



The CLEAN PAPER

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

Тројца млади пациенти беа живи без болест со години откако примиле експериментални Т-клетки. Испитувањето од фаза I не може да покаже што ги предизвикало тие исходи

ReMIND инфузираше лабораториски одгледани Т-клетки направени од сопствената крв на секој пациент кај 33 деца и млади возрасни со високоризични мозочни тумори. Клетките беа размножени за да реагираат на три протеини што можат да бидат присутни во канцерски клетки. Тројца пациенти имаа интервали без болест подолги од 31,8, 41,2 и 51,6 месеци од првата инфузија, вклучувајќи еден целосен одговор според критериумите на снимање. Во групата со агресивен тумор на мозочното стебло, ниту една снимка не покажа доволно намалување или исчезнување за да го исполни однапред дефинираниот праг за одговор. Истото рано испитување за безбедност и доза забележа една смрт доволно сериозна, според неговите правила, да се брои против зголемување на дозата. Без споредбена група, студијата не може да покаже дали Т-клетките ги предизвикале трите исходи.

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 објави Авторска исправка на 22 јули 2026 година за да ја појасни формулацијата во изјавата за конкурентни интереси. Тука се користи исправената статија; клиничките податоци и заклучоците не беа променети.

Author Correction →

Тројца млади пациенти беа живи без болест со години откако примиле експериментални Т-клетки. Испитувањето од фаза 1 не може да покаже што ги предизвикало тие исходи

Повеќе од 31,8 месеци. Повеќе од 41,2 месеци. Повеќе од 51,6 месеци.

Тоа се три интервали без болест документирани од првата инфузија на експериментален третман со Т-клетки. Првиот му припаѓаше на 14-годишен пациент чиј медулобластом се вратил повеќепати; следењето завршило кога пациентот ја напуштил студијата. Вториот му припаѓаше на 8-годишен пациент со редок астробластом и сè уште траеше на датумот на пресек на трудот. Третиот му припаѓаше на 14-годишен пациент чиј глиобластом се вратил и исто така сè уште траеше.

Број на месеци може да звучи клинички и оддалечено. Тука тоа е единствениот чесен начин човечкиот факт да остане пред очи. Трудот не ни кажува како изгледале тие години за пациентите. Но ни кажува дека тројца млади пациенти со високоризични мозочни тумори биле живи без документирана болест во периоди мерени во години откако ги примиле клетките.

Тој **не** ни кажува дека клетките ги предизвикале тие исходи.

Таа разлика е 'рбетот на оваа приказна. ReMIND беше отворено испитување, што значи дека семејствата и клиничарите знаеја кој третман се дава. Беше и нерандомизирано: немаше назначена споредбена група. И беше фаза 1, рана студија создадена првенствено за да тестира дали Т-клетки насочени кон повеќе цели можат да се произведат, да се дадат и да се проучуваат во поднослива доза — а не дали го подобруваат преживувањето. Таа забележа три исклучителни клинички истории. Но забележа и ниту една снимка со доволно намалување или исчезнување на туморот за да го исполни однапред дефинираниот праг за одговор во групата со агресивен тумор на мозочното стебло, два можеби поврзани со третманот сериозни настани со оток на туморот и еден фатален настан доволно сериозен, според правилата на испитувањето, да се брои против зголемување на дозата.

Годините се реални. Припишувањето на причината е неизвесно. И двете вистини

заслужуваат да бидат во главната приказна.

Третман направен од крвта на секој пациент

Третманот се нарекува **ТАА-Т терапија**, кратенка за Т-клетки специфични за тумор-асоцирани антигени. Т-клетките се имунолошки клетки што можат да препознаваат определени молекуларни фрагменти. Истражувачите собираа крв од секој учесник, а потоа во лабораторија ги одгледуваа сопствените Т-клетки на тој пациент додека ги изложуваа на фрагменти од три протеини поврзани со тумори: **WT1** (Wilms tumor 1), **PRAME** (preferentially expressed antigen in melanoma) и **survivin**, протеин вклучен во преживувањето и делбата на клетките. Овие протеини можат да бидат присутни во детски мозочни тумори и да служат како сигнали за имунолошките клетки, но не се единствени за ракот.

Ова не беа **CAR-T клетки**, односно Т-клетки генетски изменети за да носат лабораториски дизајниран рецептор — нов сензор за избрана цел. ReMIND користеше поинаков пристап: ги селектираше и размножуваше природно присутните Т-клетки што реагираа на фрагментите од трите целни протеини, без генетски да ги модифицира. Клетките беа тестирани, замрзнати и подоцна дадени во вена. Со насочување кон три цели наместо една, истражувачите се надеваа дека ќе ја намалат шансата тумор составен од различни видови клетки да избега затоа што само некои клетки ја носат која било поединечна цел.

