

RAM-MS

#5, 12. mars 2019

En ny milepæl er nådd i studien:

Pasient nummer 25 ble randomisert fredag 8. mars! Målet er 100 pasienter totalt.

Per i dag er det randomisert 13 pasienter til Lemtrada, og 12 pasienter til HSCT.

VI MINNER OM 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 REVIDERTE 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 langvarig effekt på immunsystemet, vil ikke kunne inkluderes. Dette gjelder tidligere behandling med Lemtrada, HSCT, Mavenclad, Mabthera/Rixathon, og Ocrevus.

HUSK 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 for kontaktopplysninger og inklusjonskriterier).

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).

Mer informasjon om studien finner du på ram-ms.no

Geografisk pasientfordeling

