



WHAT THE PAPER SAYS · WHAT IT DOESN'T · WHY IT MATTERS

Þrír ungir sjúklingar voru á lífi án sjúkdóms árum eftir tilraunameðferð með T-frumum. Fasa 1 rannsóknin getur ekki sýnt hvað olli niðurstöðunum

ReMIND gaf 33 börnum og ungmennum með hááhættuheilaæxli T-frumur sem voru ræktaðar á rannsóknarstofu úr eigin blóði hvers sjúklings. Frumunum var fjölgað til að bregðast við þremur próteínum sem geta verið til staðar í krabbameinsfrumum. Þrír sjúklingar áttu sjúkdómslaus tímabil lengri en 31,8, 41,2 og 51,6 mánuði frá fyrsta innrennsli, þar á meðal eitt fullkomið svar samkvæmt myndgreiningarviðmiðum. Í árársargjarna heilastofnsæxlshópnum sýndi engin mynd nægilega minnkun eða hvarf til að ná fyrirfram skilgreindum svörunarþröskuldi rannsóknarinnar. Sama snemmstigs öryggis- og skammtarannsókn skráði eitt dauðsfall sem var nógu alvarlegt til að teljast gegn skammtahækkun samkvæmt reglum hennar. Án samanburðarhóps getur rannsóknin ekki sýnt hvort T-frumurnar ollu niðurstöðunum þremur.

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

Nature Medicine birti Author Correction 22. júlí 2026 til að skýra orðalag í yfirlýsingu um hagsmunaárekstra. Hér er leiðrétta greinin notuð; klínískum gögnum og niðurstöðum var ekki breytt.

Author Correction →

Þrír ungir sjúklingar voru á lífi án greinanlegs sjúkdóms árum eftir tilraunameðferð með T-frumum. Fasa 1 rannsóknin getur ekki sýnt hvað olli þessum niðurstöðum

Meira en 31,8 mánuðir. Meira en 41,2 mánuðir. Meira en 51,6 mánuðir.

Þetta eru þrjú sjúkdómslaus tímabil sem voru skráð frá fyrstu innrennsli tilraunameðferðar með T-frumum. Fyrsta tímabilið átti við 14 ára sjúkling með mergkímfrumuæxli sem hafði komið aftur nokkrum sinnum; athugun lauk þegar sjúklingurinn hætti þátttöku í rannsókninni. Annað átti við 8 ára barn með sjaldgæft astroblastoma og stóð enn yfir við gagnalok greinarinnar. Þriðja átti við 14 ára sjúkling með endurkomið glioblastoma og stóð einnig enn yfir.

Mánaðafjöldi getur hljómað klínískur og fjarlægur. Hér er hann eina heiðarlega leiðin til að halda mannlega veruleikanum sýnilegum. Greinin segir okkur ekki hvernig þessi ár upplifðust. Hún segir okkur að þrír ungir sjúklingar með hááhættuheilaæxli voru á lífi án skráðs sjúkdóms í tímabil sem mældust í árum eftir að þeir fengu frumurnar.

Hún segir okkur **ekki** að frumurnar hafi valdið þessum niðurstöðum.

Þessi aðgreining er hryggjarstykkið í sögunni. ReMIND var opin rannsókn, sem merkir að fjölskyldur og læknar vissu hvaða meðferð var gefin. Hún var einnig óslembiröðuð: enginn úthlutaður samanburðarhópur var til staðar. Og hún var fasa 1 rannsókn, snemmstigsrannsókn sem var fyrst og fremst hönnuð til að kanna hvort hægt væri að framleiða fjölmarka T-frumur, gefa þær og rannsaka við þolanlegan skammt — ekki hvort þær bættu lifun. Rannsóknin skráði þrjár óvenjulegar klínískar sögur. Hún skráði einnig að í hópnum með árásargjörn æxli í heilastofni sýndi engin myndgreining nægilega minnkun eða hvarf til að ná fyrirfram skilgreindum svörunarþröskuldi rannsóknarinnar, tvö alvarleg tilvik með æxlisbjúg sem voru hugsanlega meðferðartengd og eitt banvænt tilvik sem var nógu alvarlegt til að teljast gegn frekari skammtahækkun samkvæmt reglum rannsóknarinnar.

Árin eru raunveruleg. Orsakatengingin er óviss. Báðir þessir sannleikar eiga heima í aðalsögunni.

Meðferð gerð úr blóði hvers sjúklings

Meðferðin kallast **TAA-T meðferð**, stytting á T-frumum sem eru sértækar fyrir æxlistengda mótefnavaka. T-frumur eru ónæmisfrumur sem geta þekkt ákveðin sameindabrot. Rannsakendur söfnuðu blóði frá hverjum þátttakanda og ræktuðu síðan eigin T-frumur viðkomandi á rannsóknarstofu á meðan þær voru útsettar fyrir brotum úr þremur æxlistengdum próteinum: **WT1** (Wilms tumor 1), **PRAME** (preferentially expressed antigen in melanoma) og **survivin**, próteini sem kemur að lifun og skiptingu frumna. Þessi prótein geta verið til staðar í heilaæxlum barna og virkað sem kennileiti fyrir ónæmisfrumur, en þau eru ekki einstök fyrir krabbamein.

