



Warum wird die Studie durchgeführt?

Die Studie dient der **Überprüfung der Wirksamkeit** von emynda. Bevor es losgeht, wird genau festgelegt, was untersucht werden soll und auf welche Weise. Am Ende der Studie werden die Ergebnisse veröffentlicht, egal wie sie ausfallen. Dieser verbindliche Plan garantiert **Wissenschaftlichkeit und Transparenz**.

Warum sollte ich mitmachen?

Durch Ihre Teilnahme helfen Sie, eine **bessere Versorgung von Epilepsie-Patienten** zu ermöglichen und digitale Innovationen im Gesundheitssystem zu fördern. Im Rahmen der Studie können auch Sie **persönlich von der neusten Epilepsie-Forschung profitieren**. Gleichzeitig tragen Sie zum **wissenschaftlichen Erkenntnisgewinn** bei. Je mehr Menschen bei einer Studie mitmachen, desto höher ist ihre Aussagekraft.

Wie ist der Ablauf für mich als Teilnehmer?

Nachdem Sie Interesse bekundet haben, lädt das Studienteam Sie zu einer **Online-Befragung** ein. Dazu erhalten Sie per E-Mail den Link zu einer Umfrageplattform. Bei Aufnahme in die Studie erhalten Sie einen **Online-Zugang zur Nutzung des zu testenden Programms für 6 Monate**. Mit Ablauf des Studienzeitraums (nach circa 3 Monaten) erhalten Sie die Einladung zu einer **Anschlussbefragung** auf der Umfrageplattform.

Wer ist für die Studie verantwortlich?

Verantwortlich für die Studie ist PD Dr. Gitta Jacob, Psychologische Psychotherapeutin und Leitung der Forschungs- und Entwicklungsabteilung der GAIA AG. Die GAIA AG ist führend im Bereich digitaler Therapieprogramme und führt regelmäßig Studien zu Ihren Programmen durch.

Wer beantwortet mir weitere Fragen?

Unser Studienteam steht Ihnen bei Fragen per E-Mail und telefonisch jederzeit zur Verfügung.

Ihre Ansprechpartnerinnen: Anja Specht & Petra Buhl

Mail: team@emynda-studie.de

Tel.: 040 - 228 593 723