

ONKO TEILLE KEHITTYNYT RINTASYÖPÄ- HOITOJEN SEURAUKSENA LYMFATURVOTUS?

Haemme osallistujia kliiniseen lääketutkimukseen, jossa selvitetään uuden Lymfactin-tutkimusvalmisteen tehoa ja turvallisuutta naisilla ja miehillä, joille on rintasyöpähoitojen seurauksena kehittynyt lymfaturvotus yläraajaan (nk. sekundäärinen lymfaturvotus). Hoidolla pyritään korjaamaan vaurioitunutta imukudossjärjestelmää ja vähentämään lymfaturvotusta yläraajassa.

Saatatte soveltua tutkimukseen, jos

- olette **18-70 vuotias**
- **rintasyöpähoidoistanne on kulunut vähintään 2 vuotta**
- **lymfaturvotuksenne alkamisesta on kulunut enintään 5 vuotta**
- **ette sairasta muuta vakavaa sairautta**

Tutkimus on meneillään kolmessa yliopistosairaalassa Suomessa (Helsinki, Tampere, Turku). Tutkimuskäyntejä on yhteensä 14, joista merkittävin on imusolmuke siirtoleikkaus, jonka yhteydessä tutkittava on sairaalassa noin 5-7 päivää. Tutkimus suoritetaan lumelääkekontrolloituna, eli leikkauksen yhteydessä kudossiirteeseen annostellaan kerta-annoksena joko Lymfactin-tutkimusvalmistetta tai lumelääkettä. Imusolmuke siirtoleikkaus, joka on lymfaturvotuksen tavanomainen hoitokeino, sisältyy tutkimukseen riippumatta siitä kumpaa valmistetta tutkimukseen osallistuja saa.

Tutkimusvalmiste ja käynteihin liittyvät toimenpiteet ovat tutkittavalle maksuttomia. Tutkimuksen toimeksiantaja on Herantis Pharma Oyj.

Mikäli olette kiinnostunut osallistumaan tutkimukseen, saatte siitä lisätietoja olemalla yhteydessä Teitä lähimpänä olevaan tutkimuskeskukseen:

Helsinki (Töölön sairaala/HUS):

Tutkimushoitaja Kira Olenius, kira.e.olenius@hus.fi

Tampere (Tays/PSHP):

Tutkimushoitaja Seija Rautiainen, seija.rautiainen@pshp.fi

Turku (Tyks/VSSHP):

Tutkimushoitaja Riina Sonkkila, Soittoaika: ti-to klo. 14-16 p. 02 313 0867
riina.sonkkila@tyks.fi

HERANTIS
PHARMA