Þetta voru ekki **CAR-T frumur**, sem eru T-frumur erfðabreyttar til að bera viðtaka sem hannaður er á rannsóknarstofu — nýjan skynjara fyrir valið mark. ReMIND notaði aðra nálgun: hún valdi og fjölgaði náttúrulegum T-frumum sem brugðust við brotum úr próteinmörkunum þremur, án erfðatæknilegrar breytingar. Frumurnar voru prófaðar, frystar og síðar gefnar í æð. Með því að miða á þrjú mörk í stað eins vonuðust rannsakendur til að draga úr líkum á að æxli úr ólíkum frumugerðum gæti sloppið vegna þess að aðeins hluti frumnanna bæri eitthvert eitt mark.

Hvernig er þetta frábrugðið CAR-T?

Við framleiðslu CAR-T frumna fá T-frumur nýjan, tilbúinn viðtaka svo þær geti þekkt valið yfirborðsmerki beint. Við framleiðslu TAA-T er engum nýjum viðtaka bætt við. Þar er ræktað blandað þýði óbreyttra T-frumna þar sem fyrirbyggjandi viðtakar bregðast við próteinbrotum sem tengjast WT1, PRAME eða survivin. Þetta eru ólíkar leiðir til að framleiða ónæmisfrumumeðferð; gögn um að önnur leiðin virki í tilteknu krabbameini flytjast ekki sjálfkrafa yfir á hina.

Þetta er trúverðug aðferð, ekki klínískt sannreyndur verkunarháttur. Rannsóknin sýndi ekki að innrenndu frumurnar færu inn í tiltekið æxli, héldust þar eða dræpu það. Aðalspurningarnar voru einfaldari: var hægt að framleiða nothæfa vöru, var hægt að gefa hana, hvaða skammt ætti að taka áfram og hvaða eitúráhrif komu fram?

ReMIND skráði þrjá hópa á Children's National Hospital. **Armur A** innihélt nýgreint **diffuse intrinsic pontine glioma (DIPG)**, árásargjarnt æxli sem vex í gegnum brúna (pons), hluta heilastofnsins, og er erfitt að fjarlægja með skurðaðgerð. **Armur B** innihélt heila- og mænuæxli utan heilastofns sem höfðu komið aftur, staðist meðferð eða versnað. Hvorugur hópurinn fékk lymphodepletion, stutta lyfjameðferð sem lækkar tímabundið hluta fyrirbyggjandi ónæmisfrumna líkamans áður en ónæmisfrumur eru gefnar. **Armur C** var fjögurra sjúklinga viðbótarhópur með endurkomin æxli utan heilastofns og bætti við þessari lyfjameðferð fyrir innrennsli, með fludarabine og cyclophosphamide.

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 notaði þrjá arma með ólíka sjúkdóma og ólíka notkun lyfjameðferðar fyrir innrennsli. Lifun í armi A var mæld frá greiningu; lifun í örmum B og C var mæld frá fyrsta TAA-T innrennsli, svo ekki er hægt að bera þessar tölur beint saman.

The Clean Paper CC BY 4.0

Fimmtíu og einn samþykkti þátttöku; þrjátíu og þrír fengu innrennsli

Sjúklingum fækkaði á hverju hagnýtu skrefi.

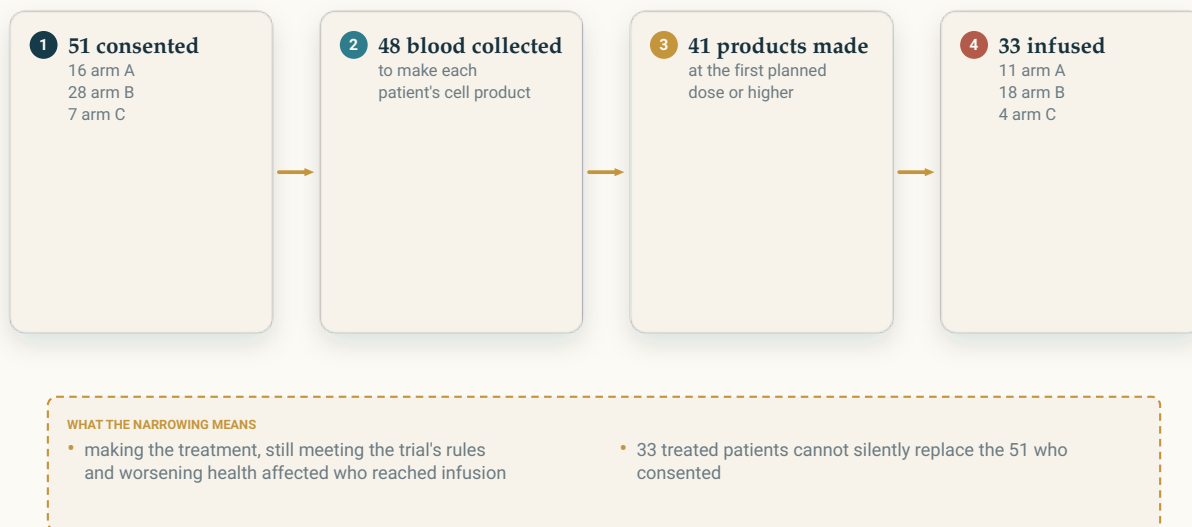
Fimmtíu og einn sjúklingur samþykkti þátttöku. Blóði var safnað úr fjörutíu og átta. Hjá fjörutíu og einum af þessum 48, eða 85,4%, tókst að framleiða TAA-T vöru í fyrsta fyrirhugaða skammtastigi rannsóknarinnar eða hærra. Þrjátíu og þrír fengu að minnsta kosti eitt innrennsli: 11 í armi A, 18 í armi B og 4 í armi C.

