



Stå inte *ensam* inför resan med lymfom.

Resan med follikulärt lymfom bör inte göras ensam – gå med i en växande gemenskap av människor som söker svar genom klinisk forskning. Överväg att delta i den kliniska forskningsstudien EPCORE FL-1.

Kliniska forskningsstudien EPCORE FL-1

EPCORE FL-1-studien utvärderar säkerheten och effekten av ett prövningsläkemedel i kombination med standardläkemedel för vuxna med follikulärt lymfom som återkommit eller är refraktärt.

Du kan ha möjlighet att delta i EPCORE FL-1-studien om du:

- Är minst 18 år
- Har en diagnos av follikulärt lymfom som återkommit eller är refraktärt (stadium 2, 3 eller 4)
 - Återkommit: Ditt lymfom har tidigare svarat på behandling men har fortsatt att växa till 6 månader eller senare efter avslutad behandling
 - Refraktärt: Ditt lymfom har antingen fortsatt att växa till under behandlingen, inte svarat på tidigare behandling eller fortsatt att växa till inom 6 månader efter avslutad behandling (inklusive underhållsbehandling)

Om du är intresserad av att delta kommer studieläkaren och personalen att gå igenom ytterligare behörighetskriterier med dig.

Detta prövningsläkemedel som studeras på FL-patienter är under klinisk utveckling och är inte godkänt för användning av tillsynsmyndigheter. Säkerhet och effekt är under utvärdering.

Vanliga frågor

Vad innebär deltagande i EPCORE FL-1-studien?

Deltagarna kommer att få prövningsläkemedlet tillsammans med standardläkemedel, eller enbart standardläkemedel, samtidigt som de genomgår olika studietester och procedurer.

- Studiens längd kommer att variera från person till person beroende på hur de svarar på det tilldelade studieläkemedlet.
- Varje studieläkemedelscykel kommer att pågå i 28 dagar.
 - Deltagarna och studiepersonalen kommer att veta vilket eller vilka studieläkemedel som ges. Det finns ingen placebo i denna studie, vilket innebär att alla deltagare kommer att få studiebehandling.
- Prövningsläkemedlet kommer att ges som en subkutan injektion (under huden). Ett standardläkemedel kommer att ges genom en intravenös injektion (tillförs genom ett litet rör in i venen) och det andra standardläkemedlet är en kapsel eller tablett som sväljs.
- Deltagarna kan lämna studien när som helst.

Kostar det något att delta i denna studie?

Om du kvalificerar dig för och samtycker till att delta i studien behöver du inte betala för prövningsläkemedlet. Dessutom kan ersättning för studierelaterade resekostnader ges.

Om jag är förkvalificerad, vad kan jag förvänta mig vid mitt första besök på studiekliniken?

Detta första möte är en möjlighet för dig att:

- **Ställa alla viktiga frågor du kan ha.** Dessa kan vara alla frågor du kan ha om denna studie eller klinisk forskning i allmänhet.
- **Låta dig avgöra om EPCORE FL-1-studien kan vara rätt för dig.** Du kommer att prata med en studiesjuksköterska och få veta mer om studien. Studiesjuksköterskan kommer att fråga dig om din hälsohistoria för att avgöra om du är lämplig för studien. Om du är lämplig får du möjlighet att bestämma om deltagande är rätt för dig. Om du går med på att delta blir du ombedd att granska och underteckna ett samtyckesformulär för studiedeltagande. Du kan också lämna studien när som helst. När du har skrivit under formuläret för studiesamtycke kommer forskningspersonalen att utföra en serie tester för att avgöra om du är rätt för studien och om studien är rätt för dig.

Vad händer om mitt tillstånd förvärras eller om jag får biverkningar?

Du bör se till att informera din läkare om alla nya symtom du upplever när du deltar i studien. Om du upplever förvärring av din sjukdom någon gång under studien, meddela studieläkaren och personalen.

Var finns studieklinikerna?

Det finns studiekliniker över hela världen. Hitta en plats nära dig på [\[URL för studieplatser\]](#).