

Das Wichtigste in Kürze

- Die FABIANA-Studie hat zum **Ziel**, den Weg in eine Behandlung bei Menschen mit Magersucht besser zu verstehen.
- Teilnehmen können Patientinnen mit Magersucht **ab 14 Jahren**, deren erste psychotherapeutische Behandlung nicht länger als 12 Monate her ist sowie deren Angehörige und Ärztinnen und Ärzte.
- Bei **Studienteilnahme** erhalten Sie alle Studienmaterialien und einen frankierten Rückumschlag.
- Als **Dankeschön** für Ihre Teilnahme erhalten Sie eine kleine finanzielle Aufwandsentschädigung.
- Studienstart: Januar 2020

Studienleitung

Teilstudie I: Prof. Bernd Löwe

Teilstudie II+III: Prof. Antje Gumz

Psychosomatische Medizin und Psychotherapie

Zentrum für Innere Medizin

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf

Martinistr. 52

20246 Hamburg

Ihre Ansprechpartner

Bei Interesse oder weiteren Fragen können Sie sich montags bis freitags in der Zeit von 9 bis 16 Uhr unter **0152 2282-7125** oder jederzeit via Email (**jus.schmidt@uke.de**) an das Studienteam wenden.

Kooperationspartner



Ambulante Psychotherapeutin
Mit Unterstützung durch spezialisierte Beratungsstellen



Klinik und Poliklinik für
Psychosomatische Medizin und Psychotherapie



Patientinnen | Angehörige | Ärzte

FABIANA-Studie

FAktoren in der **B**ehandlungs**I**nitiation bei
Anorexia **N**ervosa

Gefördert durch
DFG Deutsche
Forschungsgemeinschaft



FABIANA auf einen Blick

Die DFG-geförderte Studie gliedert sich in **drei Teilstudien**. In der ersten Teilstudie haben wir mithilfe von Patientinnen mit Magersucht, deren Angehörigen und Ärzten förderliche und hinderliche Faktoren für eine Behandlungsaufnahme erfasst und in einem Fragebogeninstrument zusammengefasst.

Dieses Instrument haben wir in der zweiten Teilstudie methodisch überprüft und weiterentwickelt.

In der nun folgenden dritten Teilstudie möchten wir herausfinden, welcher der ermittelten förderlichen und hinderlichen Faktoren den größten Einfluss auf die Dauer bis zum Behandlungsbeginn hat.

Unser **Ziel** ist es, aus diesen Informationen Empfehlungen abzuleiten, um Betroffenen zukünftig einen möglichst frühen Behandlungsbeginn zu ermöglichen.

Mit **Ihrer Teilnahme** können Sie Ihre ganz persönlichen Erfahrungen einbringen und dabei helfen, den Weg in die Behandlung besser zu verstehen.

Wer kann teilnehmen?

Patientinnen mit Magersucht **ab 14 Jahren**, deren erste psychotherapeutische Behandlung nicht länger als 12 Monate zurück liegt.

Bei Einwilligung bzw. Schweigepflichtentbindung: ein Angehöriger und ein Arzt der Patientin (z.B. Hausarzt, Kinderarzt, Frauenarzt).

Wie läuft die Studie?