Sumir sjúklingar urðu ekki lengur gjaldgengir eða létust áður en meðferð hófst. Hjá sjö sjúklingum sem blóð hafði verið tekið úr náðist ekki nothæf vara við fyrsta fyrirhugaða skammtastigið: hjá sex fjölgaði frumunum ekki nægilega á rannsóknarstofu og hjá einum stóðst varan ekki áskilið gæðapróf. Níu sjúklingar með of litla frumuframleiðslu í fyrstu þurftu að færast niður á lægra skammtastig.

Ferlið batnaði meðan á rannsókninni stóð. Eftir stærri blóðtökur og breytingar á frumuræktun framleiddu allir 14 sjúklingarnir sem blóð var tekið úr eftir þessar breytingar að minnsta kosti einn meðferðarskammt við fyrsta fyrirhugaða skammtastigið eða hærra. Þetta eru raunveruleg gögn um framleiðanleika meðferðarinnar. Þetta er ekki niðurstaða um heilsufar sjúklinga.

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

Rannsóknin hófst með 51 sjúklingi sem samþykkti þátttöku og 33 fengu innrennsli. Þeir 18 sem vantar eru hluti gagnanna: blóðtaka, framleiðsla meðferðarinnar, áframhaldandi uppfylling rannsóknarskilyrða og versnandi heilsa höfðu öll áhrif á hverjir náðu að fá meðferð.

The Clean Paper CC BY 4.0

Með tölfræðilegu skammta- og öryggislíkani valdi rannsóknin markskammt **80 milljón frumur í hverjum skammti fyrir hvern fermetra áætlaðs líkamsyfirborðs (8×10^7 frumur/m²)**. Líkamsyfirborð er klínískt mat á heildarstærð líkamans, reiknað út frá hæð og þyngd; það þýðir ekki að lækna hafi mælt húðflöt, heilann eða æxlið. Krabbameins- og barnarannsóknir nota líkamsyfirborð til að skala fyrirhugaðan skammt milli sjúklinga af ólíkri stærð — til dæmis myndi sjúklingur með áætlað líkamsyfirborð 1,2 m² hafa markskammt 96 milljón frumur fyrir eitt innrennsli. Líkanið skilgreindi einnig 80 milljón frumna á m² sem áætlaðan hámarkspolskammt — hæsta skammt sem búist var við að héldist undir óásættanlegum eituráhrifaþröskuldi rannsóknarinnar. Orðalagið skiptir máli: sjúklingarnir sem voru meðhöndlaðir náðu aldrei raunverulega mældu eituráhrifaþaki. Þetta var ráðlegging byggð á líkani fyrir fasa 2 rannsókn, ekki sönnun þess að skammturinn sé almennt öruggur.

Flestar skráðar aukaverkanir voru vægar eða miðlungsalvarlegar. Eitt banvænt tilvik uppfyllti regluna um skammtatakmarkandi eituráhrif

Aukaverkun er hvert heilsufarsvandamál sem skráð er meðan á rannsókn stendur; það stafar ekki sjálfkrafa af meðferðinni. Stig 1 og 2 merkja vægt eða miðlungsalvarlegt, stig 3 alvarlegt, stig 4 lífshæt-

tulegt og stig 5 dauða. Í ReMIND voru 293 af 332 skráðum aukaverkunum, eða 88%, af stigi 1 eða 2. Algeng tilvik voru höfuðverkur, þreyta eða slappleiki, ógleði og uppköst. Þrír af 33 sjúklingunum sem fengu innrennsli höfðu tilvik af stigi 3 eða hærra sem komu fram eða versnuðu eftir meðferð og voru talin að minnsta kosti hugsanlega tengd TAA-T. Tveir sjúklingar fengu hugsanlega meðferðartengd alvarleg tilvik með bjúg — bólgu í eða umhverfis heilann eða æxlið.

Annar þeirra var **P27**, sjúklingur með DIPG. Tíu dögum eftir innrennsli fékk P27 vatnshöfuð, hætulega uppsöfnun vökva inni í heilanum, ásamt æxlisbjúg og öndunarerfiðleikum. Ástandið batnaði ekki eftir að læknar settu inn frárennslisslöngu, shunt, og juku sterameðferð til að draga úr bólgu. Banvæna tilvikið var flokkað sem **skammtatakmarkandi eituráhrif af stigi 5**: samkvæmt rannsóknaráætluninni var það nógu alvarlegt til að teljast gegn frekari skammtahækkun.

Öryggisskrá rannsóknarinnar varðveitir tvö orsakamöt samtímis: tilvikið var talið hugsanlega tengt TAA-T meðferðinni og líklega tengt undirliggjandi sjúkdómi. Myndgreining samræmdist framgangi æxlisins. Rannsóknin getur ekki valið eina orsök, og grein um hana ætti ekki heldur að gera það.

