

A photograph of a woman with short, curly grey hair, wearing a light-colored blazer over a white top, standing on a sandy beach with the ocean in the background. She is looking off to the side with a slight smile.

Osiąganie postępu w zakresie opieki nad osobami ze szpiczakiem mnogim: nowe badanie kliniczne

Badanie oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję eksperymentalnego leku badanego (wlewu z immunoglobuliną, 10%) w profilaktyce pierwotnych zakażeń w porównaniu do profilaktyki wtórnych zakażeń u osób dorosłych chorujących na szpiczaka mnogiego i przyjmujących leczenie przeciwciałami bispecyficznymi ukierunkowanymi na BCMA×CD3

Informacje o badaniu klinicznym MMyrelis

Badanie kliniczne MMyrelis jest niezaślepionym badaniem fazy III oceniającym, czy eksperymentalny lek badany może okazać się pomocny w zakresie zapobiegania zakażeniom u osób dorosłych chorujących na szpiczaka mnogiego (ang. Multiple Myeloma, MM) i przyjmujących obecnie teklistamab.

Eksperymentalny lek badany to terapia zastępcza IVIG (dożylnie preparaty immunoglobulin ludzkich, 10%), która została zatwierdzona na całym świecie do leczenia chorób autoimmunologicznych, pierwotnego niedoboru odporności, przewlekłej zapalnej poliradikuloneuropatii demielinizacyjnej (ang. Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy, CIDP) oraz wieloogniskowej neuropatii ruchowej (ang. Multifocal Motor Neuropathy, MMN).

Uczestnicy, którzy wyrażą zgodę, zostaną włączeni do badania i przejdą proces badań przesiewowych, będą przyjmować wlew co 3 lub 4 tygodnie, w zależności od schematu uzgodnionego pomiędzy uczestnikiem a lekarzem prowadzącym badanie.

To badanie potrwa do 14 miesięcy i może wymagać od uczestnika obecności na zaledwie 18 wizytach w ramach badania.

Kwalifikujący się uczestnicy muszą:



Mieć ukończone co najmniej 18 lat



Posiadać rozpoznanie szpiczaka mnogiego



Od niedawna przyjmować lub wkrótce rozpoczynać leczenie szpiczaka mnogiego teklistamabem



Kontynuować leczenie szpiczaka mnogiego teklistamabem przez co najmniej 12 miesięcy

Uczestników mogą obejmować także inne kryteria.

Dla kwalifikujących się uczestników procedury i leki związane z badaniem będą bezpłatne. Może to także obejmować koszty dojazdów związanych z badaniem na podstawie zgody miejscowych organów regulacyjnych.

Aby uzyskać więcej informacji na temat badania klinicznego MMyrelis, należy odwiedzić stronę internetową clinicaltrials.gov, stronę internetową badania <https://mmyrelisstudy.com/pl-pl/hcpf> lub kontaktować się bezpośrednio ze mną.

Jeśli chce Pan/Pani udostępnić informacje pacjentowi, który Pana/Pani zdaniem może się kwalifikować, należy udostępnić mu film za pomocą poniższego kodu QR lub skierować go na stronę internetową badania.



<https://mmyrelisstudy.com/pl-pl/hcpf>

Imię i nazwisko osoby do kontaktu w ośrodku badawczym



Numer telefonu:



Adres e-mail:



Numer protokołu: TAK-339-3001

© Takeda Development Center Americas, Inc. Wszelkie prawa zastrzeżone.

TAK-339-3001_HCP Flyer_Layout_V1.0_14Apr2025_PL_POL

