

## Myo(O)Path

Vi söker patienter till en läkemedelsstudie för patienter med aktiv dermatomyosit, polymyosit eller antisyntetassyndrom, My(O)Path.

Studien My(O)Path hjälper oss att ta reda på om ett prövnings- eller studieläkemedel, dazukibart, kan användas på ett säkert sätt och förbättra muskelrelaterade symptom hos personer med aktiv dermatomyosit, polymyosit eller antisyntetassyndrom.

Studieläkemedlet dazukibart fungerar genom att det blockerar ett protein i immunsystemet som kallas interferon beta ( $\beta$ ) (IFN $\beta$ ). Personer med dermatomyosit, polymyosit och antisyntetassyndrom har högre halter av IFN $\beta$  i muskler, hud och blod än friska personer och vi tror att det är det som driver sjukdomen genom att orsaka inflammation i hud och muskler. Preliminära data visar att dazukibart kan ha mycket bra effekt på myositsjukdomen men kontrollerade studier behövs för att visa detta.

My(O)Path är en dubbelblindad, placebokontrollerad fas 3-studie som bedrivs av läkemedelsföretaget Pfizer, där man utvärderar ett prövningsläkemedel dazukibart, som kallas PF-06823859, för personer med dermatomyosit, polymyosit eller antisyntetassyndrom. Vi på reumatologkliniken på Karolinska Universitetssjukhuset medverkar i studien.

Om du eller någon du känner kan vara intresserad av att medverka eller om du vill ha mer information om studien, kan du kontakta mig via email: [ingrid.lundberg@ki.se](mailto:ingrid.lundberg@ki.se) eller via telefon: 073 53 76 921.

Stockholm 2026-04-22

Ingrid Lundberg  
Professor  
Reumatologkliniken,  
Karolinska Universitetssjukhuset,  
Stockholm