

No enfrente al linfoma *sin compañía.*

El proceso con linfoma no Hodgkin (NHL) no debería ser solitario; participe en una comunidad cada vez más grande de personas que buscan respuestas mediante la investigación clínica. Considere participar en el estudio de investigación clínica EPCORE NHL-5.

Estudio de investigación clínica EPCORE NHL-5

El estudio EPCORE NHL-5 está evaluando la seguridad y la tolerabilidad de un medicamento principal en investigación en combinación con otros medicamentos para adultos con NHL. El estudio está destinado a aquellas personas que tienen tipos específicos de NHL sin tratar, recidivante o refractario.

- Sin tratar: no ha recibido ningún tipo de tratamiento para este tipo de cáncer.
- Recidivante: el cáncer respondió al tratamiento anteriormente, pero evolucionó 6 meses, o más, después de completarlo.
- Refractario: el cáncer evolucionó durante el tratamiento, no respondió al tratamiento previo o evolucionó dentro de los 6 meses posteriores a completar el tratamiento (incluido el tratamiento de mantenimiento).

Es posible que pueda participar en el estudio EPCORE NHL-5 si reúne estos requisitos:

- Tiene al menos 18 años.
- Tiene un diagnóstico de alguno de los siguientes linfomas no Hodgkin:
 - Linfoma difuso de células B grandes (DLBCL, Diffuse large B-cell lymphoma), lo que incluye:
 - DLBCL sin tratar
 - DLBCL recidivante o refractario
 - Linfoma folicular (FL, follicular lymphoma) recidivante o refractario
 - Linfoma de células del manto (MCL, Mantle cell lymphoma), lo que incluye:
 - MCL sin tratar
 - MCL recidivante o refractario

Si le interesa participar, el médico y el personal del estudio evaluarán otros criterios de elegibilidad del estudio con usted.

Preguntas frecuentes

¿Qué implica la participación en el estudio EPCORE NHL-5?

Los participantes de este estudio recibirán un medicamento principal en investigación que se administrará mediante una inyección subcutánea (debajo de la piel). Los participantes serán asignados a un grupo de tratamiento según el tipo de linfoma que tengan. Durante el estudio, el medicamento principal en investigación se administrará en combinación con otros medicamentos para adultos con NHL. En este estudio, no se administra ningún placebo, sino que todos los participantes recibirán el tratamiento del estudio.

Este estudio se divide en las siguientes partes:

- Selección
 - Aproximadamente 28 días; suele completarse en una visita del estudio, pero podría haber más.
 - Determina si usted puede participar en el estudio
- Período de tratamiento del estudio
 - La duración del tratamiento del estudio varía según la respuesta al medicamento en investigación
 - El medicamento del estudio se administra en ciclos de 21, 28 o 56 días, según el grupo de tratamiento del estudio al que fue asignado
- Seguimiento posterior al tratamiento del estudio
 - Los participantes tendrán una visita de seguimiento aproximadamente cada 24 semanas después de la última administración de la dosis del medicamento del estudio y hasta que el estudio finalice

La duración total del estudio dependerá de la respuesta al medicamento en investigación de cada participante. Los participantes pueden dejar el estudio en cualquier momento sin explicación alguna.

¿Participar en este estudio tiene algún costo?

Si califica y acepta participar en el estudio, no tendrá que pagar ningún fármaco en fase de investigación. Además, podría haber un reembolso disponible por los gastos y los traslados relacionados con el estudio.

Si precalifico, ¿qué puedo esperar en mi primera visita al consultorio del estudio?

Esta cita inicial es una oportunidad para que usted:

- **Haga todas las preguntas importantes que tenga.** Puede ser cualquier pregunta que tenga sobre este estudio o sobre la investigación clínica en general.

Preguntas frecuentes

- **Determine si el estudio EPCORE NHL-5 puede ser adecuado para usted.** Hablará con un coordinador y aprenderá más sobre el estudio. El coordinador del estudio le preguntará sobre sus antecedentes de salud para determinar si es elegible para el estudio. Si usted es elegible, se le dará la oportunidad de decidir si la participación es adecuada para usted. Si usted acepta participar, se le pedirá que revise y firme un formulario de consentimiento para participar en el estudio. Además, puede abandonar el estudio en cualquier momento. Una vez que haya firmado el formulario de consentimiento del estudio, el personal de investigación realizará una serie de pruebas para determinar si usted es adecuado para el estudio y si el estudio es adecuado para usted.

¿Qué sucede si mi afección empeora o si tengo efectos secundarios?

Debe asegurarse de informarle a su médico del estudio cualquier síntoma nuevo que experimente durante su participación. Si su enfermedad empeora en cualquier momento durante el estudio, hable con el médico y el personal del estudio.

¿Dónde se encuentran los consultorios del estudio?

Existen consultorios del estudio en todas partes del mundo. Encuentre una ubicación cercana a usted en: epcore-trials.com/es-us/estudios-de-investigacion-clinica-actuales.