

EPCORE[™] DLBCL-2

M20-621

Не се изправяйте *сами* пред живота с лимфома.

Животът с лимфом не трябва да е самотен – ако наскоро сте били диагностицирани с дифузен В-едроклетъчен лимфом (DLBCL), присъединете се към нарастваща общност от хора, търсещи отговори чрез клинични изследвания. Помислете за участие в клиничното изследователско проучване EPCORE DLBCL-2.

Клиничното изследователско проучване EPCORE DLBCL-2

Проучването EPCORE DLBCL-2 оценява безопасността и ефикасността на изпитвано лекарство в комбинация със стандартни лекарства за лечение на възрастни с новодиагностициран DLBCL.

Може да имате възможност да участвате в проучването EPCORE DLBCL-2, ако:

- Сте на 18 до 79-годишна възраст
- Сте диагностицирани с DLBCL
- Не сте получавали предишна терапия за лечение на Вашия DLBCL

Ако се интересувате от участие, лекарят и персоналът по проучването ще прегледат допълнителните критерии за допустимост с Вас.

Това изпитвано лекарство, което се проучва при пациенти с DLBCL, е в процес на клинична разработка и не е одобрено за употреба от регулаторните здравни органи. Безопасността и ефективността са в процес на оценка.

Ч.3.В.

Какво включва участието в проучването EPCORE DLBCL-2?

По време на проучването участниците ще получат или изпитваното лекарство в комбинация със стандартни лекарства, или само стандартни лекарства.

- Продължителността на проучването ще варира от човек на човек в зависимост от техния отговор към назначените им лекарства по проучването.
- Има до 8 цикъла на лечение по проучването. Всеки цикъл ще продължи 21 дни.
 - Участниците и екипът по проучването ще знаят кои лекарства по проучването се дават. В това проучване няма плацебо.
- Изпитваното лекарство ще се прилага като подкожна инжекция (под кожата). Стандартните лекарства включват както имунотерапия, така и химиотерапия. Те ще бъдат приложени чрез интравенозна инжекция (доставена през малка тръбичка във вената) и като капсула или таблетка, приемана през устата.
- Участниците могат да напуснат проучването по всяко време без допълнително обяснение.

Струва ли нещо участието в това проучване?

Ако отговоряте на изискванията и сте съгласни да участвате в проучването, няма да трябва да плащате за изпитваното лекарство. Освен това може да има възстановяване на пътни разходи, свързани с проучването.

Ако отговарям на предварителните условия, какво мога да очаквам от първата си визита в клиниката по проучването?

Тази първоначална среща е възможност за Вас да:

- **Зададете всички важни въпроси, които Ви вълнуват.** Това могат да бъдат въпроси за това проучване или за клиничните изследвания като цяло.
- **Определете дали проучването EPCORE DLBCL-2 е подходящо за Вас.** Ще говорите с координатор на проучването и ще научите повече за проучването. Координаторът по проучването ще Ви попита за Вашата здравна анамнеза, за да определи дали отговаряте на условията за допустимост на проучването. Ако отговаряте на условията, ще получите възможността да решите дали участието е подходящо за Вас. Ако се съгласите да участвате, ще бъдете помолени да прегледате и подпишете формуляр за съгласие за участие в проучването. Можете също така да напуснете проучването по всяко време. След като подпишете формуляра за съгласие по проучването, изследователският екип ще извърши серия от тестове, за да определи дали сте подходящи за проучването и дали то е подходящо за Вас.

Какво ще стане, ако състоянието ми се влоши или имам странични ефекти?

Трябва да информирате Вашия лекар за всички нови симптоми, които изпитвате, докато участвате в проучването. Ако изпитате влошаване на заболяването си когато и да е време по време на проучването, моля, уведомете лекаря и екипа по проучването.

Къде се намират клиниките по проучването?

Има клиники по проучването по целия свят. Намерете местоположение близо до Вас на:

EPCORE-trials.com/locations.