

RAM-MS

#17, 28-APR-2022

Første pasient ble i dag randomisert i Sverige, og totalt er 69 pasienter randomisert i studien!

Vi har nå et drøyt år igjen av inklusjonstiden. Sammen kan vi klare å nå målet om 100 pasienter i denne viktige studien for behandling av multipel sklerose.

Pasienter som randomiseres til behandling med komparator vil nå også i Norge kunne behandles med OCREVUS. Informasjon om refusjonskode for Ocrevus følger epikrise etter gjennomført baseline-besøk ved Haukeland Universitetssjukehus.

DE VIKTIGSTE KRITERIENE FOR DELTAKELSE :

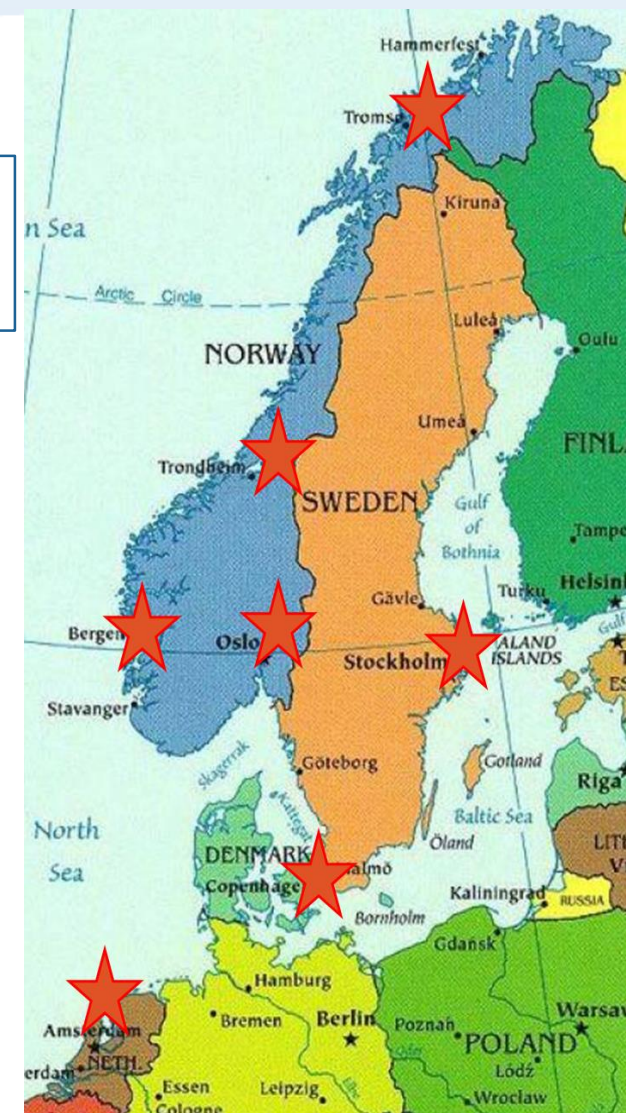
- 1) ATTAkk UNDER PÅGÅENDE MS-BEHANDLING SISTE ÅR, VERIFISERT PÅ MR.
- 2) MINST 1 KONTRASTLADENDE MR-LESJON ELLER MINST 3 NYE ELLER FORSTØRREDE T2-LESJONER.
- 3) ALDER 18-50 ÅR.
- 4) RRMS ETTER MCDONALD-KRITERIER.
- 5) EDSS 0 TIL 5,5.
- 6) ATTAkKET/ATTAkkENE MÅ HA OPPSTÅTT MINST 3 MÅNEDER ETTER OPPSTART MED IMMUNMODULERENDE MEDIKAMENT.

Husk at alle pasienter som svikter på Rituximab, Copaxone/Copemyl, interferoner, Aubagio, Tecfidera, Gilenya eller Tysabri bør vurderes for studien. RAM-MS er en behandlingsstudie, og i Norge skal studiedeltakelse tilbys pasienter som et behandlingsalternativ på lik linje med andre medikamentelle behandlinger (ref. regionale fagdirektører).

