



EMISI:

**Vergleich der Wirkung von Metamizol und Ibuprofen sowie einer kurzen Schulung
zusätzlich zur hausärztlichen Behandlung bei akuten bis subakuten
Rückenschmerzen**

Ziel dieser Studie

Diese klinische Studie untersucht die Wirksamkeit von zwei sehr häufig verwendeten Schmerzmedikamenten - Novalgin® (Metamizol) und Ibufen-L® (Ibuprofen)- und einer Schulung bei der Therapie von Rückenschmerzen. Damit kann künftig die Behandlung bei Rückenschmerzen optimiert werden.

Rekrutierungsphase bis: 2021

Einschlusskriterien

Es können alle Patienten teilnehmen, welche mindestens 18 Jahre alt sind und an einer neuen Rückenschmerzepisode des unteren Rückens leiden.

Ausschlusskriterien

Nicht teilnehmen dürfen Personen, die bereits in einer anderen Studie eingeschlossen sind sowie Patienten, die eine Unverträglichkeit oder Erkrankungen aufweisen, die gegen die Verwendung der Medikamente sprechen.

Studiendesign

Es handelt sich um eine verblindete, randomisierte Studie. Das bedeutet, dass weder der Patient noch der Hausarzt wissen, welches Medikament ein Patient erhält und die Zuteilung erfolgt zufällig.

Bei der ersten Visite erfolgt der Studieneinschluss und es werden zusätzlich zur normalen Konsultation einige Fragebogen ausgefüllt (Zeitbedarf: 45min), Kontrolltermine erfolgen 2 und 6 Wochen nach Studieneinschluss (Zeitbedarf: je 30 min). Zudem wird der Patient 2mal telefonisch kontaktiert (Zeitbedarf: je 10 min). In der Schulungsgruppe erhalten Patienten zusätzlich Informationsmaterial und werden nochmals telefonisch kontaktiert (Zeitbedarf: 15 min).

Weiterführende Informationen bei Interesse an einer Teilnahme: → [Link zur Pat.-info.](#)

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04111315

Kontakt

Verantwortlicher Arzt am Prüfzentrum: Pract. Med. Petra Ferrari Pedrini und Prof. Dr. med. et phil. Maria Wertli, Direktorin Departement Innere Medizin und Chefärztin Innere Medizin

Clinical Trial Unit (CTU) /Studienkoordination
Partnerhaus 2; Erdgeschoss
Kantonsspital Baden
+41 56 486 25 14
CTU@ksb.ch