Како ова се разликува од CAR-T?

При производството на CAR-T, Т-клетките добиваат нов, вештачки рецептор за директно да препознаваат избран маркер. При производството на ТАА-Т не се додава рецептор. Се одгледува мешана популација од немодифицирани Т-клетки чии постојни рецептори реагираат на протеински фрагменти поврзани со WT1, PRAME или survivin. Тоа се различни начини за создавање третман со имунолошки клетки; доказ дека едниот пристап работи кај одреден рак не може да се пренесе на другиот.

Тоа е веродостојна стратегија, а не демонстриран клинички механизам. Испитувањето не покажа дека инфузираните клетки влегле во одреден тумор, дека опстојувале таму или дека го убиле. Неговите главни прашања беа поосновни: може ли да се произведе употреблив продукт, може ли да се даде, која доза треба да продолжи понатаму и какви токсичности се појавуваат?

ReMIND вклучи три групи во Children's National Hospital. **Рака А** вклучуваше новодијагностициран **дифузен интринзичен понтински глиом (DIPG)**, агресивен тумор што расте низ понсот, дел од мозочното стебло, и тешко се отстранува хируршки. **Рака В** вклучуваше тумори на мозокот и 'рбетниот мозок надвор од мозочното стебло што се вратиле,

не одговориле на третман или се влошиле. Ниту една од овие групи не примаше лимфодеплеција, краток курс хемотерапија што привремено намалува дел од постојните имунолошки клетки на телото пред инфузија на имунолошки клетки. **Рака С** беше проширување со четири пациенти со повратени тумори надвор од мозочното стебло и ја додаде оваа хемотерапија пред инфузијата, со 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 користеше три раце со различни болести и различна употреба на хемотерапија пред инфузијата. Преживувањето во рака А се мереше од дијагнозата; во рацете В и С се мереше од првата ТАА-Т инфузија, па процените не можат директно да се споредуваат.

The Clean Paper CC BY 4.0

Педесет и еден дадоа согласност; триесет и тројца примија инфузија

Бројот на пациенти се намалуваше на секој практичен чекор.

Педесет и еден пациент дадоа согласност. Од четириесет и осум беше земена крв. Кај четириесет и еден од тие 48, или 85,4%, беше произведен ТАА-Т продукт на првата планирана доза на испитувањето или повисока. Триесет и тројца примија барем една инфузија: 11 во рака А, 18 во рака В и 4 во рака С.

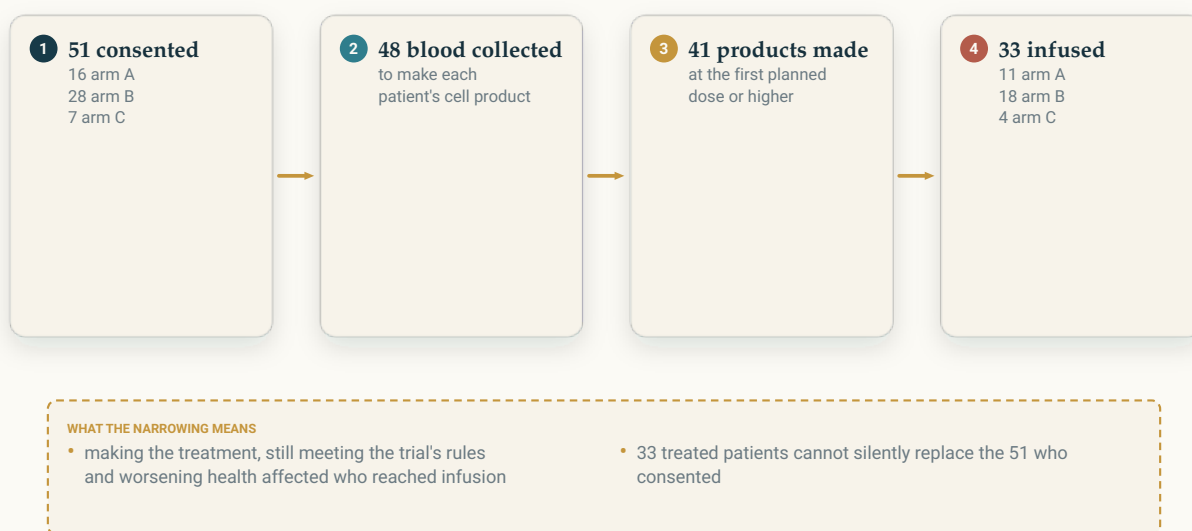
Некои пациенти станаа неподобни или починаа пред третманот. Седум пациенти од кои била земена крв не стигнаа до употреблив продукт на првото планирано ниво на

доза: кај шест затоа што клетките не се размножиле доволно во лабораторија, а кај еден затоа што продуктот не поминал задолжителна контрола на квалитет. Девет пациенти кај кои првиот принос бил недоволен мораа да бидат прераспределени на пониска доза.

