



Трима млади пациенти са били живи без данни за заболяване години след експериментални Т-клетки. Фаза 1 не може да покаже какво е причинило тези резултати

ReMIND влива на 33 деца и млади възрастни с високорискови мозъчни тумори лабораторно отгледани Т-клетки, направени от собствената кръв на всеки пациент. Клетките са размножени така, че да реагират на три белтъка, които могат да присъстват в ракови клетки. Трима пациенти имат периоди без заболяване над 31,8, 41,2 и 51,6 месеца от първата инфузия, включително един пълен отговор по образните критерии. В групата с агресивни тумори на мозъчния ствол нито едно изследване не показва достатъчно свиване или изчезване, за да достигне предварително определения праг за отговор. Същото ранно изпитване на безопасност и доза регистрира една смърт, достатъчно сериозна според правилата му, за да се отчете срещу повишаването на дозата. Без сравнителна група изследването не може да покаже дали Т-клетките са причинили трите резултата.

Written by Cinzia Vaglio · Cross-checked by Laura Nesso and Matteo · Edited by Laura Nesso and Michele Renda
· Figures by Cinzia Vaglio and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

Paper: *Multi-antigen-targeting T cells in pediatric central nervous system tumors: a phase 1 trial*, Stephanie Gomez, Rachel A. DiCioccio, Ashley E. Geiger, Melanie L. Grant, Emily Reynolds, Anushree Datar, Chase D. McCann, Jay Tanna, Divyesh Kukadiya, Fahmida Hoq, Anqing Zhang, Patrick J. Hanley, Jennifer L. Webb, Lindsay B. Kilburn, Brian R. Rood, Adriana Fonseca, Holly J. Meany, L. Gilbert Vezina, Roger J. Packer, Conrad Russell Y. Cruz, Catherine M. Bollard & Eugene I. Hwang, *Nature Medicine* 32, 2481-2493 (2026) · DOI: 10.1038/s41591-026-04449-9

Author Correction

На 22 юли 2026 г. Nature Medicine публикува авторска корекция, за да уточни формулировката в декларацията за конкуриращи се интереси. Тук е използвана коригираната статия; клиничните данни и заключенията не са променени.

Author Correction →

Трима млади пациенти са били живи без данни за заболяване години след експериментални Т-клетки. Фаза 1 не може да покаже какво е причинило тези резултати

Повече от 31,8 месеца. Повече от 41,2 месеца. Повече от 51,6 месеца.

Това са три периода без данни за заболяване, документиран от първата инфузия на експериментално лечение с Т-клетки. Първият е при 14-годишен пациент, чийто медулобластом се е връщал многократно; наблюдението приключва, когато пациентът напуска изследването. Вторият е при 8-годишно дете с рядък астробластом и все още продължава към крайната дата на статията. Третият е при 14-годишен пациент с рецидивирал глиобластом и също продължава.

Броят на месеците може да звучи клинично и отдалечено. Тук той е единственият честен начин човешкият факт да остане видим. Статията не ни казва как са се усещали тези години. Казва ни, че трима млади пациенти с високорискови мозъчни тумори са били живи без документирано заболяване за периоди, измервани в години, след като са получили клетките.

Тя **не** ни казва, че клетките са причинили тези резултати.

Това разграничение е гръбнакът на историята. ReMIND е открито проучване, което означава, че семействата и клиницистите са знаели какво лечение се прилага. То е и нерандомизирано: няма предварително определена сравнителна група. И е фаза 1 — ранно проучване, изградено преди всичко да провери дали многоцелеви Т-клетки могат да бъдат произведени, приложени и изследвани при поносима доза, а не дали подобряват преживяемостта. То записва три изключителни клинични истории. Но записва също липса на образно изследване с достатъчно свиване или изчезване, за да достигне предварително определения праг за отговор в групата с агресивни тумори на мозъчния ствол; две сериозни събития с туморно подуване, вероятно свързани с лечението; и едно фатално събитие, достатъчно сериозно според правилата на проучването, за да се отчете срещу повишаването на дозата.

Годишите са реални. Причинното приписване е несигурно. И двете истини заслужават да бъдат в центъра на историята.

Лечение, направено от собствената кръв на всеки пациент

Лечението се нарича **ТАА-Т терапия** — съкращение от Т-клетки, специфични за тумор-асоциирани антигени. Т-клетките са имунни клетки, които могат да разпознават определени молекулни фрагменти. Изследователите вземат кръв от всеки участник, след което отглеждат собствените му Т-клетки в лаборатория, като ги излагат на фрагменти от три свързани с тумори белтъка: **WT1** (Wilms tumor 1), **PRAME** (preferentially expressed antigen in melanoma) и **сурвивин** — белтък, участващ в оцеляването и деленето на клетките. Тези белтъци могат да присъстват в детски мозъчни тумори и да служат като ориентир за имунните клетки, но не са уникални за рака.

