

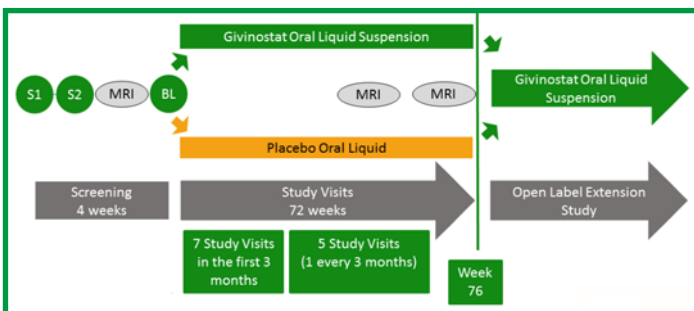
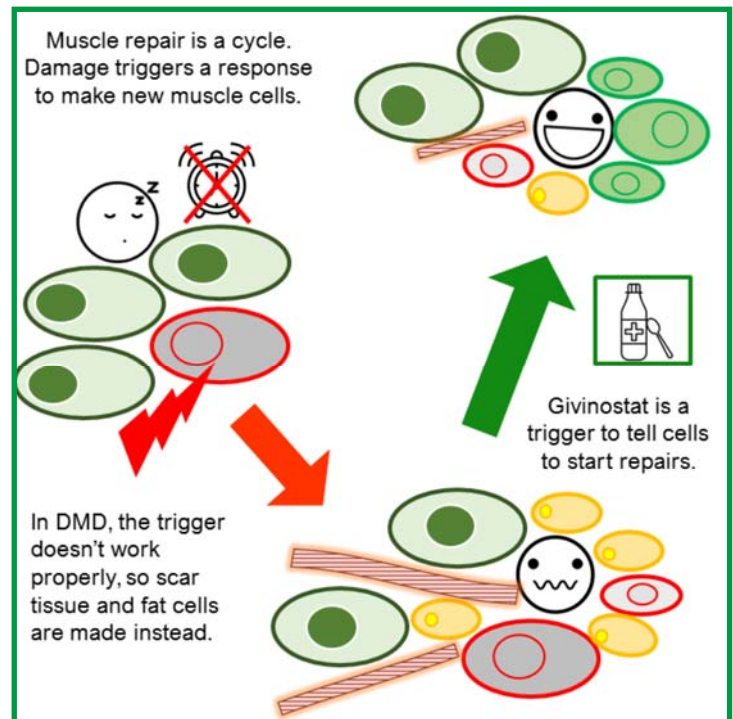
¿Qué es Givinostat?

Givinostat es un medicamento en investigación. Actúa como inhibidor para permitir que el proceso natural de reparación muscular funcione con mayor normalidad. Estamos probando si tomar givinostat mejoraría la reparación y el mantenimiento muscular en personas que padecen DMD.

Las personas con DMD carecen de distrofina. Normalmente, la distrofina previene el daño celular. También mantiene unido otro grupo de proteínas que controlan la regeneración muscular. Sin ellas, las señales para iniciar la reparación muscular no funcionan correctamente. Givinostat es un desencadenante que indica a las células que comiencen las reparaciones.

Mire nuestro webinar para obtener más información:

<https://youtu.be/GZPkgyVWHow>



Ensayo EPIDYS de fase 3

El ensayo está abierto a niños con DMD mayores de 6 años que caminan, pueden subir escaleras y cumplen con otros criterios del estudio. Pueden participar personas con cualquier genotipo.

El objetivo de la prueba es probar si givinostat afecta el tiempo para subir 4 escaleras. Los participantes se asignan en forma aleatoria para recibir hasta givinostat o placebo por hasta 72 semanas. Después del ensayo, todos los participantes pueden inscribirse en un estudio abierto de extensión.

