



## 不要独自面对抗淋巴瘤之路。

抗滤泡性淋巴瘤之路并不孤单 — 加入通过临床研究寻找答案的不断壮大群体。考虑参加 EPCORE FL-1 临床试验研究。

---

### EPCORE FL-1 临床试验研究

EPCORE FL-1 研究正在评估试验药物联合标准治疗药物对复发性或难治性滤泡性淋巴瘤成人患者的安全性和有效性。

如果您符合以下条件，则可以参与 EPCORE FL-1 研究：

- 年满 18 岁
- 诊断为复发性或难治性滤泡性淋巴瘤（2 期、3 期或 4 期）
  - 复发性：您的淋巴瘤先前对治疗有反应，但在完成治疗后 6 个月或更长时间出现进展
  - 难治性：您的淋巴瘤在治疗期间出现进展，对先前治疗无反应，或在完成治疗（包括维持治疗）后 6 个月内出现进展

如果您有兴趣参与，研究医生和工作人员将与您一起审查其他资格标准。

针对 FL 患者研究的本试验药物正在临床开发中，其使用尚未获得监管卫生机构批准。安全性和有效性正在评估中。

# 常见问题解答

## 参与 EPCORE FL-1 研究涉及哪些内容？

参与者将在完成各种研究检测和程序的同时，接受试验药物和标准治疗药物方案，或仅接受标准治疗药物。

- 研究持续时间因人而异，取决于他们对所分配研究药物的反应。
- 每个研究药物周期将持续 28 天。
  - 参与者和研究人员将知道正在服用哪种研究药物或哪些药物。本研究中没有安慰剂，这意味着所有参与者都将接受研究治疗。
- 试验药物将皮下注射（皮下）给药。一种标准治疗药物通过静脉注射给药（通过小管输送到静脉），另一种标准治疗药物为口服胶囊或片剂。
- 参与者可以随时退出研究。

## 参与本研究是否需要支付任何费用？

如果您符合资格并同意参与本研究，您将不必支付试验药物的费用。此外，还可报销与研究相关的差旅费。

## 如果通过资格预审，研究诊所第一次访视时我应该做些什么？

初次预约让您有机会：

- **提出任何您可能有的重要问题。** 这些问题可以是您对本研究或一般临床研究的任何疑问。
- **确定 EPCORE FL-1 研究是否适合您。** 您将与研究协调员交谈，了解更多关于研究的信息。研究协调员会询问您的健康史，以确定您是否符合研究资格。如果您符合资格，您将有机会决定是否适合参与。如果您同意参与，将要求您查看并签署研究参与同意书。您也可以随时退出研究。在您签署研究同意书后，研究人员将执行一系列检测，以确定您是否适合本研究，以及本研究是否适合您。

## 如果我的病情恶化或有副作用怎么办？

您应确保在参与本研究期间，将您遇到的任何新症状告知您的医生。如果您在研究期间的任何时候出现病情恶化，请告知研究医生和工作人员。

## 研究诊所位于何处？

世界各地都有研究诊所。在 [epcore-trials.com/locations](https://epcore-trials.com/locations) 中查找您附近的地点。