

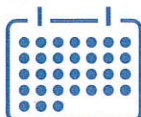
RAINBOWFISH



針對經基因確診且尚未出現症狀的脊髓性肌肉萎縮症(SMA)嬰兒所進行的一項RISDIPLAM開放性試驗

本研究試驗將檢測一種稱為「Risdiplam」的口服試驗藥品。本試驗藥品目前已通過美國FDA核准，但尚未經台灣衛生福利部核准上市。

如果您的寶寶未表現出 SMA 症狀且符合下列條件，可能符合參與試驗資格：



年齡為 1 至 42 天大



在母親懷孕 37-42 週後出生



基因學上被診斷患有 SMA

如果您有興趣讓您的孩子參與 RAINBOWFISH 試驗，您將有機會與本試驗團隊討論完整的資格要求。當討論您寶寶的資格時，試驗團隊將與您詳細審視本試驗的知情同意書，並回答您可能有的任何問題。

知情同意書是進一步提供試驗相關詳細資訊的文件。在您閱讀知情同意書後且覺得您已獲得全部所需資訊，便可選擇簽署。這代表您清楚瞭解 RAINBOWFISH 試驗的相關資訊，且您自願同意讓您的孩子參與。

如果您有興趣瞭解更多與 RAINBOWFISH 試驗相關的資訊，請與下面試驗團隊聯絡：

高雄醫學大學附設中和紀念醫院

試驗主持人：小兒神經科 鐘育志醫師

電話：0972-977-320

研究護理師：周云惠 小姐

