

PRESSMEDDELANDE

Stockholm-Oslo 2026-03-13

Oslo Universitetssjukhus påbörjar ALS-studie med TikoMeds läkemedelskandidat ILB®

Oslo universitetssjukhus har nu påbörjat inkluderingen av patienter i IMPACT-studien vars syfte är att undersöka effekt och säkerhet av TikoMeds läkemedelskandidat ILB® jämfört med riluzol för behandling av ALS. TikoMed tillhandahåller ILB® och placebo substans till studien.

Studien ska inkludera 120 patienter från hela Norge och innehåller en randomiserad fas om 6 månader där patienterna får antingen ILB® eller riluzol följt av en 6 månaders öppen fas där patienterna får båda preparaten. Efter 6 månader kommer alltså alla patienter att erbjudas ILB®.

”Vi ser mycket fram emot denna banbrytande studie och vi vill verkligen uppmana alla norska ALS-patienter som kvalificerar sig för studien att söka deltagande genom sin neurolog”, säger Björn Pilström, VD och medicinsk direktör för TikoMed.

Om TikoMed AB

TikoMed är ett svenskt bioteknikbolag med fokus på utveckling av innovativa behandlingar baserade på ILB®-plattformen. Bolaget tillverkar ILB® och driver forskning inom akuta och kroniska sjukdomstillstånd där behovet av nya behandlingsalternativ är stort. Se www.tikomed.com för mer info.

Om Oslo Universitetssjukhus

Oslo Universitetssjukhus är ett av Nordens främsta universitetssjukhus och bedriver avancerad akademisk forskning inom bland annat neurologiska sjukdomar. För mer information om studien se <https://www.oslo-universitetssykehus.no/om-oss/nyheter/als-studie-i-gang-ved-ous/>.