

Ensayo para tratar pacientes con Miastenia grave.

¿Cuál es el objetivo de este ensayo?

Ensayo en fase II con anticuerpo Monoclonal en pacientes con Miastenia.

¿Quién puede participar en este ensayo?

- Pacientes mayores de 18 años.
- Con historia de Miastenia Gravis y síntomas/signos clínicos y una serología positiva de gMG.
- Tener al menos un 12 de puntuación en la QMG.
- Durante el ensayo las mujeres no podrán quedarse embarazadas, utilizando un anticonceptivo efectivo durante el estudio y 30 días después de la última dosis de tratamiento.
- Los hombres deberán utilizar métodos anticonceptivos durante y 100 días después de la última dosis del tratamiento.

¿Qué pasará durante el ensayo?

Durante el ensayo se le pedirá (al paciente) que acuda al hospital para el tratamiento.

Se realizarán analíticas y otras pruebas de control.

Personal experto monitorizará su estado de salud durante el estudio.

Investigadora principal del ensayo: Teresa Sevilla Mantecón

Lugar de realización: Hospital Universitari i Politècnic La Fe.

Contacto: sevilla_ter@gva.es

Tel: 630037313