



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Initieringsmöte

Sollefteå lasarett sjukhus, 19 januari 2017

Hudiksvall lasarett, 20 januari 2017



Erik Lundström  
Med dr, SÖL\_R15  
Chief-investigator

Eva Isaksson  
Forsknings-ssk/monitor  
Trial Manager

Nina Greilert  
Forsknings-ssk  
TMA

Veronica Murray  
Med dr, KI  
Danderyds sjukhus



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Dagens möte – lite repetition

1. Varför studera fluoxetin vid stroke?
2. Hur är studien upplagd – översiktigt om praktiska detaljer



## **EFFECTS** Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# **EFFECTS – vad är nytt**

1. Ny mekanism
2. Gäller både ischemisk och hemorragisk stroke
3. Enkel att vara med i
4. Om effekt – kan det börja användas direkt
5. Billig – 300 kronor för 6 månader
6. Vi välkomnar alla center att ansöka om att bli center i vad som kommer att bli Sveriges genom tidernas största randomiserade kontrollerade strokestudie



## **EFFECTS** Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# **EFFECTS fråga**

Förbättrar 20 mg fluoxetin x 1 under 6 månader  
strokepatienternas funktionsförmåga?

Primärt utfallsmått: modifierad Rankin Scale



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

# För få akuta behandlingar

Behandling	Effekt (absolut riskreduktion)	Andel behandlade	Antal i Sverige per år som är möjliga att behandla	Antal oberoende (mRS 0-2)
Trombolyt (ASA)	1,3 %	80 %	20 000	260
Strokeenhet	5 %	90 %	22 500	1 125
Trombolyt < 3 h	10 %	10 %	2 000	200
Trombektomi	14-33 %	2 %	261	35-90

**Endast fyra akutbehandlingar är evidensbaserade.** Beräkningarna i tabellen baseras på att 85 procent av alla stroke beror på en propp med åtföljande ischemisk stroke, samt på hur behandlingarna utnyttjas i Sverige.



**EFFECTS** Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Tänkbara mekanismer

Placitetsökande

## 1. Neurogenes

Vid djurförsök sker nybildning och återväxt av nervceller

## 2. Neuroprotektion

Kopplat till anti-inflammatoriska egenskaper

## 3. Påverkan av det adrenerga systemet

Kopplat till välmående vid fluoxetinbehandling?



## EFFECTS Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

### Fluoxetine for motor recovery after acute ischaemic stroke (FLAME): a randomised placebo-controlled trial

*François Chollet, Jean Tardy, Jean-François Albuher, Claire Thalamas, Emilie Bernard, Catherine Lamy, Yannick Bejot, Sandrine Deltour, Assia Jaillard, Philippe Niciot, Benoit Guillon, Thierry Moulin, Philippe Marque, Jérémie Pariente, Catherine Arnaud, Isabelle Loubiroux*

#### Summary

**Background** Hemiplegia and hemiparesis are the most common deficits caused by stroke. A few small clinical trials suggest that fluoxetine enhances motor recovery but its clinical efficacy is unknown. We therefore aimed to investigate whether fluoxetine would enhance motor recovery if given soon after an ischaemic stroke to patients who have motor deficits.

*Lancet Neurol 2011; 10: 123–30*  
This online publication has been corrected.  
The corrected version first appeared at

118 pat                      Ischemisk stroke                      Motoriskt bortfall

# 17 % bättre funktionsnivå



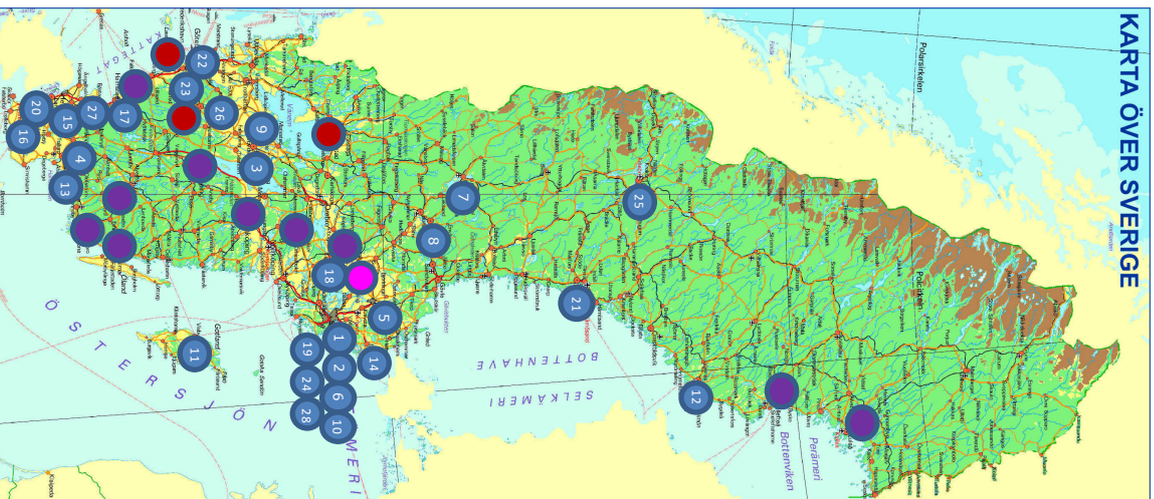
## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

- Akademikerdriven, dubbelblind, placebokontrollerad
- On-line-randomisering och eCRF
- 32 center i Sverige (målbild 35)
- **592** inkluderade patienter (18 jan 2016)
- Målet 1 500 inom 2 år
- FOCUS = 2 862
- AFFINITY = 307
- [www.effects.se](http://www.effects.se)





- På väg in i EFFECTS**
- 33) Dalens geriatrisk (VT 2017)
  - 34) Lindesberg (går nog med)
  - 35) Enköping (initieringsmöte 9 dec, vi hoppas på)
  - 36) Sollefteå (initieringsmöte 19 jan)
  - 37) Hudiksvall (initieringsmöte 20 jan)

**Initieringsmöten genomförda**

1. Östra sjukhuset (önskar vara med)
2. Borås (tackat nej pga ssk-brist)
3. Karlstad (tackat nej pga ssk-brist)

**Ytterligare möjliga center**

- 37) Värnamo
- 38) Eksjö
- 39) Kalmar
- 40) Lycksele
- 41) Gällivare
- 42) Sunderbyn
- 43) Skellefteå
- 44) Karlskrona
- 45) Växjö
- 46) Södertälje



## **EFFECTS** Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

EudraCT number: 2011-006130-16

Etikdiariennr: 2013/1265-3/2, datum 2013-08-30

Läkemedelsverket: 5.1-2014-43006, datum 2014-08-08

ISRCTN13020412

Styrgrupp: Ordf Katharina Stibrant Sunnerhagen, Bo Norrving, Per Wester, Björn Mårtensson, Per Näsman, Håkan Wallén, Jörgen Borg, Erik Lundström och Eva Isaksson.

Data- och Säkerhetskommitté: Kjell Asplund, Anders Ljungström, Kerstin Hulter Åsberg

Chief-Investigator: Erik Lundström

Trial Manager: Eva Isaksson

Sponsor: Karolinska Institutet

Representant för sponsor: Erik Lundström



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---



Vetenskapsrådet

Hjärt  Lungfonden

STROKE-Riksförbundet

Konung Gustaf V:s och Drottning Victorias  
Frimurarestiftelse





## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Samarbetar med



Poolade data 6 100 patienter

## Effektmått vid strokestudier

---

### Score Definitionerna för de olika skalstegen i den Modified Rankin Scale (mRS)

---

- 0 Ingen symtom
  - 1 Ingen signifikanta funktionsnedsättning trots symtom. Klarar det dagliga livet som tidigare.
  - 2 Viss funktionsnedsättning. Klarar det dagliga livet utan hjälp
  - 3 Relativt uttalad funktionsnedsättning; kan gå, men behöver hjälp
  - 4 Uttalad funktionsnedsättning. Kan inte gå utan hjälp
  - 5 Kraftig funktionsnedsättning, sängbunden, inkontinent, i behov av hjälp dygnet runt
  - 6 Död
-



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

### Sekundära utfallsmått

- Stroke Impact Scale
- EQ5D-5L
- MoCA
- Vitality subscale av Health Questionnaire
- DSM-IV diagnosis av depression + MADRS
- Följsamhet, AE/SAE/SUSAR
- Hälsoekonomi
- NIHSS (motor funktion)
- Afasi, Norsk Grunntest for Afasi (NGTS)
- Emotionalism.



## EFFECTS Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

### Fluoxetine for motor recovery after acute ischaemic stroke (FLAME): a randomised placebo-controlled trial

*François Chollet, Jean Tardy, Jean-François Albuher, Claire Thalamas, Emilie Bernard, Catherine Lamy, Yannick Bejot, Sandrine Deltour, Assia Jaillard, Philippe Niciot, Benoit Guillon, Thierry Moulin, Philippe Marque, Jérémie Pariente, Catherine Arnaud, Isabelle Loubiroux*

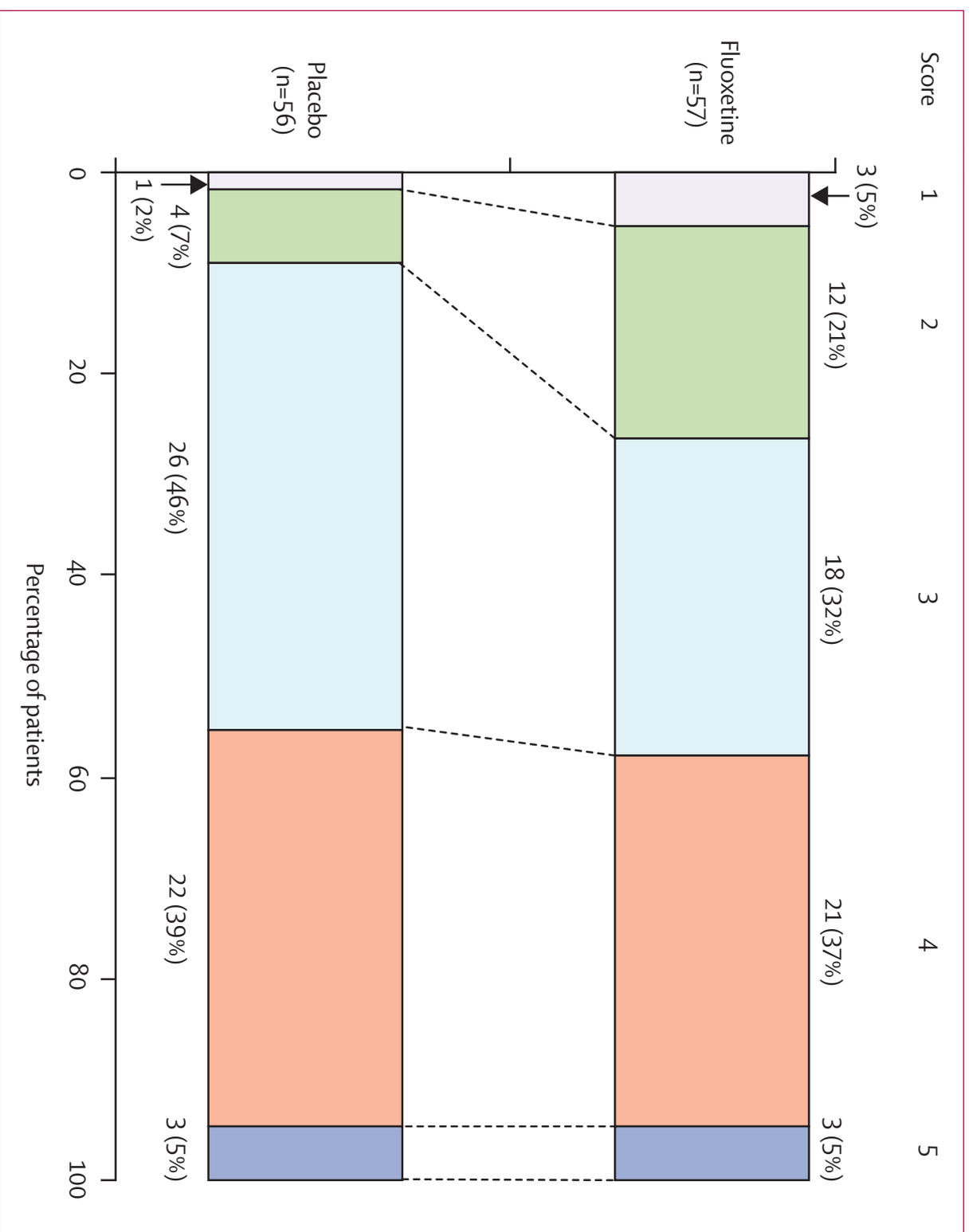
#### Summary

**Background** Hemiplegia and hemiparesis are the most common deficits caused by stroke. A few small clinical trials suggest that fluoxetine enhances motor recovery but its clinical efficacy is unknown. We therefore aimed to investigate whether fluoxetine would enhance motor recovery if given soon after an ischaemic stroke to patients who have motor deficits.

*Lancet Neurol 2011; 10: 123–30*  
This online publication has been corrected.  
The corrected version first appeared at

118 pat                      Ischemisk stroke                      Motoriskt bortfall

# 17 % bättre funktionsnivå



**Figure 3: Distribution of modified Rankin scale scores at day 90**

Data are number (%).

Chollet F et al. Fluoxetine for motor recovery after acute ischaemic stroke (FLAME): a randomised placebo-controlled trial. *Lancet Neurol.* 2011 | Feb;10(2):123-30.

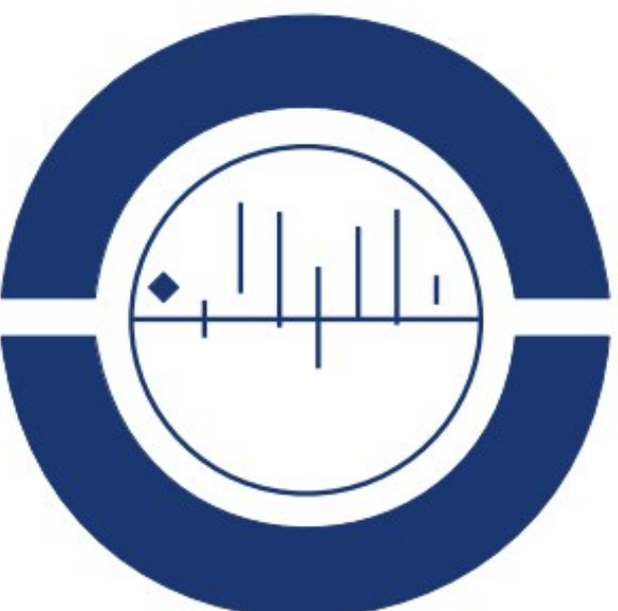
	Fluoxetine (n=57)	Placebo (n=56)
Hyponatraemia	2 (4%)	2 (4%)
Nausea	5 (9%)	0
Diarrhoea	7 (12%)	4* (7%)
Abdominal pain	2 (4%)	2 (4%)
Hepatic enzyme disorders	5† (9%)	10 (18%)
Psychiatric disorders	3‡ (5%)	4 (7%)
Insomnia	19 (33%)	20 (36%)
Partial seizure	1 (2%)	0

Data are number (%). \*Five adverse events in four patients. †Six adverse events in five patients. ‡Four adverse events in three patients.

### Table 5: Adverse events

# **Selective serotonin reuptake inhibitors (SSRIs) for stroke recovery (Review)**

Mead GE, Hsieh CF, Lee R, Kutlubayev MA, Claxton A, Hankey GJ, Hackett ML



**THE COCHRANE  
COLLABORATION®**



## EFFECTS Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Slutsatser

SSRIs **förefaller öka** andelen oberoende och **minska depression och ångest** efter stroke. Men studierna är **heterogena**.

Det krävs **stora väldesignade studier** för att avgöra om man rutinmässigt ska ge SSRI till patienter med stroke.

