entscheidung“ können Sie wichtige Punkte **notieren, sortieren und bewerten**. Diese Zusammenfassung können Sie ausdrucken und in das nächste Arztgespräch mitnehmen.

Weitere Fragen wird Ihnen Ihre Ärztin oder Ihr Arzt persönlich beantworten.