

Medicijnstudie Longfibrose

Titel van de studie

A double blind, randomized, placebo-controlled exploratory trial to investigate the efficacy and safety of nerandomilast over 24 months when administered in individuals with interstitial lung abnormalities and a family history of pulmonary fibrosis to reduce the risk of worsening (DROP-FPF)

In het Nederlands: Een dubbelblinde, gerandomiseerde, placebogecontroleerde exploratieve studie om de werkzaamheid en veiligheid van nerandomilast te onderzoeken gedurende 24 maanden bij personen met interstitiële longafwijkingen en een familiale voorgeschiedenis van pulmonale fibrose, met als doel het risico op verslechtering te verminderen (DROP-FPF).

Korte samenvatting

Het primaire doel is om het effect van nerandomilast te onderzoeken bij het verminderen van het totale risico op verergering van longafwijkingen/fibrose bij deelnemers met een familiale voorgeschiedenis van pulmonale fibrose.

Doel van de studie

Het is de bedoeling dat het medicijn (pillen) ervoor zorgt dat de ziekteprogressie vermindert.

Methode

De studie is gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd.

Deelnemers krijgen 24 maanden studiemedicatie.

Er zullen ongeveer 80 patiënten meedoen aan de studie. Een deel van de deelnemers krijgt 2x daags 18 mg studiemedicatie, de andere deelnemers krijgen placebo.

Belang voor patiënten

De studiemedicatie zorgt hopelijk voor verminderde 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: Boehringer.

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

Er zijn nogal wat criteria waaraan patiënten moeten voldoen. Deelnemers moeten tenminste één eerstegraads familielid hebben met bevestigde longfibrose. Op de HRCT scan moeten aanwijzingen zijn voor ILA of FILA (fibrose van ten minste 5% in één van de longzones), of preklinische ILD.

Bij interesse kunnen patiënten contact opnemen met hun eigen (long)arts. Die kan zien of de desbetreffende patiënt (mogelijk) in aanmerking komt voor deelname, en dit eventueel voor hem/haar in gang zetten.

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.

(Informatie bijgewerkt op 8-5-2026)