



פרידופידין הגיעה למחסום דרכים דר' שרה הרננדז:

פורסם בכתב העת הדיגיטלי HDBUZZ ב- 26 ביולי 2025

ב- 25 ליולי 2025, פורסם כי בקשתה של חברת פרילניה לסוכנות האירופאית לרפואה EMA (European Medicines Agency's) להכיר בפרידופידין כתרופה לטיפול בחולי הנטינגטון **נדחתה**.
נזכיר שוב שמדובר בתרופה שאמורה להקל על התסמינים המוטוריים של מחלת הנטינגטון. מדובר בתרופה שנחקרת כבר לאורך שנים רבות, והניסויים הקליניים בתרופה נעשו על ידי מספר חברות, בהן טבע. בכל המחקרים הללו לא הגיעו לתוצאות המקוות והמובהקות מבחינת יעד המחקר המרכזי- שיפור במדדי התסמינים המוטוריים של המחלה ובתפקוד העצמאי של החולה במטלות היום-יום.
המחקר האחרון של חברת פרילניה (PROOF HD) נכשל אף הוא בהשגת היעד המרכזי של שיפור במדדי היכולות העצמאיות של החולים ולמרות זאת הגישה חברת פרילניה את הבקשה ל- EMA . צעד זה ננקט לאחר שנעשו ניתוחי משנה של תוצאות המחקר שהצביעו על כך שקבוצת משנה בתוך המדגם של המחקר, שהיא בשלבי מחלה ראשוניים וללא שימוש בתרופות קבועות מסוג של dopamine altering medications , מציגה תוצאות חיוביות בשימוש בפרודופידין.

משמעות ההחלטה של EMA , **שכרגע אין אישור לשיווק ושימוש בפרידופידין באירופה**.

חברת פרילניה הודיעה בתגובה שהיא תצא למחקר מקיף נוסף בפרידופידין , מהר ככל הניתן.