Dauðsfallið leiddi til tímabundins hlés á skráningu þátttakenda. Rannsóknaráætluninni var breytt þannig að krafist var lengri tímabils taugafræðilegs stöðugleika og styttra bils milli geislameðferðar og fyrsta innrennslis. Fimm sjúklingar til viðbótar í armi A fengu síðan sömu eða hærri fyrirhugaða skammta án annars tilviks sem uppfyllti skammtatakmarkandi regluna.

Seinna alvarlega tilvikið kom fram hjá **P42**, sem var með versnandi diffuse midline glioma í stúku, djúpum hluta heilans. Sextán dögum eftir innrennsli sýndi segulómun (MRI) heilabjúg ásamt höfuðverk og öðrum taugafræðilegum einkennum. Einkennin gengu aftur niður á fyrra stig eftir bevacizumab, lyf sem getur dregið úr æxlistengdri bólgu. Þetta tilvik uppfyllti ekki skammtatakmarkandi regluna.

Allir fjórir sjúklingarnir í armi C fengu tímabundna frumufæð af stigi 3 — lágan fjölda blóðfrumna — sem búið var við vegna lyfjameðferðarinnar fyrir innrennsli; þessi tilvik voru útilokuð frá sameiginlegri TAA-T öryggisgreiningu. Einn þátttakandi í rannsókninni uppfyllti eftir á viðmið um vægt cytokine release syndrome, útbreitt bólgusvar líkamans sem getur komið fram þegar ónæmisfrumur virkjast.

Hófstíllta niðurstaðan er að TAA-T meðferðin hafi almennt verið þolanleg í þessum litla fasa 1 hópi. Óskilyrta orðið **örugg** myndi þurrka út stærð rannsóknarinnar, alvarlegu bjúgtilvikin tvö og banvænu skammtatakmarkandi eituráhrifin.

Hvað gerðist í hópnum

Klínísku þýðin tvö þurfa að haldast aðskilin.

Í armi A, DIPG-hópnum, var miðgildi lifunar án framgangs — tíminn þar til æxlið versnaði eða sjúklingurinn lést — **10,5 mánuðir frá greiningu**. Miðgildi heildarlifunar — tíminn sem sjúklingarnir voru á lífi — var **13,7 mánuðir frá greiningu**. Tíu sjúklingar áttu myndgreiningar sem hægt var að meta samkvæmt fyrirfram skilgreindum svörunarreglum rannsóknaráætlunarinnar: sex höfðu stöðugan sjúkdóm, sem merkir hvorki nægilega minnkun til að teljast svar né nægan vöxt til að teljast framgangur, og fjórir höfðu versnandi sjúkdóm. **Engin mynd sýndi nægilega minnkun eða hvarf til að**

ná fyrirfram skilgreindum þröskuldi rannsóknarinnar fyrir hlutlægt svar.

Í örmum B og C voru nokkrar tegundir æxla utan heilastofns, sem höfðu komið aftur, staðist meðferð eða versnað, settar saman vegna þess að armur C var of lítill til að gefa merkingarbæran sjálfstæðan samanburð. Hér var lifun talin frá **fyrsta innrennsli**, ekki greiningu. Miðgildi tíma þar til æxli versnaði eða sjúklingur lést var **5,0 mánuðir**, og miðgildi lifunar var **12,7 mánuðir**, hvort tveggja frá innrennsli. Ekki er hægt að bera þær tölur beint saman við tölur arms A sem hefjast við greiningu.

Af tíu sjúklingum í örmum B og C með mælanlegan sjúkdóm — að minnsta kosti eitt æxlissvæði sem hægt var að stærðarmæla áreiðanlega á myndum — höfðu fimm stöðugan sjúkdóm og fimm versnandi sjúkdóm. Einn af fimm sem flokkaðir voru með stöðugan sjúkdóm, P37, hafði meira en 90% minnkun á skemmd en versnaði áður en önnur myndgreining gat staðfest hana. Hlutasvar krafðist nægilegrar minnkunar til að fara yfir fyrirfram skilgreindan þröskuld rannsóknaráætlunarinnar og síðari myndar til staðfestingar, svo niðurstaða P37 var ekki flokkuð sem hlutasvar.

Fimm sjúklingar til viðbótar höfðu sjúkdóm sem var ekki mælanlegur en samt metanlegur: læknað gátu metið breytingu á myndunum, en ekkert æxlissvæði uppfyllti skilyrði fyrir áreiðanlega stærðarmælingu. Bestu svör þeirra voru eitt fullkomið svar, þrír með stöðugan sjúkdóm og einn með versnandi sjúkdóm. Fullkomna svarið var hjá P41. Samkvæmt myndgreiningarreglum rannsóknarinnar þýddi „fullkomið svar“ að sýnilegur sjúkdómur utan markskemmda hvarf; það þýddi ekki sönnun um lækningu. Þetta var ekki áreiðanlegt prósentuhlutfall minnkunar í mælanlegri markskemmd og á því ekki heima í tíu manna talningunni fyrir mælanlegan sjúkdóm.

Hvernig flokka geislafræðingar svörun?

