

Негайне
звернення за
додатковою
інформацією у
наш Фонд дає
шанс на життя
і лікування

Індивідуальна
реєстрація в он-лайн
Реєстрі України
пацієнтів зі СМА

CSMA.org.ua:8080

Не втрачайте час, бо
іноді кілька днів є
вирішальними

Фонд

«Діти зі спінальною м'язовою атрофією»
Вулиця Гоголя, будинок №7.
Харків, Україна, поштовий індекс 61057



(380)-50-364-06-73



www.facebook.com/childrenSMA



www.csma.org.ua



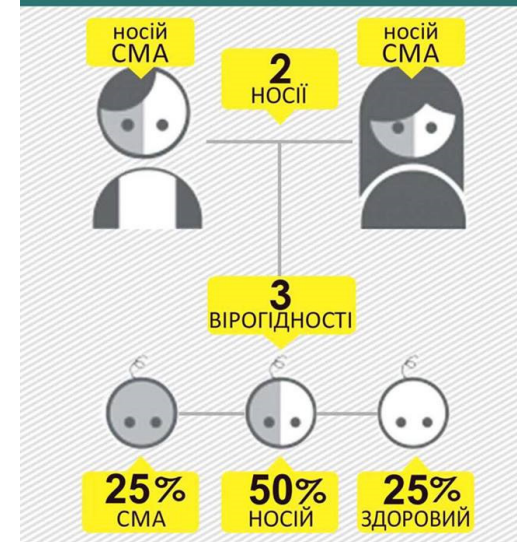
csma.ua@gmail.com



СМА виліковна

До уваги лікарів, керівників
діагностичних та
консультативних центрів,
чиновників
батьків

1 із 40 ЛЮДЕЙ,
НЕ ЗНАЮЧИ ПРО ЦЕ,
Є НОСІЄМ СМА ГЕНА





ROCHE

Найближчим часом розпочнеться програма RAINBOWFISH, що включатиме пацієнтів, яким встановлено діагноз СМА до народження.

Поточна програма FIREFISH

Препарат Risdiplam (RG7916) вивчається для пацієнтів 1 типу. Вчасне звернення після постановки діагнозу надасть можливість включити маленького пацієнта у віці до 7 місяців у дослідження в країнах Європи.

Центр в Україні очікується до відкриття та оголошення про набір протягом осені. Слідкуйте за новинами на сайті Фонду.

Клінічні дослідження – це не тільки наука, для рідкісного захворювання – це шанс на отримання лікування та життя

Спонсор дослідження надає широкий спектр послуг по супроводженню пацієнта та забезпеченням комфорту.

AVEXSIS

Генна терапія препаратом AVXS-101 у клінічному дослідженні STRIVE-EU доступна для пацієнтів, що мають отримати першу ін'єкцію у віці до 6 місяців. Спектр критерія включення м'якший ніж у порівнянні з ROCHE.

Актуальність інформації станом на 11 серпня 2018

Слідкуйте за оновленнями, або надсилайте ваші запити електронною поштою чи телефоном.

Надайте пацієнту інформацію про Фонд

NOVARTIS

Модулятор гена SMN2 Branaplam надається пацієнтам до 6 місячного віку.

Чому треба негайно звернутись у Фонд?

Як член СМА-спільноти, Фонд володіє найактуальнішою інформацією про доступність центрів, де проводяться дослідження, може організувати найшвидшу комунікацію зі спонсорами дослідження, надати практичні поради:

- Підібрати у відповідності до критеріїв програму досліджень;
- Надати консультацію у попередній підготовці документів, та інше.

Фонд

«Діти зі спінальною м'язовою атрофією»

Вулиця Гоголя, будинок №7. Вся наявна інформація також представлена на

clinicaltrials.gov