

EPCORE™ DLBCL-4

M22-128

抗淋巴瘤之路，请不要独自面对。

在对抗弥漫性大 B 细胞淋巴瘤的道路上，你并不孤单——加入不断扩大的临床研究参与者群体，探寻破解淋巴瘤的答案。请考虑参与 EPCORE DLBCL-4 临床试验研究。

EPCORE DLBCL-4 临床研究

EPCORE DLBCL-4 研究正在评估一种研究药物联合一种已获批准的抗淋巴瘤药物治疗复发性或难治性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤 (DLBCL) 成人患者的安全性和有效性，并与标准治疗进行比较。尽管该研究药物已被批准用于治疗某些 DLBCL 患者，但其在本研究中的使用被视为试验性质，因为其针对预期试验目的的安全性和有效性尚未确定。

如果您符合以下条件，则有机会参加 EPCORE DLBCL-4 研究：

- 年满 18 岁
- 被诊断出患有复发性或难治性 DLBCL
 - 复发性：您的淋巴瘤既往对治疗有反应，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，对既往治疗无反应，或在完成治疗（包括维持治疗）后 6 个月内出现进展
- 曾接受过至少 1 次全身抗淋巴瘤治疗，并且在 CAR-T 疗法或自体干细胞移植后病情出现进展，或者不适合或无法接受此类疗法或自体干细胞移植
 - 全身治疗：通过血液流动将药物成分送达全身的治疗方法

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。

常见问题解答

参与 EPCORE DLBCL-4 研究涉及哪些内容？

- 参与者将被分配接受研究药物与已获批准的抗淋巴瘤药物联合治疗或单独接受标准治疗，同时完成各种研究测试和程序。
- 所有参与者都将接受研究治疗。本研究中没有安慰剂。
- 研究药物将以皮下注射的方式给药，联用的已获批准的抗淋巴瘤药物则以口服胶囊的形式给药。标准治疗是将 3 种药物联用，通过静脉注射（通过小管输送到静脉）给药。
- 参与者可以随时退出研究。

参与本研究需要付费吗？

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？

初次预约时您将能够：

- **询问您可能有的任何重要问题。** 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 DLBCL-4 研究是否适合您。** 您将与研究中心工作人员交谈并了解有关该研究的更多信息。相关人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，您将有机会决定自己是否适合参与该研究。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。您签署研究同意书后，研究人员将进行一系列检测，以确定您是否适合本研究和本研究是否适合您。

如果我的病情恶化或有副作用怎么办？

如果您在参与本研究期间出现任何新症状，请务必通知您的医生。如果您在研究期间任何时候出现病情恶化或改善或副作用，请务必告知研究医生和工作人员。

研究诊所位于何处？

世界各地均设有研究诊所。查找您附近的研究诊所：[EPCORE-trials.com/locations](https://epcore-trials.com/locations)。

EPCORETM DLBCL-4

M22-128

这项研究正在评估一种已获批准的药物用于特定试验性用途的安全性和有效性，
该用途目前尚未获得卫生监管机构的批准。