Fyrir meðferð velja geislafræðingar „markskemmdir“ sem eru nógu stórar og skýrar til að mæla endurtekið. Öðrum sýnilegum sjúkdómi má fylgja sem „ekki-markskemmdum“ án þess að gefa honum áreiðanlegt prósentuhlutfall breytingar. Hlutasvar krefst nægilegrar minnkunar í mældum markskemmdum og yfirleitt síðari myndar til staðfestingar. Fullkomið svar krefst hvarfs samkvæmt viðeigandi myndgreiningarviðmiðum. Þessir flokkar lýsa myndum á ákveðnum tímum; þeir sanna ekki sjálfir lækningu né hvaða meðferð olli breytingunni.

Þrjú líf, þrjár ólíkar sögur um gögn

Auðveldast er að mislesa löngu tímabilin þrjú þegar þau eru þjöppuð í eina setningu. Meðferðarsögur þeirra og mælitakmarkanir voru ekki eins.

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 og P36 áttu hvert um sig langt skráð sjúkdómslaust tímabil eftir fyrsta innrennsli, en fyrri meðferðir, síðari meðferðir, mælanleiki við upphaf og staða eftirfylgdar voru ólík. Tímalínurnar sýna röð atburða, ekki orsakasamhengi.

The Clean Paper CC BY 4.0

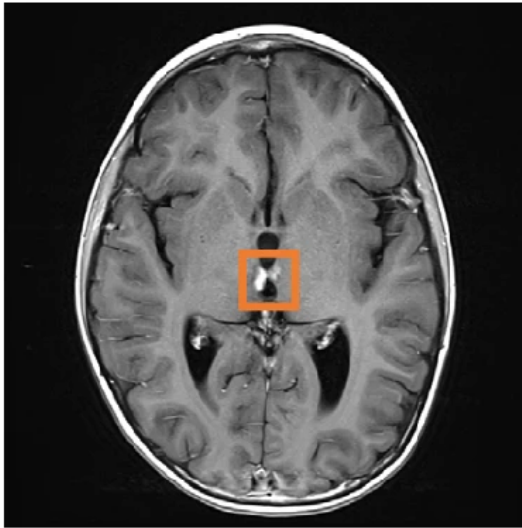
P41: fullkomið svar með erfiðan upphafspunkt

P41 kom inn í rannsóknina 8 ára með **endurkomið astroblastoma með EWSR1-BEND2 genaumröðun**, sjaldgæran eiginleika æxlis þar sem tvö gen höfðu tengst saman. Æxlið náði inn í þriðja heilahólf, eitt af vökvafylltu rýmum djúpt í heilanum. Barnið hafði farið í skurðaðgerð og markvissa geislameðferð, síðan aðra geislameðferð um sjö mánuðum fyrir TAA-T og lokið lágskammta lyfjameðferð um tveimur mánuðum fyrir innrennslið. P41 fór í arm C, fékk ónæmisfrumulækkandi lyfjameðferð fyrir innrennsli og síðan þrjú TAA-T innrennsli.

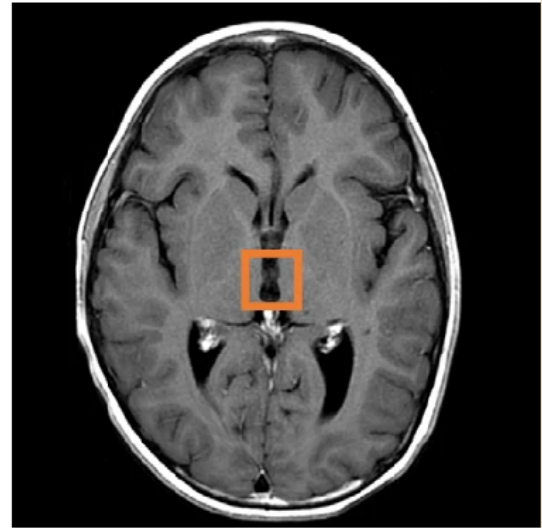
Eftir að sérfræðingar endurlásu heilamyndirnar var sjúkdómurinn við upphaf flokkaður sem **ekki mælanlegur en metanlegur**: nógu sýnilegur til að dæma um breytingu, en ekki hentugur fyrir áreiðanlega stærðarmælingu. Um einu ári eftir síðasta innrennsli studdi hvarf ekki-markskemmdarinnar flokkun höfunda á fullkomnu svari á myndgreiningu. Upprunagögnin sýna sjúkdómslaust tímabil lengra en **41,2 mánuðir frá fyrsta innrennsli**, sem stóð enn yfir við gagnalok 1. janúar 2026.

e

Pre-infusion (P41)



Post therapy year 1 (P41)



Þessar T1-vigtaðar segulómunarmyndir eftir skuggaefni sýna P41 fyrir innrennsli og einu ári eftir síðasta innrennsli. Appelsínugulu feringarnir, sem höfundar rannsóknarinnar bættu við, merkja svæðið þar sem skuggaefnisaukandi skemmd var til staðar fyrir innrennsli en ekki lengur við 1 árs markið; höfundarnir flokkuðu þetta sem fullkomið svar. Hvarfið er raunveruleg og vonvekjandi athugun, en þetta eina tilfelli getur ekki sagt okkur hvað olli henni: sjúkdómur P41 var metanlegur en ekki áreiðanlega mælanlegur við upphaf, barnið hafði fengið endurgeislun og lyfjameðferð fyrir TAA-T, svarið kom seint og rannsóknin hafði engan samanburðarhóp.

