

RAM-MS

#11, 20-Jan-2020

Godt Nytt År, og takk for alle henviste pasienter i 2019.

- **39 randomiserte pasienter i studien til nå**
- **Nytt studiesenter i Amsterdam åpnet og klar for inklusjon av pasienter**

RAM-MS er en behandlingsstudie (Bestillerforum) og studiedeltakelse skal tilbys pasienter som et behandlingsalternativ.

Med økende bruk av rituximab til både ny-diagnostiserte og til pasienter som svikter på annen behandling, må man være oppmerksom på at oppstart med rituximab ekskluderer pasienter fra senere deltakelse i studien.

Pasienter blir randomisert til arm A (HSCT) eller arm B (Mavenclad, Lemtrada og Ocrevus*).

DE VIKTIGSTE KRITERIENE FOR DELTAKELSE :

- 1) **ATTAKK 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 MCDONALD-KRITERIER.**
- 5) **EDSS 0 TIL 5,5.**
- 6) **ATTAKKET/ATTAKKENE MÅ HA OPPSTÅTT MINST 3 MÅNEDER ETTER OPPSTART MED IMMUNMODULERENDE MEDIKAMENT.**

Pasienter som tidligere har mottatt behandling med Lemtrada, HSCT, Mavenclad, Rituximab eller Ocrevus kan ikke inkluderes.

**Ocrevus er ikke foreløpig ikke tilgjengelig som studiemedisin i Norge.*

Geografisk pasientfordeling

Helse Nord:	7
Helse Midt:	5
Helse Vest:	16
Helse Sør-Øst:	10
Rigshospitalet (DK):	1
Amsterdam (NL):	

