

Nach Phase III auf den Markt

WISSENSCHAFT ERKLÄRT: ZULASSUNG EINES MEDIKAMENTS Bis nachgewiesen ist, dass ein neues Medikament wirksam und unbedenklich ist, muss es drei Studienphasen durchlaufen – vom Labor bis zum Menschen. Bei Ergotherapie-Studien ist das anders.

Die 62-jährige Herta Knorr leidet seit Jahren an einer Kniegelenkarthrose. Beim morgendlichen Zeitungslernen fällt ihr eine Annonce auf: „Probanden mit chronischen Knieschmerzen als Testpersonen für neues Medikament (Hyalond) im Rahmen einer klinischen Phase-III-Studie gesucht!“ Nun ist Herta Knorr hellwach. Vielleicht könnte ihr dieses Medikament ja helfen! Aber eigentlich ist sie doch kein Versuchskarnickel. Und was bedeutet überhaupt „Phase III“? Sie fragt ihre Ergotherapeutin Charlotte Kern.

Bezüglich der Studienphasen muss Charlotte recherchieren. Sie erfährt, dass Phase III die letzte Stufe ist, bevor ein Medikament zugelassen wird. In dieser klinischen Phase müssen die Forscher insbesondere Wirksamkeit, Sicherheit und Unbedenklichkeit an einer großen Patientengruppe nachweisen. Oft verwenden sie dafür doppelt verblindete, randomisierte kontrollierte Studien. Hat sich bestätigt, dass das neue Arzneimittel einen Nutzen gegenüber der Standardbehandlung bringt, stellt der Hersteller einen Zulassungsantrag bei den entsprechenden Behörden.

Präklinik: Test im Labor ▶ Nun ist Charlotte neugierig geworden, wie die anderen Phasen davor aussehen: Haben Forscher einen neuen Wirkstoff entwickelt, prüfen sie ihn zunächst in sogenannten präklinischen Untersuchungen – beispielsweise im Labor bzw. im Tierversuch. Anhand dieser Testreihen charakterisieren sie die genaue Wirkung der neuen Substanz und schließen unerwünschte Wirkungen so weit wie möglich aus. Nur diejenigen Wirkstoffe, die sich dabei als sicher und erfolgversprechend erwiesen haben, dürfen anschließend in einer klinischen Studie am Menschen geprüft werden.

Klinik: Test an kleinen Gruppen ▶ Der nächste Schritt ist die Phase-I-Studie. In ihr kontrollieren die Forscher die Sicherheit des neuen Arzneimittels an einer kleineren Gruppe aus bis zu 100 gesunden Teilnehmern. In dieser ersten klinischen Prüfung testet man die Dosierung, die Wirkstoffaufnahme und -verteilung sowie den Medikamentenabbau im Körper. Auf den Ergebnissen der Phase-I-Studie bauen die Phase-II-Studien auf, bei denen

das Medikament erstmals an Erkrankten erprobt wird. Hier überprüft man unter anderem die Wirksamkeit, die Dosierung und die Nebenwirkungen des Präparats.

Ergotherapie kann auf Phasen verzichten ▶ Charlotte ist verwirrt. Sie weiß, dass in ergotherapeutischen Studien meistens das Ziel ist, herauszufinden, ob eine Intervention wirksam und sicher ist. Aber Nebenwirkungen zum Beispiel fallen ja normalerweise keine an. Warum findet man im Titel mancher ergotherapeutischer Studien dann ebenfalls Bezeichnungen wie „Phase II“ oder „Phase III“?

Genaugenommen ist das gar nicht notwendig. Denn ergotherapeutische Studien zählen zu den sogenannten „nichtkommerziellen“. Damit unterliegen sie in Deutschland weder dem Arzneimittelgesetz (AMG) noch dem Medizinproduktegesetz (MPG), die die Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit von Arzneimitteln und Medizinprodukten regeln – und müssen damit auch die einzelnen Studienphasen nicht durchlaufen. Auch bei ausländischen Ergotherapiestudien ist es in der Regel nicht nötig, Phasen zu nennen. Doch es gibt Ausnahmen: Denkbar könnte beispielsweise sein, dass eine große Probandenzahl eine Zwischenauswertung notwendig macht, die die Autoren dann als „Phase II“ bezeichnen. Manchmal besteht auch die lokale Ethikkommission auf eine solche Unterteilung. Aber es ist auch möglich, dass es einfach gut aussieht, wenn „Phase III“ im Titel einer Studie auftaucht ...

Nachdem Herta Knorr erfahren hat, was sich hinter „Phase III“ verbirgt, hat sie sich bereit erklärt, an der Studie teilzunehmen. Ihrem Knie geht es auch schon besser. Was sie nicht weiß: Sie ist in der Placebogruppe gelandet ...

Prof. Dr. Jan Mehrholz

Ein neues Behandlungsverfahren oder Medikament zu entwickeln, braucht Zeit, Geduld und System. Bis eine neue Intervention endgültig zugelassen wird, durchläuft sie mehrere Phasen.

Klinische Phase	Was ist das Ziel?
Phase I	Das Ziel dieser Phase ist, die Verträglichkeit und Sicherheit der Maßnahme (Therapie/Medikament) zu bestätigen. Sind die Nebenwirkungen größer als der Nutzen, wird die Studie abgebrochen.
Phase II	Dieser Abschnitt dient dazu, die optimale Therapiedosis herauszufinden.
Phase III	Hier müssen die Forscher nachweisen, dass das Medikament bzw. die Therapie wirksam ist. Können sie diesen Nachweis erbringen, erfolgt die Marktzulassung. Dieser Abschnitt kann Monate bis Jahre dauern.