

A photograph of a woman with short, curly grey hair, wearing a white top 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.

Progresul în îngrijirea pacienților cu mielom multiplu:

Un nou studiu de cercetare clinică

Un studiu pentru investigarea eficacității, siguranței și tolerabilității unui medicament de studiu pentru investigație clinică (perfuzie cu imunoglobulină 10%) pentru profilaxia primară a infecției în comparație cu profilaxia secundară a infecției la subiecți adulți cu mielom multiplu care primesc terapie cu anticorpi bispecfici direcționați către antigenul BCMA×CD3.

Despre studiul de cercetare clinică MMyrelis

Studiul de cercetare clinică MMyrelis este un studiu de fază 3, deschis, care evaluează dacă un medicament de studiu pentru investigație clinică poate contribui la prevenirea infecțiilor la adulții cu mielom multiplu tratați în prezent cu teclistamab.

Înainte ca un studiu de cercetare clinică să poată începe înrolarea participanților, acesta trebuie să fie aprobat și monitorizat de o comisie de verificare instituțională sau de o comisie de etică, al căror principal scop este protejarea siguranței și a drepturilor tuturor participanților la studiu.

Medicamentul de studiu pentru investigație clinică este o perfuzie cu imunoglobulină (umană) (10%), un tratament de substituție aprobat la nivel global pentru tratarea tulburărilor autoimune, imunodeficienței primare, polineuropatiei demielinizante inflamatorii cronice și neuropatiei motorii multifocale.

Participanților care sunt de acord să își dea consimțământul, să se înscrie și să se supună procesului de selecție li se va administra o perfuzie o dată la 3 sau 4 săptămâni, în funcție de planul de dozare convenit între participant și medicul de studiu.

Acest studiu va dura până la 14 luni și poate necesita prezența participantului la aproximativ 18 vizite de studiu.

Pacienții eligibili trebuie:



Să aibă 18 ani
sau peste



Să fi fost
diagnosticați cu
mielom multiplu



Să fi început recent sau
să urmeze să înceapă
tratamentul pentru
mielom multiplu cu
teclistamab



Să continue
tratamentul pentru
mielom multiplu cu
teclistamab timp de
cel puțin 12 luni

Pentru participare trebuie de asemenea îndeplinite și alte criterii.

Pentru mai multe informații privind studiul de cercetare clinică MMyrelis, vă rugăm să vizitați clinicaltrials.gov, site-ul web al studiului [URL], sau să mă contactați direct.

Dacă sunteți interesat(ă) să comunicați informațiile unui pacient care considerați că ar putea fi eligibil, vă rugăm să distribuiți videoclipul studiului utilizând codul QR de mai jos sau site-ul web al studiului.

QR

[codul URL pentru site-ul web al studiului și videoclipul studiului]

Numele persoanei de contact la centrul de studiu



Telefon:



E-mail:



Numărul protocolului: TAK-339-3001

Număr CTIS: 2024-518420-80

© Takeda Development Center Americas, Inc. Toate drepturile rezervate.

TAK-339-3001_HCP Flyer_V1.0_10Dec2025_RO_ROM

