

פתיחת המחקר הראשון הבוחן תרופה באנשים עם מוטציה ב- GBA

חברת Sanofi Genzyme פותחת מחקר קליני בתרופה הממוקדת בתפקוד תאי לקוי שנצפה באנשים החולים במחלת פרקינסון (PD) והנושאים מוטציה ב- GBA. במחקרים פרה-קליניים של מחלת פרקינסון עם מוטציה ב- GBA נמצא שיפור במבחני זיכרון, בהשוואה לאי מתן תרופה.

שלב II של המחקר החל השנה (2018) בגיוס אנשים החולים במחלת הפרקינסון והנושאים מוטציה ב- GBA, והיעד הוא לגייס 230 אנשים ב- 50 מרכזי מחקר ברחבי העולם וכ-21 בישראל. החברה מצפה לסיים את המחקר עד שנת 2022.

חולים המתאימים למחקר:

אנשים הנושאים את המוטציה ה-GBA (בעיקר בקרב מוצא יהודי אשכנזי או אנשים החולים במחלת גושה או שיש להם קרוב משפחה החולה במחלת גושה).

יש לך שאלות לגבי היכן עוד ניתן לבצע בדיקות גנטיות ולקבל ייעוץ? שוחחי/ על האפשרויות שלך עם המומחה שלך להפרעות תנועה.

פרטי ההתקשרות עם המרכזים המשתתפים במחקר בישראל:

- איכילוב: ד"ר יאיר מינא, yairmi@tlvmc.gov.il, מתאמת מחקר – ליאורה רייף, liorara@tlvmc.gov.il, 052-7360173
- רמב"ם: מתאמת מחקר – אילנה אריק, 050-2065196
- בילינסון: מתאמת מחקר - יניב רוזיטי, 052-2442542, בין 08:00 ל-16:00
- שיבא: מתאמת מחקר - איילת בריל, 054-5442515