

Medicijnstudie Longfibrose

Titel van de studie

A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of BMS-986278 in Participants with Progressive Pulmonary Fibrosis.
Of in het Nederlands:
BMS IM027-1015: Een studie naar de werkzaamheid, veiligheid en verdraagzaamheid van BMS-986278 bij patiënten met progressieve longfibrose (PPF) (fase 3).

Korte samenvatting

In deze studie wordt onderzocht of BMS-986278 veilig is in gebruik, of-patiënten met PPF het goed verdragen en of het goed werkt.

Doel van de studie

Het is de bedoeling dat het medicijn (pillen) ervoor zorgt dat de ziekteprogressie vermindert; met name dat de longfunctie (de FVC) minder snel achteruitgaat. Daarnaast hopen we dat de medicatie ervoor zorgt dat patiënten minder exacerbaties hebben, dat ze minder hoestklachten hebben en minder benauwd zijn, en dat hun inspanningsvermogen minder snel achteruitgaat.

Methode

De studie is gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd.

Deelnemers krijgen 52 weken studiemedicatie.

Er zullen 1720 patiënten meedoen aan de studie. Een groep deelnemers krijgt 60 mg studiemedicatie, een andere groep krijgt 120 mg studiemedicatie, en een derde groep deelnemers krijgt placebo.

Belang voor patiënten

De studiemedicatie vertraagt hopelijk de ziekteprogressie.

Wie voert de studie uit

De studie loopt onder andere in het St. Antoniusziekenhuis. Daar is de hoofdonderzoeker Dr. Veltkamp, longarts. De studie is opgezet door een farmaceut: Bristol-Myers Squibb Company.

Status van de studie

De studie is nu open voor inclusie. Het zal nog enige tijd duren voordat er resultaten bekend zijn, omdat de studie nog loopt.

Deelname

Deelname is niet meer mogelijk

Publicaties en resultaten

Voorlopig worden er nog geen resultaten verwacht.

Link naar website expertisecentrum voor meer informatie

Die volgt zodra we onze site geüpdatet hebben.