

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

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

\*\*Guardare le pagine seguenti per vedere ulteriori criteri di partecipazione allo studio, o visitare [clinicaltrials.gov](http://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

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](mailto:anitha.devadason@ifopa.org) o (816) 854-0920.

## Sperimentazione MOVE di Clementia