



עמותת הנטינגטון בישראל (ע.ר.)

7 מאי, 2023

נתונים ראשוניים משלב 3 של המחקר של חברת פריליניה

סדנה מקוונת מיום 5.5.23

הדוברים בסדנה: פרופ' מיקל היידן, דר' אנדרו פייגין, דר' סנדרה קוסטיק, דר' ראלף רילמן
פרסום הודעה לעיתונות של חברת פריליניה מיום 25.4.23 מכתב למשפחות ולחולים של
Seth Rothberg מרכז נושא קשר לחולים בחברת פריליניה מיום 25.4.23 .
חברת פריליניה פרסמה תוצאות ראשוניות של שלב 3 של המחקר בתרופת ה-
PRIDOPIDINE.

בגדול, התוצאות מראות **שלא הושגו** המטרות העיקריות של המחקר: להוכיח שמי
שמשתמש בתרופת הפרידופידין מגיע לציונים טובים יותר משמעותית בתפקוד המוטורי
והקוגניטיבי לעומת מי שהשתתף בקבוצת הביקורת. נציין שמדובר במחקר שכלל חולי
הנטינגטון בשלבי מחלה ראשוניים, מגיל 25 ומעלה, עם רצף חזרות 36 ומעלה והפגיעה
בתפקוד קלה עד בינונית. המשתתפים נטלו במשך 65 שבועות, פעמיים ביום, כדור של 45
מ"ג וחולקו לשתי קבוצות: קבוצת ניסוי וקבוצת ביקורת (קבלה תרופת דמה). בכל אחת
מהקבוצות הייתה חלוקה משנית לחולים שמשתמשים בתרופות נגד כוריאה או תרופות
נירולפטיות לעומת חולים שאינם משתמשים בשום תרופה. בקבוצת הניסוי כ- 55 %
מהמשתתפים היו חולים שהשתמשו בתרופות נירולפטיות או בתרופות בגין כוריאה. בתום
65 השבועות כל המשתתפים במחקר יכלו לבחור ולהמשיך לקבל את התרופה. (open
label extension) ואכן רוב רובם בחרו באפשרות זו כך שבהמשך ניתן יהיה לבחון ולנתח
את השפעות התרופה מעבר לזמן של 65 שבועות.

בניתוח התוצאות לפי קבוצות המשנה של מי שמשתמש או לא נוטל תרופות נמצא שנטילת
תרופת הפרידופידין **מעכבת את קצב התקדמות המחלה הן בתחום המוטורי והן בתחום**
הקוגניטיבי בקרב אילו **שלא** נוטלים תרופות. בתת קבוצה זו ההבדלים בין ניסוי לביקורת היו
סטטיסטית משמעותיים מה שמרמז אולי על כך שיתכן שמדובר בתרופה שהשפעתה רבה
יותר בקרב חולים בשלבי מחלה מאוד ראשוניים או בנשאי הגן שזמן הופעת התסמינים קרוב
ואשר עדיין לא משתמשים בתרופות כנגד כוריאה או בתרופות נירולפטיות. את זה תצטרך
חברת פריליניה לשקול כאשר מלוא התוצאות יהיו בידיה כולל התוצאות לגבי נטילת התרופה
לטווח ארוך.