

No enfrente al linfoma *sin compañía.*

No debería enfrentar el linfoma no Hodgkin de células B (NHL, Non-Hodgkin Lymphoma) sin compañía; participe en una comunidad cada vez más numerosa de personas que buscan respuestas mediante la investigación clínica. Considere participar en el estudio de investigación clínica EPCORE NHL-6.

Estudio de investigación clínica EPCORE NHL-6

El estudio EPCORE NHL-6 está evaluando la seguridad y la eficacia de un fármaco en fase de investigación (epcoritamab) para adultos con linfoma difuso de células B grandes (DLBCL, Diffuse Large B-Cell Lymphoma) recurrente o refractario (R/R) y linfoma folicular (FL, Follicular Lymphoma) R/R para su posible uso en un entorno ambulatorio (que no sea un hospital).

Es posible que pueda participar del estudio EPCORE NHL-6 si:

- Es mayor de 18 años
- Se le ha diagnosticado alguno de los siguientes tipos de linfoma:
 - DLBCL recurrente o refractario*
 - Linfoma folicular (grado 1 a 3a) recurrente o refractario*
 - Ha recibido al menos 2 líneas de terapia sistémica (tratamiento que viaja por su torrente sanguíneo)

Si le interesa participar, el médico y el personal del estudio evaluarán otros criterios de elegibilidad del estudio con usted.

***Recurrente:** su linfoma respondió anteriormente a un tratamiento, pero progresó en 6 meses o más después de haber completado el tratamiento

***Refractario:** su linfoma progresó durante el tratamiento, no respondió a un tratamiento previo o progresó en menos de 6 meses desde que se completó el tratamiento (incluida la terapia de mantenimiento)

Preguntas frecuentes

¿Qué implica la participación en el estudio EPCORE NHL-6?

Los participantes de este estudio recibirán un fármaco en fase de investigación, el cual puede administrarse mediante una inyección subcutánea (debajo de la piel). Este estudio se enfocará en un tratamiento con un solo fármaco (monoterapia). Los participantes recibirán el fármaco en fase de investigación en algunas dosis más altas hasta que se alcance la dosis óptima. En este estudio, no se administrará un placebo, sino que todos los participantes recibirán el fármaco en fase de investigación como tratamiento del estudio.

Este estudio se divide en las siguientes partes:

- Selección
 - Aproximadamente 28 días; suele completarse en una visita del estudio, pero podría haber más.
 - Determina si el estudio es adecuado para usted.
- Período de tratamiento del estudio
 - La duración del tratamiento del estudio varía según la respuesta al fármaco en investigación
 - El fármaco del estudio se administra en ciclos de 28 días (alrededor de 4 inyecciones al mes)
- Seguimiento (de seguridad) posterior al tratamiento del estudio
 - Los participantes tendrán una visita de seguimiento aproximadamente 60 días después de haber recibido la última inyección del medicamento, y luego se realizará un seguimiento adicional cada 12 semanas después de su última visita del estudio.

La duración total del estudio dependerá de la respuesta al fármaco en investigación de cada participante. Los participantes pueden dejar el estudio en cualquier momento sin explicación alguna.

¿Participar en este estudio tiene algún costo?

Si califica y acepta participar en el estudio, no tendrá que pagar por el fármaco en fase de investigación. Además, podría haber un reembolso disponible por los gastos y los traslados relacionados con el estudio.

Si precalifico, ¿qué puedo esperar en mi primera visita al consultorio del estudio?

Esta cita inicial es una oportunidad para que usted:

- Haga todas las preguntas importantes que tenga. Puede ser cualquier pregunta que tenga sobre este estudio o sobre la investigación clínica en general.

Preguntas frecuentes

- Determine si el estudio EPCORE NHL-6 puede ser adecuado para usted. Hablará con un coordinador y aprenderá más sobre el estudio. El coordinador del estudio le preguntará sobre sus antecedentes de salud para determinar si es elegible para el estudio. Si usted es elegible, se le dará la oportunidad de decidir si la participación es adecuada para usted. Si usted acepta participar, se le pedirá que revise y firme un formulario de consentimiento para participar en el estudio. Además, puede abandonar el estudio en cualquier momento. Una vez que haya firmado el formulario de consentimiento, el personal de investigación le realizará una serie de pruebas para determinar si es elegible para el estudio y si el estudio es adecuado para usted.

¿Qué sucede si mi afección empeora o si tengo efectos secundarios?

Debe asegurarse de informarle a su médico del estudio cualquier síntoma nuevo que experimente durante su participación. Si su enfermedad empeora en cualquier momento durante el estudio, hable con el médico y el personal del estudio.

¿Dónde se encuentran los consultorios del estudio?

Para buscar consultorios que participen, visite: EPCORE-trials.com/ubicaciones.