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

Þetta er mest sláandi athugun rannsóknarinnar og jafnframt viðkvæmasta orsakasagan. Náttúrulegt ferli æxlisins er ekki fullkomlega skilgreint. Magn lífvænlegs æxlis við upphaf var erfitt að staðfesta. Endurgeislun og lyfjameðferð komu á undan frumunum. Svarið var seint og enginn samanburðarhópur var til staðar.

Ónæmisgögnin loka ekki þessu bili. Rannsóknin notaði **ELISpot-próf**, rannsóknarstofupróf sem greinir merki sem einstakar T-frumur losa þegar þær bregðast við ákveðnu marki. Framleiddu frumur P41 mældust neikvæðar samkvæmt upphaflegum greiningarreglum rannsóknarinnar. Jákvætt svar kom aðeins fram í vægari endurgreiningu og var síðar tekið út vegna áhyggna af falskt jákvæðum niðurstöðum; prófplatan var sprungin, mögulegt var að leki hefði átt sér stað og engin vara var eftir til endurprófunar. Rannsakendur gátu heldur ekki fylgt innrenndu frumunum með einstökum fingraförum T-frumuviðtaka þeirra, svokölluðum **klónagerðum**. Engin vara var eftir til að staðfesta hvaða fingraför tilheyrðu innrennslinu og seinni blönduð ónæmisfrumusýni úr blóði voru aðeins notuð í breiðri greiningu, ekki í beinum samanburði milli vöru og blóðs. Sýnin sem voru til staðar gátu því ekki sýnt beint fram á langtímahald eða fjölgun frumna úr innrennslisvörunni.

Hvað geta þessi ónæmispróf sýnt?

ELISpot spyr hvort T-frumur losi merki þegar þær eru útsettar fyrir völdu marki á

rannsóknarstofu. Rakning viðtakafingrafara spyr hvort sömu T-frumuættir og fundust í innrennslisvörunni finnast síðar og megi mæla í blóði eða vef. Sannfærandi niðurstaða gæti stutt keðju frá markspækingu til viðhalds, en myndi samt ekki sanna að frumurnar hafi valdið klínísku svari. Hér gerðu tæknileg vandamál og vöntun paraðra sýna jafnvel þessa stuðningskeðju ófullkomna.

Rannsóknin sýndi því ekki fram á að innrenndar frumur P41 þekktu ætlað mark, héldust í líkamanum eða ollu fullkomna svarinu.

P35: meira en 31,8 mánuðir, síðan lauk eftirfylgd

P35 kom inn 14 ára með mergkímfrumuæxli af stigi 4, hágráðu heilaæxli, sem fyrst hafði greinst við 7 ára aldur. Við skráningu hafði sjúkdómurinn komið aftur þrisvar sinnum og sjúklingurinn hafði fengið **17 sjúkdómsmiðaðar meðferðir**.

Eftir TAA-T greinir greinin frá langvarandi stöðugleika á myndum án viðbótar krabbameinsmeðferðar. Upprunagögnin skrá sjúkdómslaust tímabil lengra en **31,8 mánuðir frá fyrsta innrennsli**. Þá hætti P35 þátttöku í rannsókninni. Í tölfraði rannsóknarinnar var athugunin **ritskoðuð** (censored): eftirfylgd stöðvaðist þar án þess að gert væri ráð fyrir hvað gerðist síðar. Ekki má framlengja tímabilið til loka gagnasöfnunar greinarinnar.

Við upphaf var ekki hægt að mæla sjúkdóminn áreiðanlega eða meta hann nægilega vel á myndum til að flokka svörun. Hin umfangsmikla meðferðarsaga og skortur á slembiröðuðum samanburði gera ómögulegt að eigna tímabilið einni íhlutun.

P36: skurðaðgerð og lyfjameðferð áður, markviss meðferð síðar

P36 kom inn 14 ára með glioblastoma barna sem hafði komið aftur eftir framgang á hefðbundinni lyfjameðferð ásamt geislun og tilraunalyfi sem var **PARP-hemill**, lyf ætlað að hindra eina leið sem æxlisfrumur nota til að gera við skemmt DNA. Æxlið versnaði um þremur mánuðum fyrir fyrsta innrennsli; síðan kom endurtekin skurðaðgerð og temozolomide-lyfjameðferð áður en TAA-T var gefið.

Engin sjúkdómsmiðuð meðferð var gefin meðan virk TAA-T meðferð stóð yfir, en eftir síðasta innrennsli fékk P36 sjö mánaða meðferð með **CDK4/6-hemli**, markvissu lyfi sem er hannað til að hægja á frumuskiptingu. Upprunagögnin skrá sjúkdómslaust tímabil lengra en **51,6 mánuðir frá fyrsta innrennsli**, sem stóð enn yfir við gagnalok rannsóknarinnar.

Þetta er lengsta tímabilið af þremur. Það situr einnig inni í röð sem inniheldur skurðaðgerð, lyfjameðferð, TAA-T og síðar markvissa meðferð. Rannsóknin getur ekki aðskilið áhrif þeirra.

Af hverju „eftir“ má ekki verða að „vegna“

Þessar sjúklingasögur skipta máli einmitt vegna þess að takmarkanir þeirra eru hafðar með.

ReMIND var ekki slembiröðuð, hafði engan samtíma samanburðarhóp og var hvorki nógu stór né hönnuð til að prófa hvort meðferðin virkaði. Armar B og C sameinuðu ólíkar greiningar, sjúkdómsmagn, fyrri meðferðir og væntanleg sjúkdómsferli; að setja þá saman var lýsandi ákvörðun tekin eftir að rannsakendur höfðu séð gögnin. Armar C bætti við ónæmisfrumulækkandi lyfjameðferð fyrir innrennsli, en armar B gerði það ekki. Sumir sjúklingar fengu viðbótarmeðferð eftir TAA-T. Þeir sem héldust án framgangs höfðu mjög lítið sýnilegt æxli í upphafi, sem getur sjálft haft áhrif á útkomu.

ClinicalTrials.gov og greinin telja þátttöku á ólíkan hátt. Skráin telur nú 33 einstaklinga skráða og einblínir aðalöryggismælingu sína á fyrstu 42 dagana. Greinin og rannsóknaráætlunin byrja með 51 einstakling sem samþykktu þátttöku, greina frá 33 sem fengu innrennsli og lýsa meginspurningunum sem öryggi, hvort hægt væri að framleiða og gefa meðferðina og hvaða skammt ætti að taka áfram. Þessi grein notar skilgreiningar greinarinnar og rannsóknaráætlunarinnar í stað þess að blanda talingarkerfunum saman.

Enginn þessara fyrirvara gerir tímabilin þrjú ómerkileg. Þeir ákvarða hvers konar vægi gögnin geta borið.

Niðurstaðan er **bráðabirgðamerki**: ástæða til að prófa aðferðina í rannsókn sem er hönnuð til að meta ávinning, með skýrari líffræðilegum mælingum og samanburðarhópi sem getur aðskilið meðferð frá vali, tímasetningu og annarri umönnun. Hún er ekki sönnun þess að þrjú börn hafi læknað af T-frumum. Hún er ekki sönnun þess að frumurnar hafi farið yfir blóð-heilaþröskuldinn — verndandi mörkin milli blóðrásarinnar og heilavefs — og drepit æxlin. Þetta er ekki meðferð sem fjölskyldur geta nú óskað eftir utan rannsókna.

Hvað kemur næst

Hagnýta spurning ReMIND — var hægt að framleiða og gefa meðferðina? — þarf tvær tölur. TAA-T vara við fyrsta fyrirhugaða skammtastig rannsóknarinnar eða hærra var framleidd fyrir 41 af þeim 48 sjúklingum sem blóð var tekið úr, en 33 af 51 sem samþykktu þátttöku fengu að minnsta kosti eitt innrennsli. Framleiðsluferlið batnaði einnig meðan á rannsókninni stóð. Klínísku sögurnar réttlæta frekari vinnu, en næsta rannsókn þarf að spyrja annarrar spurningar.

Rannsakendur þurfa að staðfesta hvort frumurnar þekki áreiðanlega ætlað mark, hvert þær fara, hversu lengi þær haldast og hvort niðurstöður batni samanborið við aðra meðferð. Stærri rannsóknir þarf einnig til að lýsa sjaldgæfum aukaverkunum. Framtíðarrannsókn sem er hönnuð til að prófa ávinning verður að varðveita aðgreiningar sem þessi fasa 1 rannsókn gat ekki leyst: tegund æxlis, magn sjúkdóms, lyfjameðferð fyrir innrennsli, fyrri meðferð og meðferð sem gefin var síðar.

Fyrir fjölskyldur sem standa frammi fyrir heilaæxlum barna er óvissa ekki það sama og tóm. Þrjú löng tímabil geta verið athyglisverð án þess að verða að loforði. Virðingarfyllsta útgáfan af von er sú sem segir sannleikann um hversu margt er enn óþekkt.

Ritstjórnarnóta: það sem tölurnar geta ekki borið

Það er eðlilegt að óska þess að þessi saga endaði með því að hvert barn læknaðist. Hún gerir það ekki. ReMIND var framkvæmd í sjúkdómum þar sem fjölskyldur geta staðið frammi fyrir hræðilegum ákvörðunum og lækna þurfa að bregðast við án þess að vita hvort tilraunaeðferð hjálpi, hafi engin áhrif eða valdi skaða.

Rannsóknin skráði löng sjúkdómslaus tímabil. Hún skráði einnig alvarlegar aukaverkanir og dauða P27. Rannsakendurnir töldu banvæna tilvikið hugsanlega tengt TAA-T og líklega tengt undirliggjandi sjúkdómi; myndgreining samræmdist framgangi. Ekki er hægt að leysa þessa óvissu eftir á og henni má ekki breyta í sök.

Kóðinn P27 verndar friðhelgi barns. Hann ætti ekki að gera barnið ópersónulegt. Á bak við hvert sjúklinganúmer var ung manneskja, fjölskylda sem tók ákvarðanir undir þrýstingi og klínískt teymi sem bar ábyrgð á umönnun við aðstæður þar sem enginn valkostur fylgdi vissu. Þátttaka skuldbatt engan þeirra til að skila vonarríkri eða „hetjulegri“ niðurstöðu, og dauði verður ekki ásættanlegt verð aðeins vegna þess að framtíðarrannsóknir kunna að læra af honum.

