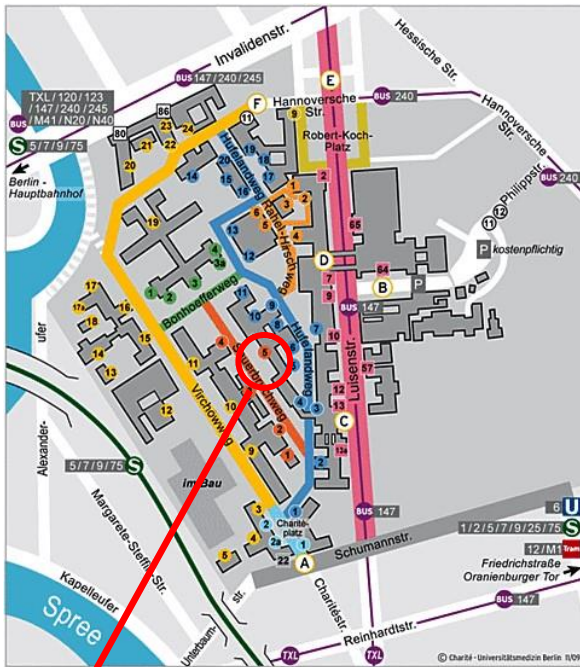


So finden Sie uns:



NCRC

NeuroCure Clinical Research Center
Charité Campus Mitte

Campusadresse:
Sauerbruchweg 5,
Ebene 2, Raum 001-003
Studienambulanz
AG Klinische Neuroimmunologie

So erreichen Sie uns:

NeuroCure Clinical Research Center (NCRC)
Charité - Universitätsmedizin Berlin
AG Klinische Neuroimmunologie
Studienambulanz

Leitung: Prof. Dr. Friedemann Paul

Charitéplatz 1
10117 Berlin

Tel. 030-450 539 040

Email studienambulanz-ag-paul@charite.de

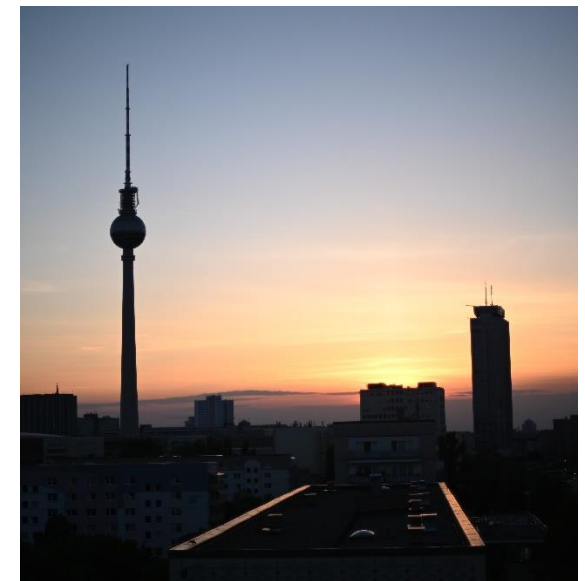
Unsere Kooperationspartner

Coimbraprotokoll gemeinnützige UG
(haftungsbeschränkt)
Rudolf-Diesel-Str. 21
82166 Gräfelfing
www.coimbraprotokoll.de
<https://www.facebook.com/coimbraprotokoll>

Falk-Stiftung für Gesundheit und Bildung
Merianstraße 27
90409 Nürnberg
www.falk-stiftung.de

Coimbra-Protokoll in der MS

Eine Beobachtungsstudie
für Patientinnen und Patienten mit
schubförmiger Multipler Sklerose



in Kooperation mit:



Coimbra-Protokoll in der MS

Was ist das Coimbra-Protokoll?

Bei dieser ärztlich überwachten Behandlung wird individuell ultrahoch dosiertes Vitamin D in Verbindung mit weiteren Cofaktoren eingesetzt. Zusätzlich werden Patient*innen hinsichtlich eines gesunden Lebensstils (Ernährung, Bewegung und seelische Balance) geschult.

