Überzeugt, so wie Maja?

Dann sprich mit Deinem Arzt darüber

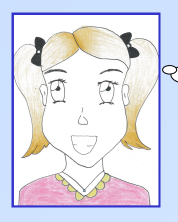


<u>Brauchst Du weitere Informationen?</u> Dann sieh Dir auch die Homepage des Europäischen Netzwerk für klinische Mukoviszidose-Studien (ECFS-CTN) an: http://www.ecfs.eu/ctn.

Maja nimmt an Mukoviszidose-Forschung teil



V1 allg 2013



Hallo! Ich heiße Maja und habe Mukoviszidose.



anche Ärzte werden Forscher genannt und sind damit beschäftigt neue, bessere Medikamente zu entwickeln. Zuerst machen sie viele Experimente in ihrem Labor. Das nennt man Forschung.

ielleicht weißt Du dass man dann viele verschiedene Medikamente nehmen muss! Wegen meiner Mukoviszidose muss ich immer mal wieder in eine spezielle Ambulanz in einem Krankenhaus gehen.
Weißt Du was mein Arzt mir dort letztes Mal erzählt hat?



ieses Mal hat mein Arzt mich gefragt, ob ich beim nächsten Schritt der Medikamentenentwicklung mitmachen möchte! Das heißt ich probiere in einer klinischen Studie aus ob es mir durch ein neues Medikament besser geht als bisher. Das ist wichtig damit man dieses Medikament in Zukunft auch vom Arzt verschrieben bekommen kann.

Maja nimmt an Mukoviszidose-Forschung teil

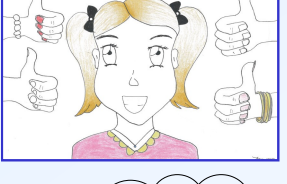


ein Arzt hat gesagt, auch andere Kinder in verschiedenen Ländern testen das neue Medikament gerade (auch in Italien wo wir letztes Jahr im Urlaub waren). Mama und Papa haben dem Arzt viele Fragen zu dieser Studie gestellt. Am Ende haben sie mich gefragt ob ich da mitmachen möchte.

as bedeutet zwar dass ich für Untersuchungen etwas häufiger in die Ambulanz gehen muss, und manchmal muss man mir auch etwas Blut abnehmen. Aber mein Arzt hat mir erklärt, dass das ganz wichtig ist um zu sehen wie es mir mit dem neuen Medikament geht (Cool: Vielleicht fliegt mein Blut sogar mit dem Flugzeug in ein spezielles Labor!)

Deshalb habe ich mich entschieden mit zu machen!

ch hoffe das neue Medikament wird mir und anderen Kindern mit Mukoviszidose in Zukunft gut helfen.



Warum fragst Du nicht mal, ob Du auch ein neues Medikament testen kannst?