Framfarir í læknisfræði verða ekki aðeins til með meðferðum sem lækna. Fasa 1 rannsókn getur einnig sýnt hvað er hægt að framleiða og gefa, fundið skammt til frekari prófunar, sýnt hvaða skaðar þurfa athygli og bent á hvernig rannsóknaráætlun þarf að breytast. Sú þekking réttlætir ekki þjáningu. Hún skapar skyldu til að greina frá henni heiðarlega, nota hana til að gera síðari rannsóknir öruggari og muna fólkið sem gerði hana mögulega.

Í stuttu máli

ReMIND var snemmstigs fasa 1 rannsókn á T-frumum sem voru ræktaðar úr eigin blóði hvers þátttakanda og fjölgað á rannsóknarstofu til að bregðast við þremur próteinum sem geta verið til staðar í krabbameinsfrumum. Af 51 barni og ungmenni með hááhættuæxli í heila eða mænu sem samþykktu þátttöku var blóði safnað úr 48, hjá 41 var framleidd vara við fyrsta fyrirhugaða skammtastigið eða hærra og 33 fengu að minnsta kosti eitt innrennsli. Flest skráð heilsufarsvandamál voru væg eða miðlungsalvarleg, en þrír sjúklingar sem fengu innrennsli höfðu alvarleg eða verri tilvik sem voru talin að minnsta kosti hugsanlega tengd; tveir höfðu hugsanlega tengd alvarleg bjúgtilvik í heila eða æxli, þar á meðal eitt dauðsfall sem uppfyllti skammtatakmarkandi reglu rannsóknarinnar. Í árásargjarna heilastofnsæxlisþópnum sýndi engin mynd nægilega minnkun eða hvarf til að ná fyrirfram skilgreindum svörunarþröskuldi. Í hópnum utan heilastofns áttu þrír ungir sjúklingar sjúkdómslaus tímabil lengri en 31,8, 41,2 og 51,6 mánuði frá fyrsta innrennsli, þar á meðal eitt fullkomið svar samkvæmt myndgreiningarviðmiðum. Eftirfylgd lauk þegar einn sjúklingur hætti í rannsókninni; hin tvö tímabilin stóðu enn yfir við gagnalok. Rannsóknin hafði engan samanburðarhóp, var ekki hönnuð til að sýna ávinning og getur ekki sýnt að tilraunaeðferðin með T-frumum hafi valdið þessum niðurstöðum.

Raunsætt mat

Það sem greinin sýnir: Sérniðin T-frumuvara sem beindist að þremur æxlistengdum próteinum var framleidd við fyrsta fyrirhugaða skammtastig rannsóknarinnar eða hærra fyrir 41 af 48 sjúklingum sem blóð var tekið úr; 33 af 51 sem samþykktu þátttöku fengu að minnsta kosti eitt innrennsli. Tölfræðilíkan valdi skammt til frekari prófunar. Rannsóknin skráði heilsufarsvandamálin sem komu fram og þrjú löng sjúkdómslaus tímabil eftir innrennsli.

Það sem er lofandi en ósannað: Að tilrauna-T-frumurnar hafi stuðlað að sjúkdómsstjórn hjá sumum sjúklingum, sérstaklega þeim sem höfðu mjög lítið sýnilegt æxli í upphafi, og geti orðið klínískt gagnlegar eftir stýrðar prófanir.

Það sem þetta sýnir ekki: Að meðferðin hafi læknað þrjú börn; að hún hafi valdið fullkomna svarinu eða löngu tímabilunum; að sýnt hafi verið fram á að innrenndar frumur P41 þekktu ætlað mark eða héldust í líkamanum; að aðferðin virki í þessu árásargjarna heilastofnsæxli; eða að meðferðin sé fánægleg eða almennt örugg.

Helstu takmarkanir: Þetta var snemmstigs öryggis- og skammtarannsókn þar sem allir vissu hvaða meðferð var gefin og engum var slembiraðað í samanburðarhóp; 33 sjúklingar með ólíkar greiningar fengu innrennsli; fyrstu vísbendingar um ávinning voru ekki aðalspurningin; lifun var mæld frá ólíkum upphafspunktum milli hópa; armur C hafði aðeins fjóra sjúklinga sem fengu innrennsli og notaði ónæmisfrumulækkandi lyfjameðferð fyrir innrennsli; sumir sjúklingar fengu aðra meðferð; óvenjulegu tilfelli þrjú byrjuðu ekki með æxlissvæði sem hægt var að mæla áreiðanlega á myndum — P41 hafði þó sýnilegan sjúkdóm sem læknað gátu fylgt, en P35 og P36 var ekki hægt að meta nógu vel til að flokka svar; rannsóknarstofugögn gátu ekki tengt innrenndu frumurnar beint við síðari niðurstöður; og eitt banvænt tilvik uppfyllti ströngustu reglu rannsóknarinnar um eituráhrif.

Hversu mikið traust ætti almennur lesandi að hafa? Mikið traust á þróngu niðurstöðunum um framleiðslu og gjöf meðferðarinnar og heilsufarsvandamálin sem voru skráð í þessum hópi. Mikið traust á að þrjú skráðu tímabilin hafi átt sér stað eftir innrennsli. Lítið traust á að tilraunameðferðin með T-frumum hafi valdið þessum niðurstöðum, því rannsóknin var ekki hönnuð til að svara þeirri spurningu.

Heimildir

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>