Това не са **CAR-T клетки** — Т-клетки, генетично модифицирани да носят проектиран в лаборатория рецептор, тоест нов сензор за избрана мишена. ReMIND използва различен подход: подбира и размножава естествено срещащи се Т-клетки, които реагират на трите белтъчни фрагмента, без да ги модифицира генетично. Клетките са тествани, замразени и по-късно влирани във вена. Насочвайки се към три мишени вместо към една, изследователите се надяват да намалят вероятността хетерогенен тумор да избегне лечението, защото само част от клетките му носят която и да е отделна мишена.

Как това се различава от CAR-T?

При производството на CAR-T клетките получават нов изкуствен рецептор, за да разпознават пряко избран маркер. При производството на ТАА-Т не се добавя рецептор. Отглежда се смесена популация от немодифицирани Т-клетки, чиито съществуващи рецептори реагират на белтъчни фрагменти, свързани с WT1, PRAME или сурвивин. Това са различни начини за създаване на имуно-клетъчно лечение; доказателства, че единият подход работи при определен рак, не могат да бъдат прехвърляни към другия.

Това е правдоподобна стратегия, а не доказан клиничен механизъм. Проучването не показва, че инфузираните клетки са влезли в определен тумор, останали са там или са го убили. Основните му въпроси са по-базови: може ли да се произведе използваем продукт, може ли да се приложи, коя доза да продължи напред и какви токсичности се появяват?

ReMIND включва три групи в Children's National Hospital. **Рамо А** включва новодиагностициран **дифузен интраинзичен понтинен глиом (DIPG)** — агресивен тумор, който расте през моста, част от мозъчния ствол, и трудно се отстранява хирургично. **Рамо В** включва тумори на мозъка и гръбначния мозък извън мозъчния ствол, които са се върнали, устояли са на лечение или са се влошили. Нито една от двете групи не получава лимфоплеция — кратък курс химиотерапия, който временно намалява част от съществуващите имунни клетки на организма преди инфузията. **Рамо С** е разширение с четирима пациенти с рецидивирали тумори извън мозъчния ствол и добавя тази химиотерапия преди инфузията, използвайки флударабин и циклофосфамид.

Three arms, two disease settings, two starting points for survival

The groups provide different kinds of information.

ARM A | 11 infused

Newly diagnosed aggressive
brainstem tumor (DIPG)

No pre-infusion
immune-cell-reducing chemo
Survival counted
from diagnosis

ARM B | 18 infused

Returned / resisted treatment /
worsened outside the brainstem

No pre-infusion
immune-cell-reducing chemo
Survival counted
from first infusion

ARM C | 4 infused

Returned outside
the brainstem

Immune-cell-reducing
chemo before first infusion
Survival counted
from first infusion

DO NOT COMPARE THE SURVIVAL ESTIMATES DIRECTLY

- arm A starts at diagnosis; arms B/C start at first infusion

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

ReMIND използва три рамена с различни заболявания и различно прилагане на химиотерапия преди инфузията. Преживяемостта в рамо А е измерена от диагнозата; в рамена В и С — от първата инфузия на TAA-T, така че оценките не могат да бъдат сравнявани пряко.

The Clean Paper CC BY 4.0

Петдесет и един са дали съгласие; тридесет и трима са получили инфузия

Броят на пациентите намалява на всяка практическа стъпка.

Петдесет и един пациенти дават информирано съгласие. От 48 е взета кръв. За 41 от тези 48, или 85,4%, е произведен TAA-T продукт при първата планирана доза на проучването или по-висока. Тридесет и трима получават поне една инфузия: 11 в рамо А, 18 в рамо В и 4 в рамо С.