Mead GE, Hsieh CF, Lee R, Kutlubaev MA, Claxton A, Hankey GJ, Hackett ML. Selective serotonin reuptake inhibitors (SSRIs) for stroke recovery. Cochrane Database of Systematic Reviews 2012, Issue 1



## **EFFECTS**

*Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke*

---

### *Obunden akademikerdriven placebokontrollerad RCT*

#### **Inklusionskriterier**

1. Ålder  $\geq$  18 år
2. Informerat skriftligt samtycke
  - a) Patienten har själv skrivit på medgivandet
  - b) Via annan person; dvs patienten är beslutskapabel men kan inte ge sitt skriftliga samtycke
3. Radiologisk undersökning av hjärnan förenlig med hemorragisk eller ischemisk stroke. En normal DT av hjärnan är förenlig med ischemisk stroke.
4. Kan randomiseras 2 till 15 dagar efter strokeinsjuknandet. Dagen för strokeinsjuknandet = dag 0.
5. Kvarstående kliniskt signifikanta bortfallssymtom tillräckliga för att motivera 6 månaders studiebehandling enligt patienten och den behandlade läkarens bedömning samt villig att ta studieläkemedlet under 6 månaders tid

## Exklusionskriterier

1. Subaraknoidalblödning
2. Ej möjlig att följa upp i 12 månader, t.ex. livshotande sjukdom eller planerad migration
3. Oförmåga att tala svenska eller saknar närstående som kan hjälpa till med att fylla i frågeformulär.
4. Gravid eller ammande. Fertilt kvinna ska ha fungerande antikonnptionsmedel, minst peroral antikonnception. En kvinna i fertil ålder måste ta graviditetstest (S-hCG) före inkludering i studien samt efter avslutande av studieläkemedlet
5. Anamnes på epileptiska krampanfall.
6. Tidigare läkemedelsöverdos i självskaadesyfte eller självmordsförsök.
7. Överkänslighet eller kontraindikationer mot fluoxetin, inkluderande:
  - nedsatt leverfunktion (S-ALAT > 3 gånger av det övre referensområdet för det lokala laboratoriet)
  - nedsatt njurfunktion (S-kreatinin > 180 mikromol/L).
8. Pågående behandling som har allvarlig interaktion med SSRI. Samtidig behandling med Monoamin oxidas-hämmare (MAO-hämmare) kan leda till livshotande interaktioner. I det fall man vill påbörja behandling med MAO-hämmare av patient som varit inkluderad i studien, måste man avvakta 5 veckor.
9. Pågående depression, eller depression den senaste månaden som krävt SSRI-behandling.
10. Samtidigt deltagande i annan klinisk behandlingsstudie (CTIMP).

# Ansvar Sponsor vs Prövare

## Sponsoransvar

- Äger studien
- Ansökan till Etik och LV
- Att medicinsk expertis finns
- Utser prövare
- Prövningsläkemedel
- Tar emot biverkningsrapporter och rapporterar
- Datahantering
- Kvalitetskontroll av studien

## Prövaransvar

- Patientansvar
- Resurser på prövningsstället
- Kvalifikationer i studieteamet
- Inhämtar samtycke
- Biverkningsrapportering



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Patienter som inte kan svälja

