

# RAM-MS

**STUDIEN FORTSETTER Å INKLUDERE OG I DAG BLE EN NY PASIENT RANDOMISERT!**

PER I DAG ER DET 16 PASIENTER I STUDIEN – 8 HAR FÅTT LEMTRADA, OG 8 HAR FÅTT/SKAL FÅ STAMCELLETRANSPLANTASJON.

FOR Å FORTSATT HA EN JEVN STRØM AV PASIENTER TIL STUDIEN OPPFORDRER VI TIL FØLGENDE:

Alle MS-pasienter som blir innlagt med attack bør vurderes for deltakelse i RAM-MS før annen behandling igangsettes. Dersom pasienten er en kandidat for studien sendes henvisning til et studiesenter (se [ram-ms.no](http://ram-ms.no) for kontaktopplysninger).

DE VIKTIGSTE KRITERIENE FOR DELTAKELSE ER:

- 1) ATTAKE UNDER PÅGÅENDE MS-BEHANDLING SISTE ÅR, BEHANDLET MED STEROIDER OG 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 REVIDERTE MCDONALD-KRITERIER.
- 5) EDSS 0 TIL 5,5.
- 6) ATTAKE/ATTAKKENE MÅ HA OPPSTÅTT MINST 3 MÅNEDER ETTER OPPSTART MED IMMUNMODULERENDE MEDIKAMENT.

PASIENTER SOM TIDLIGERE HAR MOTTATT BEHANDLING MED LANGVARIG EFFEKT PÅ IMMUNSYSTEMET, VIL IKKE KUNNE INKLUDERES. DETTE GJELDER TIDLIGERE BEHANDLING MED LEMTRADA, HSCT, MAVENCLAD, MABTHERA/RIXATHON ELLER OCREVUS.

RAM-MS har som formål å sammenlikne effekten av autolog hematopoetisk stamcellebehandling (HSCT) mot Lemtrada ved attackvis MS. Studien er aktuell for pasienter med RRMS som har sykdomsaktivitet under pågående MS-behandling (Copaxone/Copemyl, interferoner, Aubagio, Tecfidera, Gilenya eller Tysabri).