



Atención en progreso en el mieloma múltiple: Un nuevo estudio de investigación clínica

Un estudio para investigar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de un medicamento del estudio en investigación (infusión de inmunoglobulina, 10%) para la profilaxis de infecciones primarias en comparación con la profilaxis de infecciones secundarias en sujetos adultos con mieloma múltiple que reciben terapia de anticuerpos biespecíficos dirigida por BCMA \times CD3

Acerca del estudio de investigación clínica MMyrelis

El estudio de investigación clínica MMyrelis es un estudio no ciego de fase 3 que evalúa si un medicamento del estudio en fase de investigación puede ayudar a prevenir infecciones en adultos con mieloma múltiple (MM) que actualmente reciben tratamiento con teclastamab.

El medicamento del estudio en fase de investigación es una IVIG (infusión de inmunoglobulina [humana] 10%), terapia de reemplazo que ha sido aprobada globalmente para tratar trastornos autoinmunes, inmunodeficiencia primaria, polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (CIDP, por sus siglas en inglés) y neuropatía motora multifocal (MMN, por sus siglas en inglés).

A los participantes que acepten dar su consentimiento, inscribirse y someterse al proceso de selección se les administrará una infusión una vez cada 3 o 4 semanas, dependiendo del cronograma de dosificación elegido entre el participante y el médico del estudio.

Este estudio tomará hasta 14 meses y puede requerir que el participante asista a aproximadamente 18 visitas de estudio.

Los pacientes elegibles deben:



Ser mayores de 18 años



Haber sido diagnosticados con MM



Haber comenzado recientemente o estar a punto de comenzar el tratamiento para MM con teclistamab



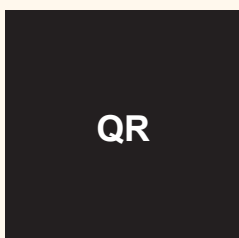
Seguir tratando su MM con teclistamab durante al menos 12 meses

También deben cumplirse otros criterios para participar.

Los procedimientos y fármacos relacionados con el estudio se proporcionarán a los participantes calificados sin costo alguno. Esto puede incluir gastos de viaje relacionados con el estudio basados en aprobaciones regulatorias regionales.

Para obtener más información sobre el estudio de investigación clínica MMyrelis, visite clinicaltrials.gov, el sitio web del estudio [url] o comuníquese conmigo directamente.

Si está interesado en compartir información con un paciente que usted cree que puede ser elegible, comparta el video del estudio usando el Código QR a continuación o el sitio web del estudio.



[Código URL para el sitio web del estudio y el video del estudio]



Nombre de la persona de contacto en el centro del estudio



Teléfono:



Correo electrónico: