

Multipel Skleros - Utvärdering av Fampyrabehandling

Bakgrund

Fampyra är en kaliumkanalblockerare som förbättrar impulsöverledning i demyeliniserade nervfibrer. Behandlingsförsök med Fampyra rekommenderas för vuxna personer med MS som har en nedsatt gångförmåga (EDSS 4-7) vilken påverkar dagliga aktiviteter och patientens delaktighet.

Personer med MS som förskrivs läkemedlet Fampyra ska bedömas av fysioterapeut med objektiva gångtester före behandlingsstart och efter 2 - 4 veckors behandling. Följande tester ska genomföras vid dessa två bedömningstillfällen:

- Gångskala vid MS (MSWS-12)
- Timed Up and Go (Max-TUG)
- 10-meters gångtest (10MWT)
- Sex-minuters gångtest (6MWT)

Utvärdering av resultatet

En 20 % förbättring av resultaten på Max-TUG, 10MWT och 6MWT anses som en klinisk meningsfull förbättring och man rekommenderar att detta resultat bör uppnås för att motivera en fortsatt behandling med Fampyra. Individuella överväganden kan dock göras av läkaren om för patienten kritiska ADL-funktioner förbättras. I en studie¹ som undersökt effekten av Fampyra har man bedömt att en positiv förändring av resultatet på MSWS-12 motsvarande ≥ 8 poäng motsvarar en meningsfull förbättring av gångförmågan. En subjektiv förbättring på MSWS-12 med minst 8 poäng skulle således även kunna motivera fortsatt behandling med Fampyra.

Mer information

- Fass.se
- MS-sällskapet – Multipel skleros- Symptomatisk behandling - Aminopyridine

Referenser

1. Assessment of Clinically Meaningful Improvements in Self-Reported Walking Ability in Participants with Multiple Sclerosis: Results from the Randomized, Double-Blind, Phase III ENHANCE Trial of Prolonged-Release Fampridine