

A photograph of a woman with short, curly, dark hair, smiling and looking off to the side. She is wearing a light-colored blazer over a white top and a necklace. She is holding a small yellow object in her right hand. The background is a blurred beach scene with the ocean and some distant structures.

Avancemos en la atención médica para el mieloma múltiple:

Nuevo estudio de investigación clínica

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

Acerca del estudio de investigación clínica MMyrelis

El estudio de investigación clínica MMyrelis es un estudio sin ocultación y de fase III que evalúa si un medicamento del estudio en investigación puede ayudar a prevenir las infecciones en adultos con mieloma múltiple (MM) que actualmente reciben tratamiento con teclistamab.

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

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, según el calendario de dosificación elegido entre el participante y el médico del estudio.

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

Los pacientes elegibles deben:



Tener los 18 años cumplidos



Haber sido diagnosticados de un MM



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



Seguir tratando su MM con teclistamab durante al menos 12 meses

También deben cumplirse otros criterios para participar.

Los procedimientos y medicamentos relacionados con el estudio se proporcionarán sin coste alguno a los participantes que cumplan los requisitos. Esto puede incluir gastos de viaje relacionados con el estudio basados en aprobaciones reguladoras regionales.

Para obtener más información sobre el estudio de investigación clínica MMyrelis, visite el sitio web del estudio www.clinicaltrials.gov/study/NCT06980480 o póngase en contacto conmigo directamente.

Si está interesado en compartir información con un paciente que usted cree que puede cumplir los requisitos, comparta el vídeo del estudio usando el código QR a continuación o el sitio web del estudio.



www.mmyrelisstudy.com/es-es/hcpf

Nombre de la persona de contacto en el centro del estudio



Teléfono:



Correo electrónico:



Número de protocolo: TAK-339-3001

© Takeda Development Center Americas, Inc. Reservados todos los derechos.

TAK-339-3001_HCP Flyer_Layout_V1.0_14Apr2025_ES_SPA

