

Immunaktivering og sygdomsudvikling ved primær progressiv multipel sklerose

Lægmandsrapport 2020

Vi gennemfører et behandlingsforsøg, der undersøger effekten af 48 ugers behandling med dimethylfumarat (Tecfidera) hos patienter med primær progressiv multipel sklerose (PPMS). Halvdelen er efter lodtrækning sat i behandling med dimethylfumarat og halvdelen med inaktiv medicin (placebo). Efter de 48 uger tilbydes alle deltagere yderligere 48 ugers behandling med dimethylfumarat. Vi har inkluderet 54 patienter i forsøget, hvoraf 4 er udgået af studiet i den kontrollerede fase. De resterende 50 patienter har afsluttet den kontrollerede del af studiet, og heraf er 37 fortsat i den åbne del af studiet.

Vi er i øjeblikket ved at kvalitetssikre alle data, og regner med at kunne gennemføre den primære analyse af resultaterne i nær fremtid. Den præcise tidsplan er dog lidt usikker pga. COVID-19 situationen, som har forsinket kvalitetskontrollen af data fra Dansk Center for Magnetisk Resonans på Hvidovre Hospital. De endelige resultater af hele studiet vil foreligge i løbet af 2021.