

كيف يتم اختبار العلاجات الجديدة في التجارب السريرية



النسبة المئوية من العلاجات التي انتقلت الى المرحلة التالية

±70%

من الدراسات تكون ناجحة وتنتقل الى المرحلة 2

±30%

تكون ناجحة وتنتقل الى المرحلة 3

±25%

تكون ناجحة وتنتقل الى المرحلة 4



غاية الدراسة

سلامة نطاق الجرعة

سلامة وفعالية الجرعة المختارة

السلامة الفعالية



عدد الاشخاص الخاضعين للتجربة*

~30-10

عدد صغير من الأشخاص المصابين بالهيموفيليا

~50-10

عدد اكبر قليلا من الأشخاص المصابين بالهيموفيليا

~150-50

مجموعة أكبر من المصابين بالهيموفيليا



مدة الدراسة الزمنية

عدة أشهر

من أشهر إلى سنتين

من 1 إلى 4 سنوات



التجارب السريرية المراحل

المرحلة 1

المرحلة 2

المرحلة 3

المرحلة 4

الموافقة التنظيمية

ترسل بيانات التجارب السريرية الى احدى الوكالات التنظيمية (على سبيل المثال ، FDA ، EMA)

إذا نجحت

علاج جديد متاح للناس مع الهيموفيليا

متابعة طويلة الامد

أكثر من **100** شخص مصاب بالهيموفيليا

عدة سنوات