

# RAM-MS

#12, 17-Feb-2020



**HELSE BERGEN**  
Haukeland universitetssjukehus

VI GRATULERER AMSTERDAM MED FØRSTE PASIENT INKLUDERT I STUDIEN I NEDERLAND 23-JANUAR-2020!

40 pasienter er nå randomisert i studien.

RAM-MS er en viktig studie for MS-pasienter nasjonalt og internasjonalt. HSCT har vist seg å være tryggere enn tidligere antatt, og gjennom pasientinkludering i RAM-MS kan vi endelig få undersøkt om HSCT er bedre enn eksisterende medisiner ved høyaktiv sykdom.

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

Det er i Norge økende bruk av rituksimab til MS-pasienter, og disse må gjøres oppmerksom på at oppstart med rituksimab ekskluderer fra senere deltakelse i studien.

#### 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.

Mer info på  
[ram-ms.no](http://ram-ms.no)

#### Geografisk pasientfordeling

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

