

No enfrente el linfoma *sin compañía.*

No tiene por qué enfrentar el linfoma no Hodgkin (NHL, Non-Hodgkin Lymphoma) sin compañía. Únase a una comunidad cada vez más grande de personas que buscan respuestas a través de 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 evalúa la seguridad y la tolerabilidad de un medicamento primario en investigación en combinación con otros medicamentos para personas adultas con NHL. El estudio está destinado a personas con tipos de NHL específicos: sin tratar, recidivante o refractario.

- Sin tratar: no ha recibido ningún tratamiento contra este tipo de cáncer.
- Recidivante: anteriormente, el cáncer respondió al tratamiento, pero evolucionó 6 meses o más después de completarlo.
- Refractario: el cáncer evolucionó durante el tratamiento, no respondió al tratamiento previo o evolucionó en un plazo de 6 meses después de 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 uno de los siguientes linfomas no Hodgkin:
 - Tiene un diagnóstico de linfoma difuso de células B grandes (DLBCL, Diffuse Large B-Cell Lymphoma), lo que incluye lo siguiente:
 - DLBCL sin tratar
 - DLBCL recidivante o refractario
 - Linfoma folicular (FL, Follicular Lymphoma) recidivante o refractario
 - Linfoma de células del manto (MCL, Mantle Cell Lymphoma), que incluye:
 - MCL sin tratar
 - MCL recidivante o refractario

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

Preguntas frecuentes

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

Los participantes de este estudio recibirán un medicamento primario en investigación que se administra por inyección subcutánea (bajo la piel). Los participantes se asignarán a un grupo de tratamiento del estudio, según el tipo de linfoma que tengan. Durante el estudio, el medicamento primario en investigación se administrará en combinación con otros medicamentos para adultos con NHL. En este estudio, no hay un placebo. Esto significa que todas las personas que participan recibirán el tratamiento del estudio.

El estudio se divide en las siguientes partes:

- Selección
 - Aproximadamente 28 días, que suelen completarse en 1 visita del estudio, pero a veces puede requerir más de 1 visita
 - Determina si puede participar en el estudio
- Periodo de tratamiento del estudio
 - El periodo de tiempo durante el cual se administra el tratamiento del estudio y se basa en 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 después del tratamiento del estudio
 - Los participantes tendrán una visita de seguimiento cada 24 semanas, aproximadamente, después de la última administración de la dosis del fármaco del estudio y hasta que el estudio finalice

La duración total del estudio dependerá de la respuesta de cada participante al medicamento en investigación. Quienes participan pueden abandonar el estudio en cualquier momento por cualquier motivo.

Si cumplo los requisitos previos, ¿qué puedo esperar en mi primera visita al centro del estudio?

Esta cita inicial es una oportunidad para que usted:

- **Pregunte dudas importantes que pueda tener.** Puede ser cualquier duda que tenga sobre este estudio o sobre la investigación clínica en general.
- **Determine si el estudio EPCORE NHL-5 es adecuado para usted.** Hablará con el coordinador del estudio y obtendrá más información sobre el estudio. El coordinador del estudio le preguntará sus antecedentes médicos para determinar si reúne los requisitos para el estudio. En caso afirmativo, tendrá la oportunidad de decidir si la participación es adecuada para usted. Si 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. Cuando haya firmado el formulario de consentimiento del estudio, el personal de investigación realizará una serie de pruebas para determinar si usted es adecuado/a para el estudio y viceversa.

Preguntas frecuentes

¿Y si mi enfermedad empeora o presento efectos secundarios?

Debe asegurarse de notificar a su médico del estudio cualquier síntoma nuevo que experimente mientras participa en el estudio. Si experimenta un empeoramiento de la enfermedad en cualquier momento durante el estudio, notifique al médico y al personal del estudio.

¿Dónde están ubicados los centros del estudio?

Hay consultorios del estudio en todo el mundo. Encuentre una ubicación cerca de usted:

EPCORE-trials.com/locations.