



抗淋巴瘤之路请不要独自面对。

在对抗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 FL-2 临床试验研究。

EPCORE FL-2 临床试验研究

EPCORE FL-2 研究正在评估一种试验药物联合无化疗方案与标准化疗相比对新诊断滤泡性淋巴瘤成人患者的安全性和有效性。参与者将接受试验药物和无化疗药物的治疗、接受无化疗药物单药治疗或接受研究医生选择的不同标准护理化学免疫治疗方案。

如果您符合以下条件，则也许可能参与 EPCORE FL-2 研究：

- 诊断为滤泡性淋巴瘤
- 既往未接受任何治疗滤泡性淋巴瘤的疗法

如果您有兴趣参与，研究医生和研究人员将与您一起审查其他的资格标准。

此招募广告已由 IRB/ 人体研究伦理委员会 (EC)/EC 审核并批准。转载（发帖）时不得修改内容。

这种在滤泡性淋巴瘤患者中研究的试验药物目前正处于临床开发阶段，尚未获得卫生监管机构的使用批准。其安全性和有效性正在评估中。

常见问题解答

参与 EPCORE FL-2 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无化疗药物方案、无化疗药物单药治疗或研究医生选择的不同标准化学免疫治疗方案。

- 所有参与者都将接受标准治疗方案。本研究中没有安慰剂。
- 试验药物将以皮下注射（皮下）的方式给药。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。部分受试者将接受研究医生选择的标准化疗；这些方案中的药物以静脉输注或注射的方式给药，泼尼松除外（口服给药）。
- 参与者可以随时退出研究。

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：

- 询问您可能需要问的任何重要问题。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 FL-2 研究是否适合您。您将与研究协调员交流并了解更多关于本研究的信息。研究协调员会询问您的健康史，以确定您是否有资格参与本研究。如果您符合资格，您将有机会决定是否适合参与本研究。如果您同意参与，您将需要阅读并签署一份研究参与同意书。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研究人员。

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。