

RAM-MS

#14, 03-Sep-2020

RAM-MS studien starter nå opp igjen med inklusjon og behandling.

Dette gjøres under forutsetning av at

- Folkehelseinstituttet (FHI) ikke innfører nye restriksjoner for smittevern ifht Covid-19
- Pasienter som inkluderes i studien må være symptomfrie ved inklusjon og må overholde FHIs regler for smittevern ved reise til og fra regionalt og sentralt studiesenter
- Dersom covid-19 situasjonen forverres vil vi i RAM-MS følge anbefalinger fra FHI og Helse Bergen HF, og inklusjon og behandling i studien vil igjen kunne settes på hold.

Det er til nå randomisert 44 pasienter i studien totalt.

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

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.

Geografisk pasientfordeling

Helse Nord:	8
Helse Midt:	5
Helse Vest:	18
Helse Sør-Øst:	10
Rigshospitalet (DK):	1
Amsterdam (NL):	1



Mer info på
ram-ms.no