Läkemedlet kan ges i v-sond eller PEG

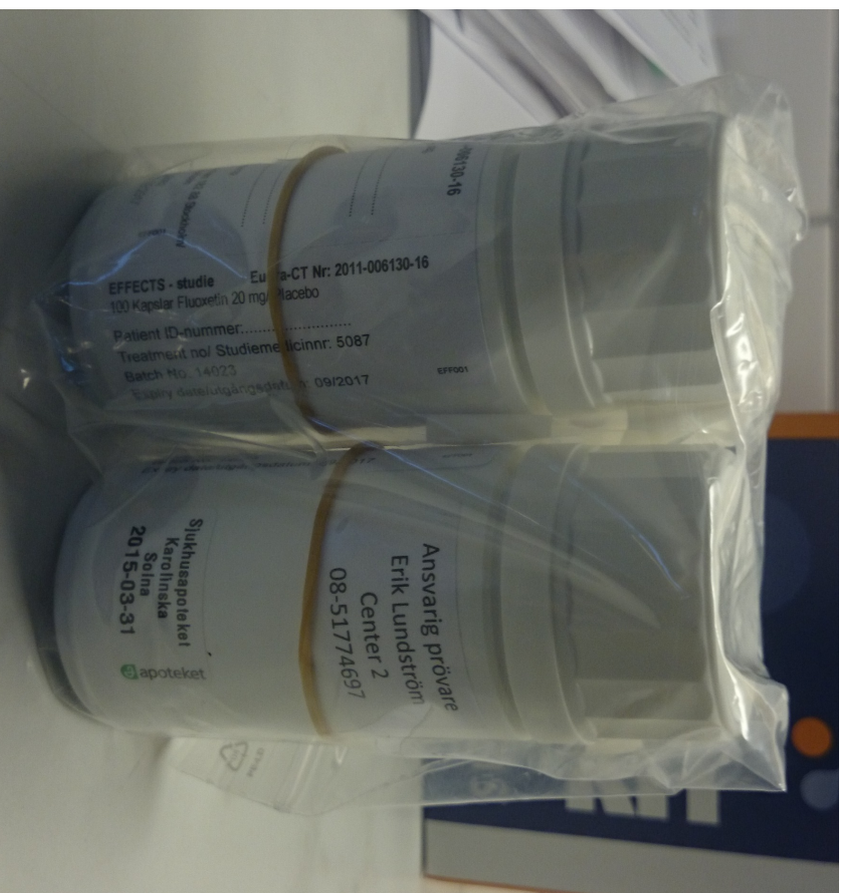
- Öppna kapseln och blanda innehållet med 30 ml vatten
- Ge lösningen via sonden
- Efterspola med 30 ml vatten

Kan ges i lämplig föda



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

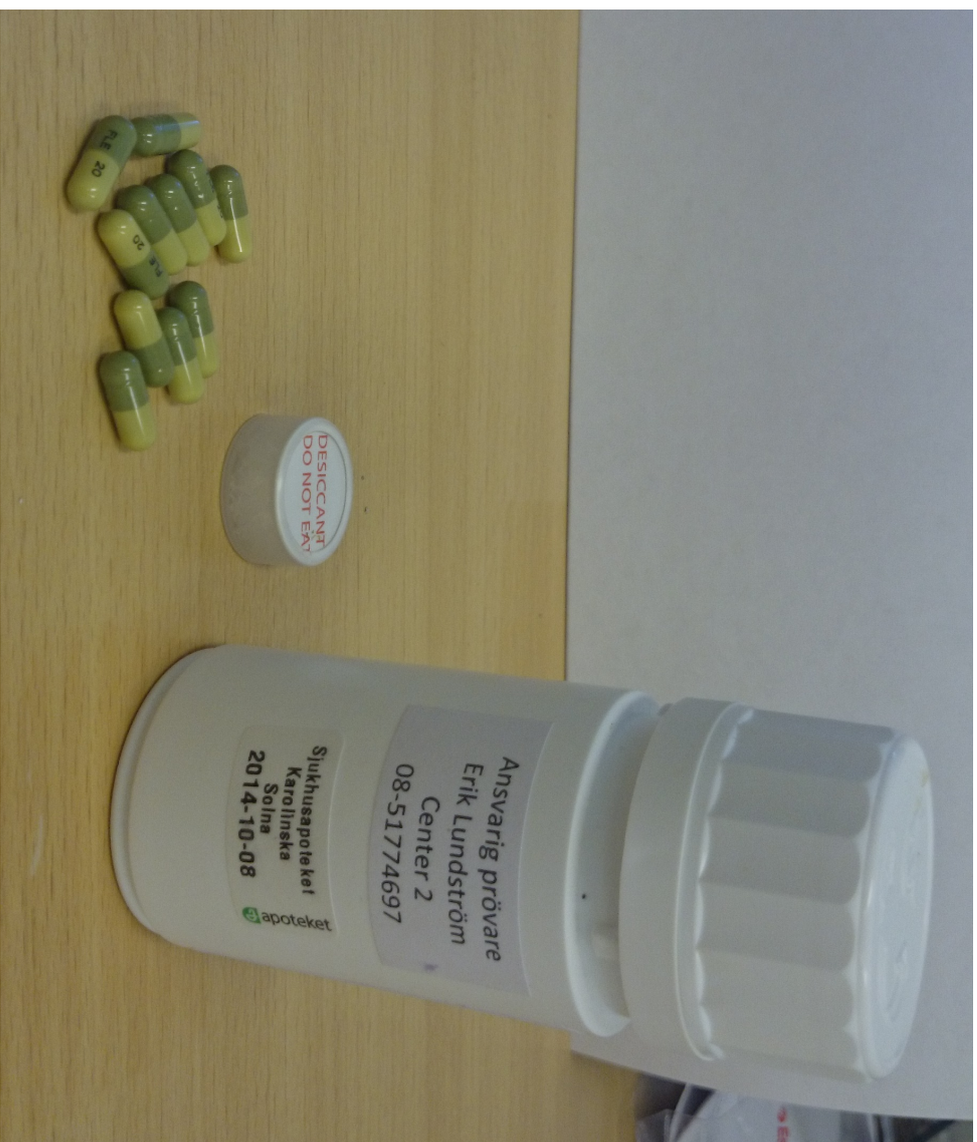


Varje patient får två burkar.  
100 kapslar i varje burk



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke



Kapslar, fuktansamlare och burk.



