

Ansprechpartner:

Prof. Dr. med. Dr. phil. Henrik Walter

Telefon: (030) 450 617 348

E-Mail: [esprit@charite.de](mailto:esprit@charite.de)



**Universität zu Köln**

Klinik für Psychiatrie und Psychotherapie  
Früherkennungs- und Therapiezentrum für  
psychische Krisen (FETZ)

Ansprechpartner:

Prof. Dr. med. Stephan Ruhrmann

Telefon: (0221) 478-4042

E-Mail: [esprit@fetz.org](mailto:esprit@fetz.org)



**Klinikum der Universität München**

Klinik und Poliklinik für Psychiatrie und  
Psychotherapie

Direktor: Prof. Dr. med. Peter Falkai

Ansprechpartner:

Studienzentrum Psychiatrie – SZP

Telefon: (089) 4400 52769 (Anrufbeantworter)

Fax: (089) 4400 558582

E-Mail:

[psychiatrie.studienzentrum@med.uni-muenchen.de](mailto:psychiatrie.studienzentrum@med.uni-muenchen.de)

## Patienten im Frühstadium einer Schizophrenie gesucht

### Patientenaufruf



## Patientenaufruf

Wurde bei Ihnen in den letzten fünfzehn Jahren eine Psychose aus dem schizophrenen Formenkreis diagnostiziert? Erhalten Sie bereits eine stabile orale Medikation mit Amisulprid, Aripiprazol, Olanzapin, Paliperidon, Quetiapin oder Risperidon oder beabsichtigen Sie, sich auf diese Medikamente einstellen zu lassen? Sind Sie zwischen 18 und 65 Jahre alt?

Dann laden wir Sie ein, an unserer klinischen Untersuchung von Cannabidiol als zusätzliche Medikation zu Ihrer individuellen Standardtherapie mit Amisulprid/Aripiprazol, Olanzapin, Paliperidon, Quetiapin oder Risperidon teilzunehmen. Cannabidiol ist ein sehr gut verträglicher und vermutlich antipsychotisch wirksamer Bestandteil der Cannabispflanze. Bislang ist Cannabidiol noch nicht als Medikament zugelassen, es existieren jedoch bereits erste klinische Studien.

Ihre Studienteilnahme ermöglicht es, zu überprüfen, ob die zusätzliche Gabe eines Medikaments mit einem innovativen antipsychotischen Wirkmechanismus zu einer Verbesserung des Therapieerfolgs führt.

## Ablauf der Studie

Die Behandlung im Rahmen dieser klinischen Studie erfolgt in der Regel ambulant. Die Studie dauert insgesamt 52 Wochen. In diesem Zeitraum sind insgesamt zehn ausführliche Studienvisiten vorgesehen. Nach einer Voruntersuchungsphase nehmen Sie in den ersten 26 Wochen Ihrer Studienteilnahme zusätzlich zu Ihrer individuellen antipsychotischen Standardtherapie, Cannabidiol oder ein Placebo ein.

Im Anschluss wird die Zusatzmedikation über zwei Wochen kontinuierlich abgesetzt. Nach 39 und 52 Wochen erfolgt jeweils eine ausführliche Nachsorgeuntersuchung.

Wir untersuchen u.a. kognitive Verbesserungen, physische Auswirkungen und Effekte auf Ihre Erkrankungssymptome mit einer Vielzahl von derzeit zur Verfügung stehenden Untersuchungsmethoden.

Weitere Informationen zu dieser Studie erhalten Sie in den beteiligten Studienzentren (siehe Kontaktadressen).

Anfragen von Angehörigen sind ebenfalls willkommen.

## Kontaktadressen der Studienzentren



Zentralinstitut für  
Seelische Gesundheit  
Landesstiftung  
des öffentlichen Rechts

### **Zentralinstitut für Seelische Gesundheit**

Klinik für Psychiatrie und Psychotherapie  
J5 · 68159 Mannheim

Ansprechpartner:

Prof. Dr. med. F. Markus Leweke

Telefon: (0621) 1703-702721 (Anrufbeantworter)

E-Mail: [esprit@cimh.de](mailto:esprit@cimh.de)



### **RWTH Aachen**

Klinik für Psychiatrie, Psychotherapie und  
Psychosomatik

Ansprechpartner:

Dr. med. Tanja Veselinovic

Telefon: (0241) 80 35893

E-Mail: [esprit@ukaachen.de](mailto:esprit@ukaachen.de)