Mer info på
ram-ms.no

Geografisk pasientfordeling

Helse Nord:	14
Helse Midt:	10
Helse Vest:	21
Helse Sør-Øst:	19
Rigshospitalet (DK):	2
Amsterdam (NL):	2
Uppsala (SW):	1



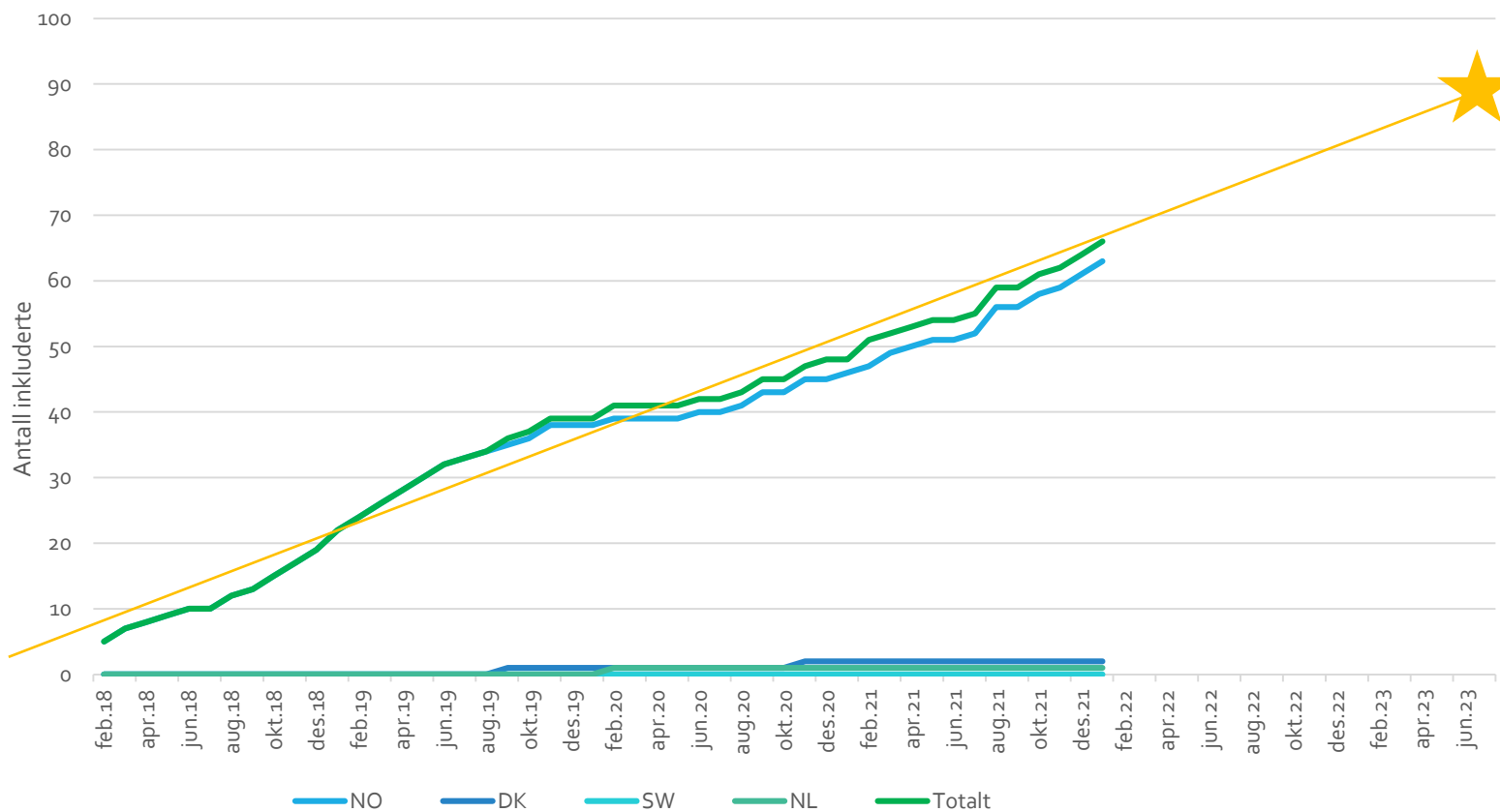
RAM-MS

#17, 28-APR-2022



HELSE BERGEN
Haukeland universitetssjukehus

Cirka 15 måneder igjen å inkludere, og 31 pasienter igjen til målet på 100 pasienter er nådd. Klarer vi sammen å finne 2 pasienter per måned?



Studiesentre:

Bergen - Øivind Torkildsen og Anne Kristine Lehmann, Kristin Eikevåg

Tromsø - Linn Hofsøy Steffensen, Marianne Røst

St Olav Kathrine Kroknes Lian, Hege Hansen

Ahus Trygve Holmøy

København Morten Blinkenberg, Søren Lykke Petersen, Sidsel Nielsen, Karina Jørgensen

Amsterdam Jope Killestein, Floor Loonstra, Laura Hogenboom

Uppsala Joachim Burman, Kristina Carlson, Susanne Erikson, Lotta Sjöberg

Takk til alle for at dere fortsetter å henvise og inkludere pasienter i studien