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

# Om depression inträffar under studien

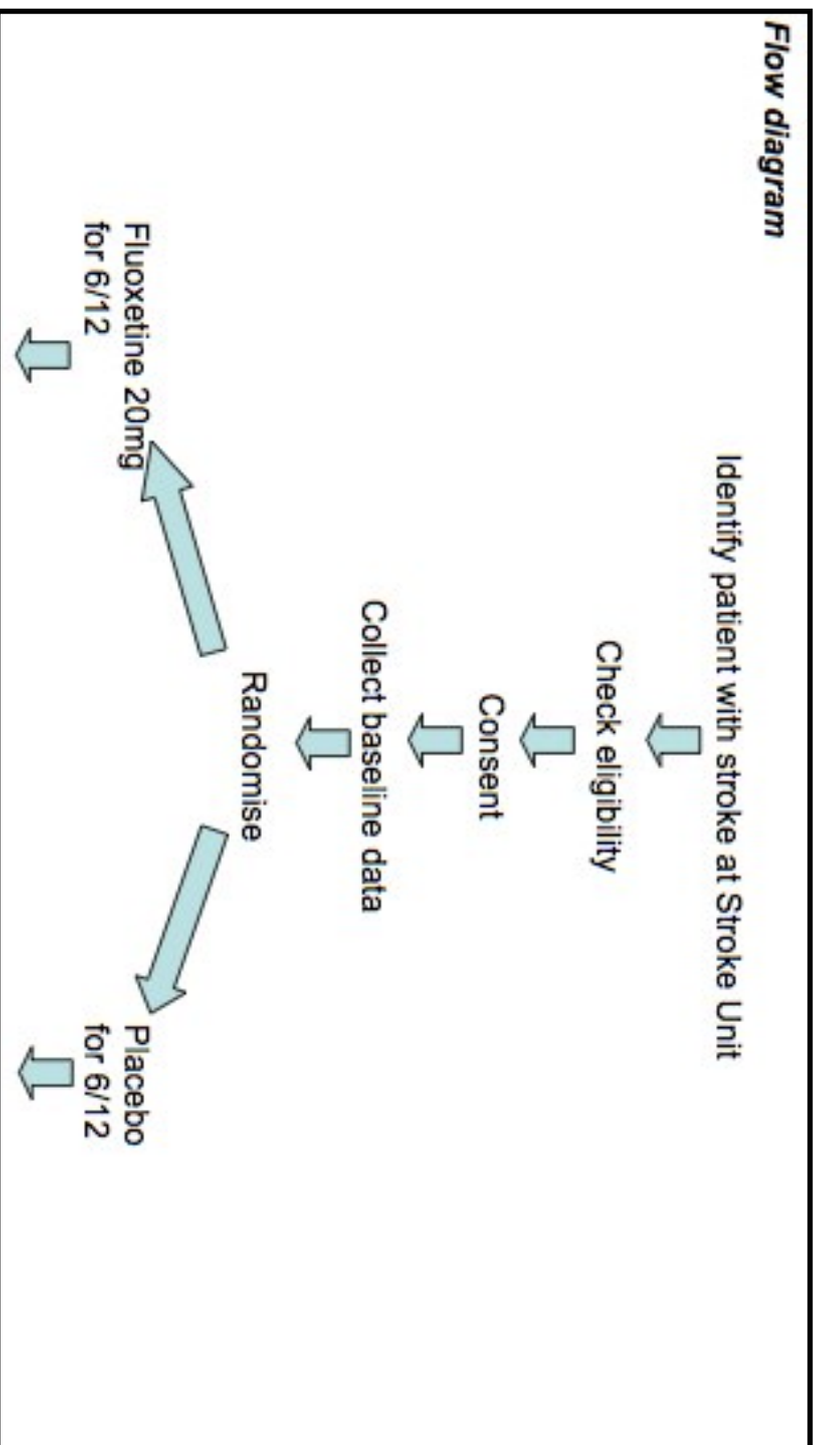
- Kliniska bedömning av lokalt center, ev psykiaterbedömning
- Fortsätta med studieläkemedel och lägga till mirtazapin



# EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

## Studieflödesschema





## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

Tidpunkt		Uppföljning/syfte/tidsåtgång/lokalt vs centralt	
1 vecka	Telefon. Hur patienten mår. Följsamhet. 5-10 min. <b>LOKALT</b>		
1 månad	Telefon. Hur patienten mår. Följsamhet. 5-10 min. <b>LOKALT</b>		
3 månader	Återbesök. Depressionsskattning. 30 minuter. <b>LOKALT</b>		
6 månader	Återbesök. Depression (DSM-IV och MADRS), MoCA, NIHSS mm. 60 minuter. <b>LOKALT</b> Enkät. 30 minuter., SIS, mRS <b>CENTRALT</b> .		
7 månader	Telefon. Hur patienten mår. 5-10 min. <b>LOKALT</b>		
12 månader	Enkät. 30 minuter. <b>CENTRALT</b>		



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

**# Adverse Event (AE)**

**# Serious Adverse Event (SAE)**

**# Suspected Unexpected Serious Adverse**

**Reaction (SUSAR)**



## EFFECTS

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

Rapportera inte förväntade komplikationer till stroke

- Lunginflammation
- Urinvägsinfektion
- Övriga infektioner
- Nedsatt njurfunktion
- Smärtsam skuldersyndrom
- Trycksår
- Spasticitet eller kontraktur



## **EFFECTS** Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

Rapportera inte kända biverkningar av fluoxetin



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

### **Rapportera (vi frågar specifikt efter detta):**

- **All mortalitet**
- **Ny stroke eller TIA**
- **Hjärtinfarkt**
- **Övre gastrointestinal blödning**
- **Fall – som leder till något**
- **Frakturer**
- **Epilepsi eller kramper**
- **Självmedförsök eller självskadebeteende**
- **Hyponatremi**



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

### **Serious Adverse Event (SAE)**

- # 1 Leder till döden
- # 2 Livshotande
- # 3 Leder till sjukhusinläggning eller förlänger sjukhusvistelsen
- # 4 Resulterar i bestående eller betydande funktionsnedsättning
- # 5 Om patient varit gravid och man efter barnets födelse upptäcker kongenitala anomalier eller det föreligger särskilda problem i samband med förlossning eller efter födelse

**Ska rapporteras inom 24 timmar via eCRF-systemet.**

**Meddelande till studieledningen via e-post.**



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

### **Suspected Unexpected Serious Adverse Reaction (SUSAR)**

Helt oväntad allvarlig sideeffekt som med största sannolikhet bero på studiebehandling.

Oväntad = finns ej med i produktresumén

Ska rapporteras inom 24 timmar på hjälptelefonen

Sparas separat på papper.



**EFFECTS**



## Länkar

[www.effects.se](http://www.effects.se)

[www.focustrial.org.uk](http://www.focustrial.org.uk)

[www.affinitytrial.org](http://www.affinitytrial.org)



## **EFFECTS**

Efficacy of Fluoxetine – a randomised Controlled Trial in Stroke

---

**Tack!**

**Diskussioner och frågor**