

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

A myeloma multiplex ellátásának elősegítése:

Egy új klinikai kutatási vizsgálat

Vizsgálat egy vizsgálati gyógyszer (immunglobulin infúzió, 10%) hatásosságának, biztonságosságának és tolerálhatóságának értékelésére az elsődleges fertőzésmegelőzésre, a másodlagos fertőzésmegelőzéssel összehasonlítva, a BCMA×CD3-irányított bispecifikus antitest terápiában részesülő, myeloma multiplexben szenvedő felnőtt alanyoknál

Tudnivalók az MMyrelis klinikai kutatási vizsgálatról

Az MMyrelis klinikai kutatási vizsgálat egy III. fázisú, nem vak vizsgálat, amely azt értékeli, hogy egy vizsgálati gyógyszer segíthet-e a fertőzések megelőzésében myeloma multiplexben (MM) szenvedő felnőtteknél, akik jelenleg teclistamab kezelésben részesülnek.

A vizsgálati gyógyszer egy IVIG (Immunglobulin Infúzió (humán) 10%), helyettesítő terápia, amely világszerte engedélyezett autoimmun betegségek, az elsődleges immunhiány, a krónikus gyulladásos demyelinizáló polineuropátia (CIPD) és a multifokális motoros neuropátia (MMN) kezelésére.

Azok a résztvevők, akik beleegyeznek a részvételbe, beválasztásra kerülnek és átesnek a szűrési folyamaton, a résztvevő és a vizsgálóorvos által meghatározott adagolási ütemezéstől függően 3 vagy 4 hetente egyszer infúziót kapnak.

Ez a vizsgálat legfeljebb 14 hónapig tart, és a résztvevőnek nagyjából 18 vizsgálati viziten kell részt vennie.

Az alkalmas beteg:



**Betöltötte
18. életévét**



**Myeloma
multiplexszel
diagnosztizálták**



**Nemrégiben kezdte el
vagy hamarosan elkezdte
az MM teclistamabbal
történő kezelését**



**A myeloma multiplex
teclistamabbal történő
kezelését legalább
12 hónapig folytatja**

A részvételhez egyéb kritériumoknak is meg kell felelni.

A vizsgálathoz kapcsolódó eljárásokat és gyógyszereket az alkalmas résztvevők díjmentesen kapják meg. Ez magában foglalhatja a vizsgálatokkal kapcsolatos utazási költségek megtérítését a regionális hatósági jóváhagyások alapján.

Az MMyrelis klinikai kutatási vizsgálattal kapcsolatos további információkért kérjük, látogasson el a clinicaltrials.gov/study/NCT06980480 oldalra, a vizsgálat weboldalára mmyrelisstudy.com/hu-hu/hcpf, vagy keressen meg közvetlenül engem.

Ha szeretné megosztani az információt egy olyan beteggel, aki Ön szerint alkalmas lehet a részvételre, kérjük, ossza meg a vizsgálattal kapcsolatos videót az alábbi QR-kód segítségével vagy a vizsgálat weboldalán keresztül.



mmyrelisstudy.com/hu-hu/hcpf

A vizsgálóhelyi kapcsolattartó személy neve



Telefonszám:



E-mail:



Ezt a vizsgálatot az Országos Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ hagyta jóvá, és az Egészségügyi Tudományos Tanács klinikai Farmakológiai Etikai Bizottsága kedvező szakmai etikai véleményt adott ki.

Vizsgálati terv száma: TAK-339-3001

© Takeda Development Center Americas, Inc. Minden jog fenntartva.

TAK-339-3001_HCP Flyer_Layout_V1.1_27Jun2025_HU_HUN