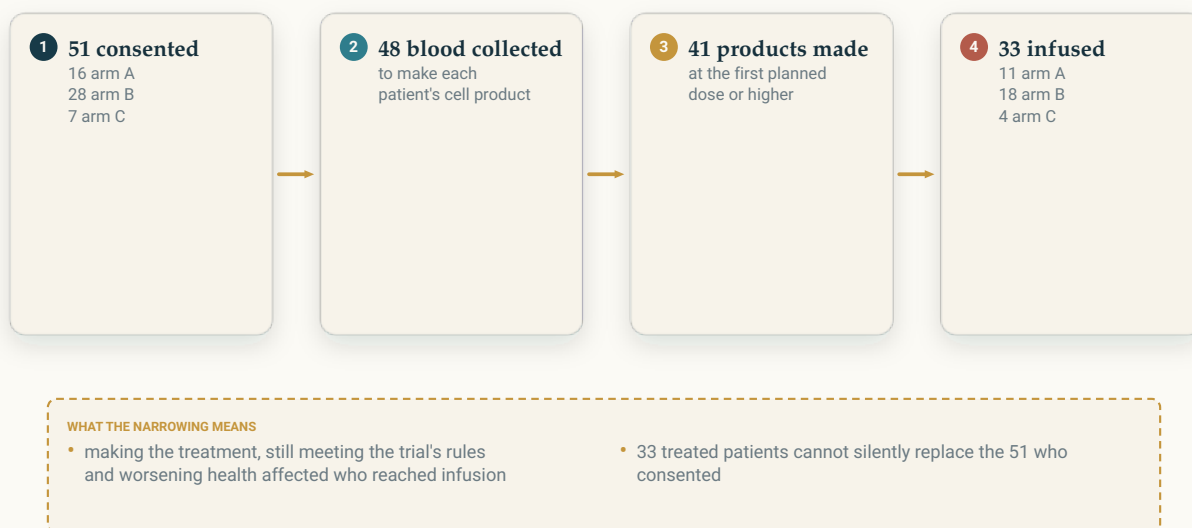
Някои пациенти вече не отговарят на условията или умират преди лечението. При седем пациенти, от които е взета кръв, не е получен използваем продукт на първото планирано дозово ниво: при шест клетките не се размножават достатъчно в лабораторията, а при един продуктът не преминава задължителна проверка за качество. Девет пациенти с недостатъчен първоначален добив трябва да бъдат пренасочени към по-ниска доза.

Процесът се подобрява по време на изследването. След по-големи кръвни вземания и промени в начина на отглеждане на клетките всички 14 пациенти, от които е взета

кръв след тези промени, дават поне една лечебна доза при първата планирана доза или по-висока. Това е действително доказателство за възможността лечението да бъде произведено. Не е резултат за изхода при пациентите.

The treated group was smaller than the consented group

Every step tests whether the treatment can be made and delivered.



Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Проучването започва с 51 пациенти, дали съгласие, и влива клетки на 33. Липсващите 18 са част от доказателствата: вземането на кръв, производството на лечението, продължаващото изпълнение на правилата на изпитването и влошаващото се здраве влияят върху това кой достига до лечение.

The Clean Paper CC BY 4.0

С помощта на статистически модел за дозата и безопасността изследването избира цел **80 милиона клетки на доза за всеки квадратен метър изчислена телесна повърхност (8×10^7 клетки/ m^2)**. Телесната повърхност е клинична оценка на общия размер на тялото, изчислена от ръста и теглото; тя не означава, че лекарите са измерили участък от кожата, мозъка или тумора. Онкологичните и педиатричните проучвания я използват, за да мащабират планираната доза при пациенти с различен размер — например пациент с изчислена телесна повърхност $1,2 m^2$ би имал целева доза 96 милиона клетки за една инфузия. Моделът обозначава дозата 80 милиона клетки/ m^2 и като оценена максимално поносима доза — най-високата доза, която се очаква да остане под прага на неприемлива токсичност в изпитването. Формулировката е важна: действително лекуваните пациенти никога не достигат наблюдаван таван на токсичност. Това е основана на модел препоръка за фаза 2, а не доказателство, че дозата е широко безопасна.

Повечето регистрирани нежелани реакции са леки или умерени. Едно фатално събитие изпълнява правилото за дозолимитираща токсичност

Нежелано събитие е всеки здравословен проблем, регистриран по време на изследването; той не е автоматично причинен от лечението. Степени 1 и 2 означават леки или умерени събития, степен 3 — тежко, степен 4 — животозастрашаващо, а степен 5 — смърт. В ReMIND 293 от 332 регистрирани нежелани събития, или 88%, са степен 1 или 2. Чести събития са главоболие, умора или летаргия, гадене и повръщане. При трима от 33-те инфузирани пациенти се появяват или влошават след лечението събития степен 3 или по-висока, счетени поне за възможно свързани с ТАА-Т терапията. При двама пациенти има вероятно свързани сериозни събития с оток — подуване в или около мозъка или тумора.

Единият е **P27**, пациент с DIPG. Десет дни след инфузията P27 развива хидроцефалия — опасно натрупване на течност в мозъка — заедно с туморно подуване и дихателен дистрес. Състоянието не се подобрява след поставяне на дренажна тръба, наречена шънт, и увеличаване на стероидното лечение за намаляване на отока. Фаталното събитие е класифицирано като **дозолимитираща токсичност степен 5**: според протокола то е достатъчно сериозно, за да се отчете срещу по-нататъшно повишаване на дозата.

Собственият запис за безопасност на изпитването запазва едновременно две оценки за причинността: събитието е счетено за възможно свързано с ТАА-Т терапията и вероятно свързано с основното заболяване. Образните изследвания съответстват на туморна прогресия. Проучването не може да избере една-единствена причина и статията за него също не бива да го прави.

