

Vad är myelofibros?

Myelofibros (MF) är en allvarlig, ovanlig blemärssjukdom som stör produktionen av blodceller genom omfattande ärrbildning i benmärgen. Detta leder till svårt anemi (blodbrist), svaghet, utmattning samt ofta förstörd mjälte. Nuvarande behandlingar erbjuder symtomlindring och minimal påverkan på förloppet av den underliggande sjukdomen

TRANSFORM-2-studien

Studieläkemedlet som kallas navitoklax är ett läkemedel som studeras hos personer med myelofibros. Navitoklax har sin effekt genom att angripa samt döda celler som orsakar benmärgens funktionsrubning vid myelofibros.

I denna studie kommer studieläkemedlet (navitoklax) i kombination med ruxolitinib att jämföras med standardbehandling för att utvärdera dess effekt på splenomegali (förstorad mjälte), benmärgsfibros, anemi samt livskvalitet.

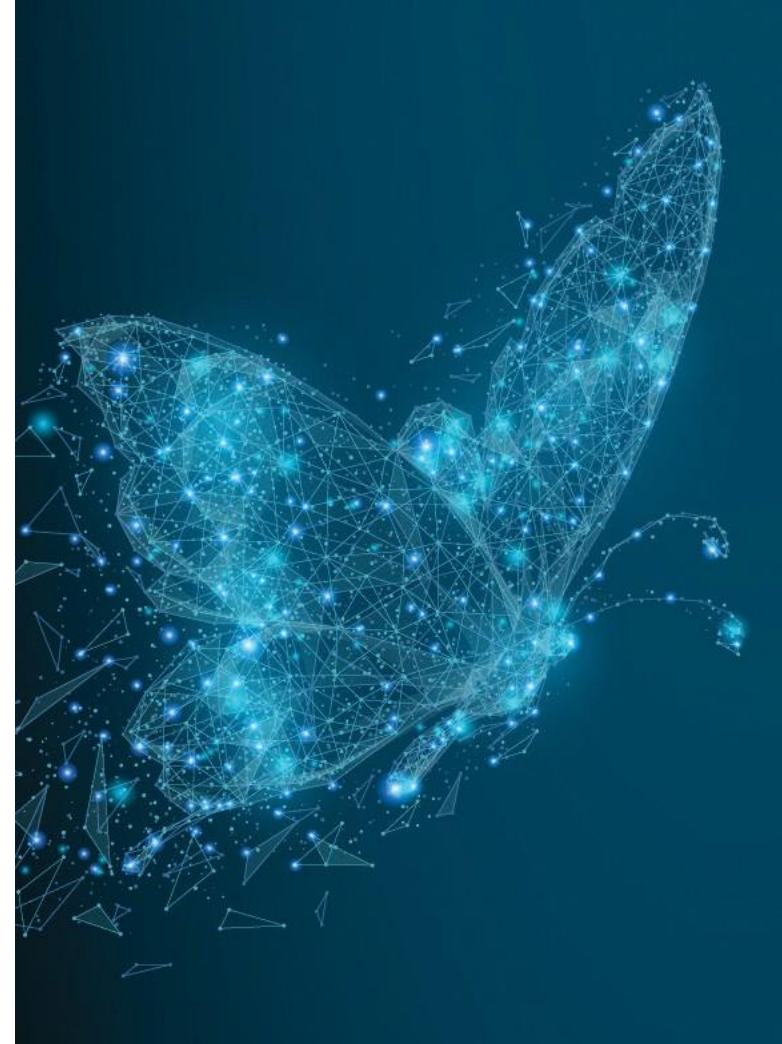
Fråga din läkare om du har några frågor angående studieläkemedlet, eventuella biverkningar och standardbehandlingar som är tillgängliga för myelofibros.

Vad ska jag göra om jag fortfarande har frågor?

Tveka inte att ställa frågor till studieläkaren eller personalen för att ta reda på om deltagande är rätt för dig. Du kan även hitta användbar information på nätet.

Här är några exempel som kan hjälpa dig:

- Lär dig mer om vad deltagande kan betyda för dig genom att besöka AbbVies resurs online ClinicalTrialsAndMe.com
- Lär dig mer om myelofibros lls.org/myeloproliferative-neoplasms/myelofibrosis



Forskningsstudie för
relapserande/refraktär
myelofibros
(TRANSFORM-2)

Vad är en klinisk forskningsstudie?

En klinisk forskningsstudie är medicinsk forskning för att lära oss mer om nya prövningsläkemedel eller ej ännu godkända nya läkemedel. Kliniska forskningsstudier hjälper oss att förstå säkerhet och effekt hos studieläkemedlet som är under utvärdering.

Patienter har olika anledningar att delta i klinisk forskning så som:

- Bidra till att föra forskningen framåt
- Få tillgång till studieläkemedel eller studieprocedurer

TRANSFORM-2 är en fas 3-studie som använder studieläkemedlet navitoklax i kombination med ruxolitinib. Navitoklax har ännu inte godkänts av några läkemedelsverk. Effekt och säkerhet har inte fastställts. Under denna fas i en studie behöver forskarna bekräfta effekten av studieläkemedlet samt övervaka dess biverkningar i en stor grupp av studiedeltagare.

Om du väljer att delta, oavsett av vilken anledning, kommer vi att noga övervaka din hälsa samt skydda din integritet.



Vem kan delta i denna studie?

TRANSFORM-2 rekryterar nu forskningspersoner för en klinisk forskningsstudie på ett studieläkemedel.

Du kan vara lämplig att delta om du uppfyller följande kriterier:

- 18 år gammal eller äldre
- Diagnostiserad med primär myelofibros, post-polycytemia vera-myelofibros eller post-essentiell trombocytomi-myelofibros
- För närvarande ha intermediär-2- eller högrisk-myelofibros
- Tidigare ha fått behandling med en enda s.k. JAK2-hämmare
- Ha splenomegali (förstorad mjälte)

Om du uppfyller dessa kriterier och är villig att vilja ha mer information, vänligen kontakta din studieläkare för att diskutera TRANSFORM-2-studien och utvärdera om du är lämplig för deltagande.

Ditt deltagande i studien är frivilligt – du kan när som helst avbryta ditt deltagande oavsett anledning.

