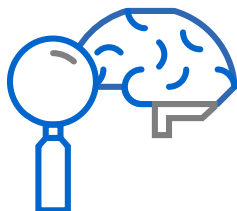


# Na czym polega badanie kliniczne WN29722?

## 1. Czy mogę wziąć udział w tym badaniu klinicznym?

Jeśli rekrutacja nowych pacjentów do badania wciąż trwa, lekarz wykona testy sprawdzające, czy to badanie kliniczne jest dla Pana/Pani odpowiednie.



Jeśli zdiagnozowano u Pani/Pana wczesną postać choroby Alzheimera i to badanie kliniczne jest dla Pani/Pana odpowiednie, lekarz wyjaśni Pani/Panu, na czym będzie polegać i jakie prawa przysługują uczestnikom badania, tak by mógł Pan/ mogła Pani zdecydować, czy wziąć w nim udział, czy nie.

## 2. Jakie leczenie będę otrzymywać?

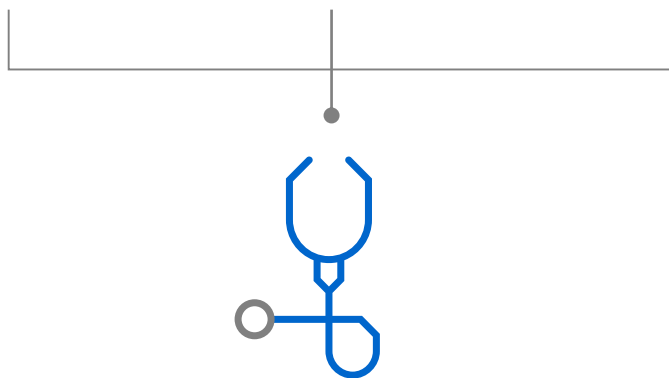
Wszyscy pacjenci, którzy wezmą udział w tym badaniu klinicznym, będą otrzymywać gantenerumab w postaci wstrzyknięć podskórnych w brzuch.



Częstość podawania wstrzyknięć i dawka gantenerumabu będą zwiększane stopniowo przez okres nawet do 9 miesięcy, do momentu uzyskania dawki docelowej wynoszącej 255 mg raz na tydzień.

Pierwsze 3 dawki (do tygodnia 8): 1 zastrzyk (120 mg) co 4 tygodnie  
Kolejne 3 dawki (do tygodnia 20): 1 zastrzyk (255 mg) co 4 tygodnie  
Kolejnych 6 dawek (do tygodnia 34): 1 zastrzyk (255 mg) co 2 tygodnie  
Pozostały okres badania (do tygodnia 103): 1 zastrzyk (255 mg) co tydzień

## 3. Co będzie się działo w trakcie badania klinicznego?



Będzie Pan/Pani otrzymywać badane leczenie przez około 2 lata (103 tygodnie).

W okresie leczenia będzie Pan/Pani regularnie kontaktować się z personelem badawczym, odbywając wizyty w ośrodku i/lub rozmowy telefoniczne. Wizyty te będą obejmowały badania sprawdzające, jak reaguje Pan/Pani na leczenie i jakie działania niepożądane mogły u Pana/Pani wystąpić.

Konieczne będzie także zgłoszenie się na kilka badań PET w trakcie badania, w tym w okresie przesiewowym oraz w tygodniu 104.

Może Pan/Pani w dowolnym momencie zrezygnować z udziału w tym badaniu klinicznym i nie utraci Pan/Pani dostępu do standardowej opieki medycznej.