Aggiornamenti sulle sperimentazioni cliniche per la FOP

Dalla Newsletter di IFOPA del 16 November, 2017

Due farmaci sono ora registrati per sperimentazione clinica per la FOP a livello mondiale

È un momento emozionante per la ricerca sulla FOP perchè addirittura due farmaci sperimentali sono ora registrati per la sperimentazione clinica a livello mondiale.*** La decisione di essere arruolati in una sperimentazione clinica è importante e non tutti coloro che desiderano essere arruolati soddisfano i criteri di inclusione. Coloro che soddisfano i requisiti e quindi parteciperanno, spereranno che il processo di sviluppo dei farmaci sia rapido e che potranno avere accesso a potenziali trattamenti per la FOP che non sono ancora sul mercato. I pazienti inseriti nelle sperimentazioni riceveranno anche assistenza medica specializzata e multidisciplinare per l'intero periodo della sperimentazione.

La partecipazione a una sperimentazione clinica è un impegno da non prendere alla leggera e ci sono molti fattori che i pazienti, i loro famigliari e altri che prestano assistenza devono considerare.

Essendoci due sperimentazioni che stanno per iniziare chi vuole partecipare deve per prima cosa considerare se soddisfa i requisiti per l'arruolamento e quale delle due sperimentazioni sia la più appropriata. Qui di seguito si trova una veloce sintesi di diversi fattori da considerare e nelle pagine successive maggiori dettagli sulle sperimentazioni condotte da Clementia e da Regeneron.

Farmaco	Compagnia	Fase della	Età di	Gruppo di	Criteri di	Regime di
	Farmaceutica	sperimentazione	arruolamento	controllo	Inclusione**	dosaggio
Palovarotene	Clementia	Fase 3	Oltre i quattro	Partecipanti	Nessun sintomo	Giornaliero
		(conclusiva)	anni	alla Storia	di falreup nelle	
				Naturale	precedenti 4 sett	
REGN2477	Regeneron	Fase 2 (iniziale	Dai 18 ai 60	Placebo	FOP attiva entro 1	Ogni 4
		per pazienti con	anni	(nessun	anno dalla visita	settimane
		FOP)		farmaco) per	di screening	
				6 mesi*		

^{*}Dopo 6 mesi di un gruppo di controllo con placebo, tutti i partecipanti allo studio riceveranno REGN2477 per 6 mesi.

Il migliore aiuto per prendere una decisione sulla partecipazione a una sperimentazione clinica per la FOP viene dal medico che segue il paziente.

Per domande di chiarimento a IFOPA è possibile contattare Anitha Devadason, IFOPA Program Manager, presso anitha.devadason@ifopa.org o (816) 854-0920.

^{**}Guardare le pagine seguenti per vedere ulteriori criteri di partecipazione allo studio, o visitare clinicaltrials.gov.

^{***}Un terzo trattamento potenziale per la FOP è in fase di sperimentazione, ma questa è effettuata dall'Università di Kyoto ed è disponibile solo in Giappone