Смъртта води до пауза в включването на пациенти. Протоколът е променен, за да изисква по-дълъг период на неврологична стабилност и по-кратък интервал между лъчетерапията и първата инфузия. След това още петима пациенти в рамо А са лекувани при същите или по-високи планирани дози, без друго събитие, отговарящо на правилото за дозолимитираща токсичност.

Второто сериозно събитие е при **P42**, пациент с влошаващ се дифузен срединнолинеен глиом в таламуса — дълбока част на мозъка. Шестнадесет дни след инфузията магнитнорезонансната томография (MRI) показва мозъчен оток, придружен от главоболие и други неврологични симптоми. След бевацизумаб — лекарство, което може да намали свързания с тумора оток — симптомите се връщат до предишното си ниво. Това събитие не изпълнява правилото за дозолимитираща токсичност.

И четиримата пациенти в рамо С развиват временни цитопении степен 3 — нисък брой кръвни клетки — очаквани от химиотерапията преди инфузията; тези събития са изключени от общия анализ на безопасността на ТАА-Т. Един участник в цялото проучване ретроспективно изпълнява критериите за лек синдром на освобождаване

на цитокини — възпалителна реакция на целия организъм, която може да настъпи при активиране на имунни клетки.

Калибрираният извод е, че лечението с ТАА-Т като цяло е било поносимо в тази малка кохорта от фаза 1. Неограничената дума **безопасно** би заличила малкия размер на изследването, двете сериозни събития с оток и фаталната дозолимитираща токсичност.

Какво се случва в отделните кохорти

Двете клинични популации трябва да останат разделени.

В рамо А, групата с DIPG, медианната преживяемост без прогресия — времето до влошаване на тумора или смърт — е **10,5 месеца от диагнозата**. Медианната обща преживяемост — времето, през което пациентите остават живи — е **13,7 месеца от диагнозата**. Десет пациенти имат образни изследвания, които могат да бъдат оценени по предварително определените правила за отговор: шест са със стабилно заболяване, тоест няма нито достатъчно свиване, за да се отчете отговор, нито достатъчно нарастване, за да се отчете прогресия; четири са с прогресиращо заболяване. **Нито едно образно изследване не показва достатъчно свиване или изчезване, за да достигне предварително определения праг за обективен отговор.**

Рамена В и С обединяват няколко тумора извън мозъчния ствол, които са се върнали, устояли са на лечение или са се влошили, защото рамо С е твърде малко за самостоятелно смислено сравнение. Тук преживяемостта се отчита от **първата инфузия**, а не от диагнозата. Медианното време до влошаване на тумора или смърт е **5,0 месеца**, а медианното време на живот — **12,7 месеца**, и двете измерени от инфузията. Тези оценки не могат да се сравняват пряко с числата за рамо А, измерени от диагнозата.

Сред десет пациенти в рамена В и С с измеримо заболяване — поне една туморна област, чийто размер може надеждно да се измерва на образите — петима имат стабилно, а петима прогресиращо заболяване. Един от петимата, класифицирани със стабилно заболяване, P37, има над 90% намаляване на лезията, но състоянието му се влошава, преди второ изследване да може да го потвърди. Частичният отговор изисква достатъчно свиване за преминаване на предварително определения праг и по-късно изследване за потвърждение, затова протоколът не класифицира резултата на P37 като частичен отговор.

Още петима пациенти имат неизмеримо, но все пак оценено заболяване: лекарите могат да преценяват промяната на образите, но никоя туморна област не отговаря на условията за надеждно измерване на размер. Най-добрите им отговори са един пълнен отговор, три стабилни заболявания и едно прогресиращо заболяване. Пълният отговор е при P41. Според правилата за образна оценка в протокола „пълнен отговор“ означава, че видимото нетаргетно заболяване е изчезнало; това не означава доказателство за излекуване. Не става дума за надеждно процентно намаление на измерима таргетна

лезия и случаят не принадлежи към броя на десетте пациенти с измеримо заболяване.

Как рентгенолозите класифицират отговора?

Преди лечението рентгенолозите определят „таргетни“ лезии, които са достатъчно големи и ясни, за да бъдат измервани многократно. Друга видима болест може да бъде проследявана като „нетаргетна“, без да ѝ се приписва надеждна процентна промяна. Частичният отговор изисква достатъчно свиване на измерените таргетни лезии и обикновено по-късно изследване за потвърждение. Пълният отговор изисква изчезване според приложимите образни критерии. Тези етикети описват изображения в определени моменти; сами по себе си не доказват излекуване и не показват кое лечение е причинило промяната.

Три живота, три различни истории на доказателствата

Трите дълги периода най-лесно се разбират погрешно, когато бъдат свити в едно изречение. Историята на лечението и ограниченията на измерването не са еднакви.

Three documented intervals, three different histories

Not to scale. Sequence is shown; attribution is not.

P41 | age 8 | rare astroblastoma

Before: surgery, radiation,
re-irradiation, low-dose chemo

3 TAA-T infusions +
pre-infusion chemo

Complete response on scan
~1 year after final infusion

>41.2 months disease-free
ONGOING at cutoff

P35 | age 14 | medulloblastoma returned 3 times

Before: tumor returned 3 times,
17 disease-directed treatments

TAA-T infusion

No later antitumor
treatment reported

>31.8 months disease-free
FOLLOW-UP ENDED off-study

P36 | age 14 | pediatric glioblastoma that returned

Before: repeat surgery +
temozolomide

TAA-T infusion

After: 7 months of a
CDK4/6 cell-division blocker

>51.6 months disease-free
ONGOING at cutoff

No line here says the infused cells caused an outcome

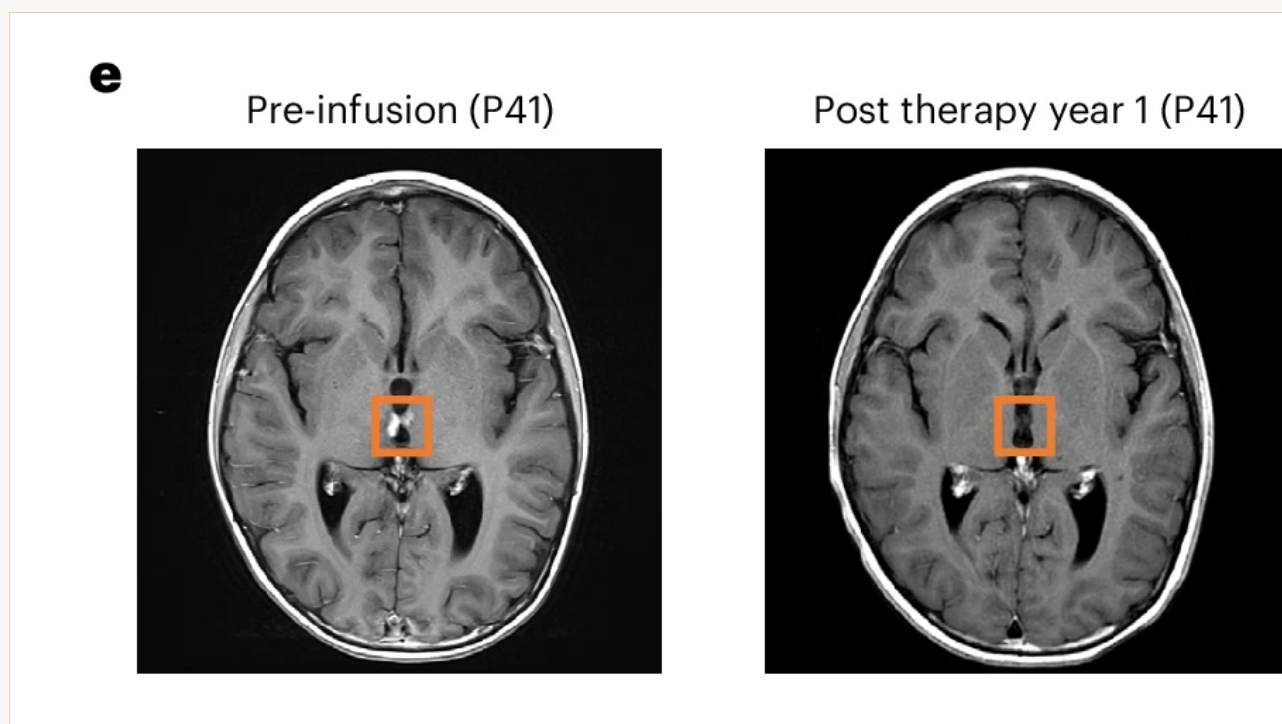
Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

P41, P35 и P36 имат дълъг документиран период без данни за заболяване след първата инфузия, но се различават по предходните и последващите терапии, измеримостта в началото и състоянието на проследяването. Времевите линии показват последователност, не причинност.

Р41: пълен отговор при трудна изходна оценка

Р41 влиза в проучването на 8-годишна възраст с **рецидивирал астробластом с генно пренареждане EWSR1-BEND2** — рядка характеристика на тумора, при която два гена са се съединили. Заболяването засяга третия вентрикул, едно от изпълнените с течност пространства дълбоко в мозъка. Детето е претърпяло хирургично отстраняване и фокусирана лъчетерапия, след това втори курс лъчетерапия около седем месеца преди ТАА-Т и нискодозова химиотерапия, приключила около два месеца преди инфузията. Р41 влиза в рамо С, получава имunosупресиращата химиотерапия преди инфузията, а след това три инфузии ТАА-Т.

След повторен преглед на мозъчните образи от специалисти изходното заболяване е класифицирано като **неизмеримо, но оценимо**: достатъчно видимо, за да се преценява, но неподходящо за надеждно измерване на размер. Около една година след последната инфузия изчезването на нетаргетната лезия подкрепя класификацията на авторите за пълен образен отговор. Изходните данни показват период без заболяване над **41,2 месеца от първата инфузия**, продължаващ към крайната дата 1 януари 2026 г.



Тези T1-претеглени MRI изображения след контраст показват мозъка на Р41 преди инфузията и една година след последната инфузия. Оранжевите квадрати, добавени от авторите на изследването, отбелязват областта, в която преди инфузията е имало контрастираща лезия, а на първата година тя липсва; авторите класифицират това като пълен отговор. Изчезването е реално и обнадеждаващо наблюдение, но този единичен случай не може да ни каже какво го е причинило: изходното заболяване на Р41 е било оценимо, но не надеждно измеримо; детето е получило повторно облъчване и

химиотерапия преди ТАА-Т; отговорът е закъснял; и проучването няма контролна група.

Gomez et al. / Nature Medicine CC BY-NC-ND 4.0

Това е най-впечатляващото наблюдение в изпитването и най-крехката му причинна история. Естественият ход на тумора е непълно определен. Количеството жизнеспособен тумор в началото трудно може да бъде потвърдено. Повторното облъчване и химиотерапията предхождат клетките. Отговорът е закъснял и няма контролна група.

Имунологичните доказателства не затварят тази празнина. Изследването използва **ELISpot тест** — лабораторен тест, който открива сигнали, освобождавани от отделни Т-клетки, когато реагират на избрана мишена. Произведените клетки на Р41 дават отрицателен резултат според първоначалните правила за анализ. Положителен резултат се появява само при по-малко строг повторен анализ и по-късно е премахнат поради опасения за фалшиво положителен резултат; плочката на теста е била напукана, възможно е протичане и не е останал продукт за повторно тестване. Изследователите също не могат да проследят инфузираните клетки по техните уникални отпечатъци на Т-клетъчните рецептори, наречени **клонотипове**. Не е останал продукт, с който да се установи кои отпечатъци принадлежат на инфузията, а по-късни смесени проби от имунни клетки в кръвта са използвани само за широк анализ, не за пряко съпоставяне между продукта и кръвта. Следователно наличните проби не могат пряко да установят дългосрочното персистиране или разрастване на клетки от инфузионния продукт.

Какво могат да покажат тези имунологични тестове?

ELISpot проверява дали Т-клетките освобождават сигнал, когато в лабораторията бъдат изложени на избрана мишена. Проследяването на рецепторни отпечатъци проверява дали същите семейства Т-клетки, открити в инфузионния продукт, могат по-късно да бъдат намерени и измерени в кръв или тъкан. Убедителен резултат би могъл да подкрепи верига от разпознаване на мишената до персистиране, но пак не би доказал, че клетките са причинили клиничния отговор. Тук технически проблеми и липсващи съпоставени проби оставят незавършена дори тази подкрепяща верига.

Следователно изследването не доказва, че инфузираните клетки на Р41 са разпознали предвидените мишени, останали са в организма или са причинили пълния отговор.

Р35: повече от 31,8 месеца, след което проследяването приключва

Р35 влиза на 14-годишна възраст с медулобластом степен 4 — високостепенен мозъчен рак, диагностициран за пръв път на 7 години. До включването заболяването се е върнало три пъти и пациентът е получил **17 лечения, насочени към заболяването**.

След ТАА-Т статията съобщава продължителна стабилност на образните изследвания

без допълнително противотуморно лечение. Изходните данни документират период без заболяване над **31,8 месеца от първата инфузия**. В този момент P35 напуска проучването. В статистиката на изследването наблюдението е **цензурирано**: проследяването спира там, без да се допуска какво се е случило след това. То не трябва да бъде удължавано до крайната дата на статията.

В началото заболяването не може да бъде измерено надеждно или оценено достатъчно добре на образите, за да се класифицира отговор. Обширната история на лечение и липсата на рандомизиран сравнител правят невъзможно периодът да бъде приписан на една интервенция.

P36: операция и химиотерапия преди, таргетно лечение след това

P36 влиза на 14-годишна възраст с детски глиобластом, който се е върнал след прогресия при стандартна химиотерапия плюс лъчетерапия и експериментален **PARP инхибитор** — лекарство, предназначено да блокира един от пътищата, чрез които туморните клетки поправят увредена ДНК. Туморът прогресира около три месеца преди първата инфузия; преди ТАА-Т следват повторна операция и химиотерапия с темозоломид.

По време на активното лечение с ТАА-Т не се прилага насочена към заболяването терапия, но след последната инфузия P36 получава седем месеца **CDK4/6 инхибитор** — таргетно лекарство, предназначено да забавя клетъчното делене. Изходните данни документират период без заболяване над **51,6 месеца от първата инфузия**, продължаващ към крайната дата на изследването.

Това е най-дългият от трите периода. Той обаче се намира в последователност, която включва операция, химиотерапия, ТАА-Т и по-късно таргетно лечение. Проучването не може да раздели ефектите им.

Защо „след“ не може да се превърне в „заради“

Тези клинични истории имат значение именно защото ограниченията им остават непосредствено до тях.

ReMIND не е рандомизирано, няма едновременно контролна група и не е достатъчно голямо или проектирано да провери дали лечението действа. Рамена В и С обединяват различни диагнози, количества заболяване, предходни лечения и очаквани ходове на болестта; обединяването е описателен избор, направен след като изследователите са видели данните. Рамо С добавя имunosупресираща химиотерапия преди инфузията, а рамо В — не. Някои пациенти получават допълнително лечение след ТАА-Т. Хората, които остават без прогресия, имат много малко видим тумор в началото, което само по себе си може да влияе на изхода.

ClinicalTrials.gov и статията броят участието по различен начин. В момента регистърът посочва 33 души като включени и съсредоточава основната си мярка за безопасност върху първите 42 дни. Статията и протоколът започват от 51 души, дали съгласие, съобщават 33, получили инфузия, и описват основните въпроси като безопасност, възможност лечението да бъде произведено и приложено и избор на доза за следващо изследване. Тази статия използва определенията на публикацията и протокола, вместо да смесва двете системи за броене.

Нито една от тези уговорки не прави трите периода маловажни. Те определят какъв вид значение могат да носят доказателствата.

Резултатът е **предварителен сигнал**: причина стратегията да бъде изследвана в проучване, предназначено да оцени ползата, с по-ясни биологични измервания и сравнителна група, способна да отдели лечението от подбора, времето и останалите грижи. Това не е доказателство, че три деца са излекувани от Т-клетките. Не е доказателство, че клетките са прекосили кръвно-мозъчната бариера — защитната граница между циркулиращата кръв и мозъчната тъкан — и са убили туморите. И не е лечение, което семействата понастоящем могат да поискат извън научно изследване.

Какво следва

Практическият въпрос на ReMIND — може ли лечението да бъде произведено и приложено? — изисква две числа. ТАА-Т продукт при първата планирана доза или по-висока е произведен за 41 от 48 пациенти, от които е взета кръв, докато 33 от 51 пациенти, дали съгласие, получават поне една инфузия. Процесът на производство също се подобрява по време на изпитването. Клиничните истории оправдават допълнителна работа, но следващото изследване трябва да зададе различен въпрос.

Изследователите трябва да установят дали клетките надеждно разпознават предвидените мишени, къде се придвижват, колко дълго се задържат и дали изходите се подобряват спрямо други грижи. Ще са нужни и по-големи изследвания, за да се характеризират редките вреди. Бъдещо изпитване, предназначено да провери полза, трябва да запази различията, които тази фаза 1 не може да разреши: тип на тумора, количество заболяване, химиотерапия преди инфузията, предходно лечение и лечение, приложено след това.

За семействата, изправени пред детски мозъчни тумори, несигурността не е същото като празнота. Три дълги периода могат да заслужават внимание, без да бъдат превръщани в обещание. Най-уважителната форма на надежда е тази, която казва истината за всичко, което остава неизвестно.

Редакционна бележка: какво не могат да понесат числата

Естествено е да ни се иска тази история да завършва с излекуването на всяко дете.

Не завършва така. ReMIND е проведено при заболявания, при които семействата могат да бъдат изправени пред ужасни избори, а клиницистите трябва да действат, без да знаят дали експерименталното лечение ще помогне, няма да има ефект или ще причини вреда.

Проучването регистрира дълги периоди без заболяване. Регистрира също тежки нежелани събития и смъртта на P27. Изследователите оценяват фаталното събитие като възможно свързано с ТАА-Т и вероятно свързано с основното заболяване; образните изследвания съответстват на прогресия. Тази несигурност не може да бъде разрешена със задна дата и не трябва да се превръща във вина. Кодът P27 защитава неприкосновеността на детето. Той не бива да превръща детето в абстракция. Зад всеки номер на пациент стои млад човек, семейство, което взема решения под натиск, и клиничен екип, отговорен за грижите в обстоятелства, в които нито една възможност не е била сигурна. Участието не задължава никого от тях да произведе обнадеждаващ или „героичен“ изход, а една смърт не се превръща в приемлива цена само защото по-късни изследвания могат да научат нещо от нея.

Медицинският напредък не се прави само от лечения, които излекуват. Проучване фаза 1 може също да установи какво може да бъде произведено и приложено, да избере доза за по-нататъшно изпитване, да покаже кои вреди изискват внимание и да посочи как трябва да се промени протоколът. Това знание не изкупува страданието. То създава задължение то да бъде съобщено честно, използвано за по-безопасни следващи изследвания и да бъдат помнени хората, които са го направили възможно.

Накратко

ReMIND е ранно изпитване фаза 1 на Т-клетки, отгледани от собствената кръв на всеки участник и размножени в лабораторията, за да реагират на три белтъка, които могат да присъстват в ракови клетки. От 51 деца и млади възрастни с високорискови тумори на мозъка или гръбначния мозък, дали съгласие, от 48 е взета кръв, за 41 е произведен продукт при първата планирана доза или по-висока, а 33 получават поне една инфузия. Повечето регистрирани здравословни проблеми са леки или умерени, но трима инфузирани пациенти имат тежки или по-тежки събития, считани поне за възможно свързани; двама имат вероятно свързани сериозни събития с оток на мозъка или тумора, включително една смърт, която изпълнява дозолимитиращото правило на изпитването. В групата с агресивен тумор на мозъчния ствол нито едно образно изследване не показва достатъчно свиване или изчезване за предварително определения праг на отговор. В групите с тумори извън мозъчния ствол трима млади пациенти имат периоди без заболяване над 31,8, 41,2 и 51,6 месеца от първата инфузия, включително един пълен отговор по образните критерии. Проследяването приключва, когато единият пациент напуска проучването; другите два периода продължават към крайната дата. Изпитването няма контролна група, не е предназначено да установи

полза и не може да покаже, че експерименталната Т-клетъчна терапия е причинила тези резултати.

Проверка без увъртане

Какво показва статията: Персонализиран Т-клетъчен продукт, насочен към три тумор-асоциирани белтъка, е произведен при първата планирана доза или по-висока за 41 от 48 пациенти, от които е взета кръв; 33 от 51 пациенти, дали съгласие, получават поне една инфузия. Статистически модел избира доза за последващо изпитване. Проучването документира възникналите здравословни проблеми и регистрира три дълги периода без заболяване след инфузията.

Какво е обещаващо, но недоказано: Че експерименталните Т-клетки са допринесли за контрол на заболяването при някои пациенти, особено при тези с много малко видим тумор в началото, и могат да станат клинично полезни след контролирано изпитване.

Какво не показва: Че лечението е излекувало три деца; че е причинило пълния отговор или продължителните периоди; че инфузираните клетки на Р41 доказано са разпознавали предвидените мишени или са останали в организма; че подходът действа при този агресивен тумор на мозъчния ствол; или че лечението е налично или широко безопасно.

Основни ограничения: Това е ранно изследване на безопасност и доза, в което всички знаят лечението и никой не е разпределен на случаен принцип в сравнителна група; инфузирани са 33 пациенти с различни диагнози; ранните признаци на полза не са основният въпрос; преживяемостта е измерена от различни начални моменти в отделните групи; рамо С съдържа само четирима инфузирани пациенти и използва имуносупресивна химиотерапия преди инфузията; някои пациенти получават други терапии; трите изключителни случая не започват с туморна област, която може надеждно да бъде измерена на образите — Р41 все пак има видимо заболяване, което лекарите могат да проследяват, докато Р35 и Р36 не могат да бъдат оценени достатъчно добре за класификация на отговор; лабораторните доказателства не могат пряко да свържат инфузираните клетки с по-късните резултати; и едно фатално събитие изпълнява най-тежкото правило за токсичност на изпитването.

Колко доверие трябва да има неспециалистът? Високо доверие в тесните констатации за производството и прилагането на лечението и за здравословните проблеми, регистрирани в тази група. Високо доверие, че трите документирани периода са настъпили след инфузията. Ниско доверие, че експерименталната Т-клетъчна терапия ги е причинила, защото това изпитване не е проектирано да отговори на този въпрос.

Източници

Gomez et al., Multi-antigen-targeting T cells in pediatric central nervous system tumors: a phase 1 trial, Nature Medicine 32, 2481-2493 (2026)

<https://doi.org/10.1038/s41591-026-04449-9>

Author Correction, Nature Medicine (22 July 2026), DOI 10.1038/s41591-026-04593-2

<https://www.nature.com/articles/s41591-026-04593-2>

ClinicalTrials.gov, NCT03652545

<https://clinicaltrials.gov/study/NCT03652545>