

Weitere teilnehmende Zentren:

- Universitätsklinikum der Ruhr-Universität Bochum
- Universitätsklinikum Bonn AÖR
- Goethe Universität Frankfurt am Main
- Universität Leipzig
- Universitätsklinikum Tübingen
- Uniklinikum Würzburg

Kontakt

Wenn Sie mehr über die STIM-ADHS-Studie erfahren möchten, wenden Sie sich bitte an die Klinik für Psychiatrie, Psychotherapie und Psychosomatik.

Klinik für Psychiatrie, Psychotherapie und Psychosomatik

Klinikdirektor Univ.-Prof. Dr. med. Thomas Frodl
Uniklinik RWTH Aachen
Pauwelsstraße 30
52074 Aachen

Studienleitung

Univ.-Prof. Dr. med. Thomas Frodl

Interesse?

Dann schreiben Sie bitte eine E-Mail an:

✉ Stim-ADHD@ukaachen.de

Hinweis

Sollten Sie uns kontaktieren, bedeutet das nicht, dass Sie an der Studie teilnehmen müssen.

Studieninformation



Studienteilnehmende für STIM-ADHS-Studie gesucht

Können Sie uns dabei helfen, mehr über die Wirksamkeit von transkranieller Gleichstromstimulation bei Personen mit ADHS im Erwachsenenalter zu erfahren?

Wir freuen uns, von Ihnen zu hören!

Was ist die STIM-ADHS-Studie?

In dieser Studie wird die Wirksamkeit von transkranieller Gleichstromstimulation (kurz: tDCS) zur Behandlung von ADHS im Erwachsenenalter untersucht. Ziel der STIM-ADHS-Studie ist es, zu klären, ob eine Behandlung mit tDCS als Alternative oder zusätzlich zur bestehenden Therapie bei Erwachsenen mit ADHS zu einer Verbesserung der Symptome führt. Die Ergebnisse dieser Studie können für die Erweiterung der Behandlungsmöglichkeiten bei ADHS im Erwachsenenalter hilfreich sein.

Für wen ist die Studie geeignet?

Für die STIM-ADHS-Studie suchen wir erwachsene Personen, die:

- › Interesse an einer tDCS-Behandlung haben
- › 18 bis 65 Jahre alt sind
- › eine bekannte AD(H)S oder Symptome haben
- › keine ADHS-Medikamente einnehmen oder
- › seit längerer Zeit mit einer stabilen Dosis eines ADHS-Medikaments behandelt werden
- › keine weitere schwere psychische Erkrankung oder substanzbedingte Abhängigkeit haben
- › nicht schwanger sind oder stillen
- › aktuell nicht an einer anderen Studie teilnehmen.

Es gibt noch weitere Kriterien, die Sie erfüllen müssen. Diese Teilnahme-kriterien prüft unser Studienteam im Rahmen einer ausführlichen Voruntersuchung.

Welche Behandlung erhalte ich?

Die teilnehmenden Personen erhalten entweder:

- › eine aktive Behandlung mit tDCS
- › eine Placebo-Behandlung



Sie werden nach dem Zufallsprinzip einer dieser beiden Behandlungsmöglichkeiten zugeordnet. Der Vergleich mit dem Placebo dient dazu, die Wirksamkeit der tDCS besser beurteilen zu können. Es besteht die gleiche Wahrscheinlichkeit, dass Sie entweder die aktive tDCS-Behandlung oder die Placebo-Behandlung erhalten. Weder Sie noch das Studienteam wissen, welche Behandlung Sie erhalten. Dadurch wird gewährleistet, dass die Ergebnisse der Studie auf dieselbe, unvoreingenommene Weise gehandhabt werden.

Sie erhalten die Ihnen zugewiesene Studienbehandlung fünf Tage lang einmal täglich. Eine Behandlungssitzung dauert insgesamt circa 30 Minuten.

Was bedeutet die Teilnahme für mich?

Die Studie dauert insgesamt 13 Wochen. Zusätzlich zur Studienbehandlung müssten Sie sechs Termine in Ihrem Studienzentrum wahrnehmen.



Das gesamte Behandlungsprogramm umfasst:

- › eine Online-Befragung im Vorfeld der Studie
- › eine ausführliche persönliche Voruntersuchung
- › fünf tägliche Behandlungen mit tDCS innerhalb einer Woche
- › fünf Nachuntersuchungen nach Abschluss der Behandlungsphase

Im Rahmen der Untersuchungstermine werden Ihr Befinden und Ihre ADHS-Symptome anhand verschiedener Methoden beurteilt. Dazu gehören:

- › Selbst ausgefüllte **Fragebögen** zu Ihren ADHS-Symptomen sowie zu Ihrem allgemeinen Befinden.
- › **Computerbasierte Aufgaben**, mit denen die Aufmerksamkeit und Impulsivität gemessen werden.
- › Strukturierte medizinische **Gespräche**, bei denen Ihnen spezifische Fragen gestellt werden, um Ihre psychische und körperliche Gesundheit zu beurteilen.

Für den Erfolg unserer Studie ist es von Bedeutung, dass Sie zu allen Untersuchungsterminen anwesend sind.