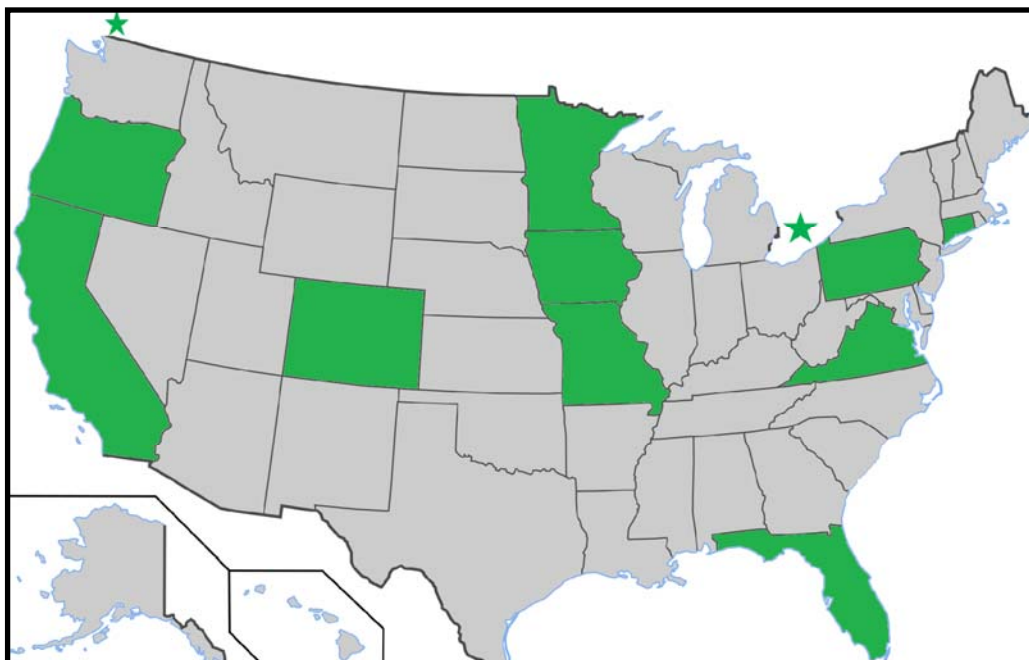
Actualización del proyecto

El ensayo EPIDYS se inició en junio de 2017. Este ensayo se está llevando a cabo en 40 centros de estudio de todo el mundo.

Planeamos inscribir a 240 personas. Se han simplificado los criterios de participación en el ensayo, y esperamos que de ahora en adelante sea más sencillo para las familias inscribirse. Ofrecemos apoyo central para viajes y servicio de enfermería a domicilio opcional. Consulte en su sitio del ensayo para obtener más detalles.

Para obtener una referencia de un sitio cercano, envíenos un correo electrónico a:

patientadvocacy@italfarmaco.com.



ENCUENTRE SU CENTRO

El estudio EpiDys está abierto en **14 centros** de Canadá y Estados Unidos. Puede encontrar centros en www.clinicaltrials.gov (NCT02851797).

¿No hay un centro en su área? Consúltenos sobre el apoyo para viajes.

Thank You!

Agradecemos el apoyo de la comunidad de distrofia muscular de Duchenne que nos han ayudado a hacer de este ensayo clínico un éxito. Nos gustaría agradecer a todos los científicos, a los investigadores de los ensayos clínicos, al personal de los centros del ensayo, a los grupos de defensa del paciente y a todas las familias que están trabajando duro para apoyar esta investigación. Apreciamos profundamente el compromiso de todos para aprender más sobre los medicamentos en investigación para la DMD.

Eventos comunitarios

Asistimos a eventos familiares y conferencias en todo el país. Compartiremos las actualizaciones del ensayo y responderemos preguntas sobre nuestro programa. ¿No puede asistir a un evento? Puede enviarnos un correo electrónico con cualquier pregunta cuando desee.

¡Esperamos verle pronto!

Febrero 2	Jett Foundation Workshop: Houston, TX
Febrero 9	CureDuchenne Cares Workshop: Raleigh, NC
Marzo 23	Jett Foundation Workshop: Phoenix, AZ
Marzo 30	PPMD EndDuchenne Tour: Omaha, NE
Abril 27	PPMD EndDuchenne Tour: Portland, ME
Abril 13—17	MDA Conference: Orlando, FL
Mayo 18	Jett Foundation Workshop: Seattle, WA
Junio 1	CureDuchenne Cares Workshop: Detroit, MI
Junio 27—30	PPMD Conference: Orlando, FL
Julio 13	Jett Foundation Workshop: Chicago, IL
Septiembre 2019	PPMD EndDuchenne Tour: Wilmington, DE
Septiembre 14	Jett Foundation Workshop: Rochester, NY
Octubre 2019	PPMD EndDuchenne Tour: Memphis, TN
Octubre 2019	CureDuchenne Futures Conference: Anaheim, CA
Noviembre 9	CureDuchenne Cares Workshop: San Antonio, TX
Noviembre 2	Jett Foundation Workshop: Los Angeles, CA

¿Desea obtener más información?

Envíenos un correo electrónico:
patientadvocacy@italfarmaco.com