Die Therapie geht zurück auf Prof. Dr. Cicero G. Coimbra, Arzt für Neurologie und Innere Medizin. Basierend auf der Theorie einer genetisch bedingten Störung des Vitamin D Stoffwechsels behandelt er seit 2005 Patienten mit Autoimmunerkrankungen wie der Multiplen Sklerose mit individuell hochdosiertem Vitamin D und weiteren Cofaktoren. Über 140 Ärzte bildete Dr. Coimbra ehrenamtlich aus, so dass bisher ca. 30.000 Patienten weltweit behandelt werden konnten.

In sozialen Netzwerken gibt es viele positive Erfahrungsberichte, insbesondere bei schubförmiger MS. Jedoch fehlen bisher Studien zur langfristigen Sicherheit und ein wissenschaftlich ausreichender Nachweis der Wirkung.

Welcher konkrete Nutzen ergibt sich aus der Studienteilnahme für Sie?

- Durch Ihre Teilnahme an der Studie erhalten Sie detaillierte, über die Routine hinausgehende Untersuchungen und damit einen möglichen zusätzlichen Informationsgewinn über den Verlauf und Behandlungsmöglichkeiten Ihrer Erkrankung.
- Darüber hinaus hoffen wir, aus der Studie Erkenntnisse zu gewinnen, welche die zukünftige Beratung und Behandlung von Patienten mit MS weiter verbessern.

Coimbra-Protokoll in der MS

Was Sie zum Ablauf wissen müssen:

Es handelt sich um eine reine Beobachtungsstudie, die keinen Einfluss auf die medikamentöse und anderweitige Behandlung Ihrer Erkrankung nimmt.

Jeder Teilnehmer wird regelmäßig über bis zu vier Jahren mit jährlichen Terminen (Visiten) im Studienzentrum des NCRC, Charité - Universitätsmedizin Berlin untersucht. Hierbei sind insbesondere folgende Untersuchungen geplant:

- Ausführliche Erhebung der Krankengeschichte
- Neurologische Untersuchung
- Kernspintomografien von Gehirn und Rückenmark
- Untersuchungen der Augen und des Sehnervs (u.a. Sehschärfe, Kontrastsehen)
- Bestimmung immunologischer Parameter im Blut
- Fragebögen (z.B. zur Lebensqualität)

Wer kann teilnehmen?

- Patienten mit schubförmig-remittierender Multipler Sklerose
- Start einer Behandlung nach COIMBRA-Protokoll nicht mehr als 30 Tage vor Studieneinschluss
- Alter 18-55 Jahre

Wann ist eine Teilnahme nicht möglich?

- Wenn keine MRT-Untersuchung durchgeführt werden kann
- Wenn Sie zum Gehen Unterstützung durch ein Hilfsmittel benötigen
- Bei Schwangerschaft und Stillzeit (zu Beginn der Studie)

Coimbra-Protokoll in der MS

Was Sie sonst noch wissen sollten:

- Ihre Studienteilnahme ist selbstverständlich freiwillig und kann jederzeit beendet werden.
- Eine Teilnahme oder Nicht-Teilnahme an der Studie hat keinen Einfluss auf Ihre reguläre medizinische Behandlung.
- Sie sind im Rahmen der Studie versichert (Personenschäden).
- Für die Teilnahme können wir Ihnen leider keine Aufwandsentschädigung erstatten. Bis zu einer Höhe von 200 € pro Studiervisite ist eine Erstattung von Reisekosten möglich.
- Sie haben die Möglichkeit, sich mit Fragen jederzeit an das Studienteam zu wenden.

Ihr Ansprechpartner ist:

Fr. Jana Bigall, Studienkordinatorin
jana.bigall@charite.de

Gern erhalten Sie auch eine detaillierte Patienteninformation. Bitte kontaktieren Sie uns!

Hier können Sie uns erreichen:

Studientelefon: 030-450 030-450 539 040
Email: studienambulanz-ag-paul@charite.de

Vielen Dank für Ihr Interesse!