Процесот се подобруваше во текот на студијата. По земање поголеми количества крв и промени во начинот на одгледување на клетките, сите 14 пациенти од кои била земена крв по тие промени произвеле барем една доза за третман на првата планирана доза на испитувањето или повисока. Тоа е вистински доказ за способноста третманот да се произведе. Не е резултат за исходот кај 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

Испитувањето започна со 51 пациент што дал согласност, а 33 примија инфузија. Останатите 18 се дел од доказите: земањето крв, производството на третманот, продолжувањето да се исполнуваат правилата на испитувањето и вложувањето на здравјето влијаеја врз тоа кој стигна до третман.

The Clean Paper CC BY 4.0

Со својот статистички модел за безбедност на дозата, студијата избра цел од **80 милиони клетки по доза за секој квадратен метар проценета телесна површина (8×10^7 клетки/ m^2)**. Телесната површина е клиничка процена на вкупната големина на телото пресметана од висина и тежина; тоа не значи дека лекарите измериле парче кожа, мозок или тумор. Онколошките и педијатриските испитувања ја користат за да ја приспособат планираната доза кај пациенти со различна големина — на пример, пациент со проценета телесна површина од $1,2 m^2$ би имал целна доза од 96 милиони клетки за една инфузија. Моделот ја означи дозата од 80 милиони клетки/ m^2 и како проценета максимално толерирана доза — највисоката доза што се очекува да остане под прагот на испитувањето за неприфатлива токсичност. Формулацијата е важна:

пациентите што навистина беа третирани никогаш не достигнаа набљудуван плафон на токсичност. Ова беше препорака заснована на модел за студија од фаза 2, а не доказ дека дозата е генерално безбедна.

Повеќето забележани несакани настани беа благи или умерени. Еден фатален настан го исполни правилото за токсичност што ја ограничува дозата

Несакан настан е секој здравствен проблем забележан во текот на студијата; не е автоматски предизвикан од третманот. Степен 1 и 2 значат благ или умерен, степен 3 е тежок, степен 4 е животозагрозувачки, а степен 5 е смрт. Во ReMIND, 293 од 332 забележани несакани настани, или 88%, беа степен 1 или 2. Вообичаените настани вклучуваа главоболка, замор или летаргија, гадење и повраќање. Тројца од 33-те пациенти што примија инфузија имаа настани од степен 3 или повисок што се појавиле или се влошиле по третманот и биле оценети како барем можеби поврзани со ТАА-Т терапијата. Двајца пациенти имаа сериозни настани, можеби поврзани со третманот, што вклучуваа едем — оток во или околу мозокот или туморот.

Еден од нив беше **P27**, пациент со DIPG. Десет дена по инфузијата, P27 разви хидроцефалус, опасно насобирање течност во мозокот, заедно со оток на туморот и отежнато дишење. Пациентот не се подобри откако лекарите поставија дренажна цевка наречена шант и ја зголемија стероидната терапија за намалување на отокот. Фаталниот настан беше класифициран како **токсичност од степен 5 што ја ограничува дозата**: според протоколот, беше доволно сериозен да се брои против понатамошно зголемување на дозата.

Сопствениот безбедносен запис на испитувањето истовремено зачувува две процени за причинската поврзаност: настанот беше оценет како можеби поврзан со ТАА-Т терапијата и веројатно поврзан со основната болест. Снимањето беше во согласност со прогресија на туморот. Студијата не може да избере една единствена причина, а не треба ни статија за неа.

Смртта доведе до пауза во вклучувањето пациенти. Протоколот беше изменет за да бара подолг период на невролошка стабилност и пократок интервал меѓу зрачењето и првата инфузија. Потоа уште пет пациенти од рака А беа третирани со исти или повисоки планирани дози без друг настан што го исполнуваше правилото за ограничување на дозата.

Вториот сериозен настан се случи кај **P42**, кој имаше влошувачки дифузен среднолиниски глиом во таламусот, длабок дел од мозокот. Шеснаесет дена по инфузијата, магнетната резонанца (MRI) покажа оток на мозокот придружен со главоболка и други невролошки симптоми. Симптомите се вратија на претходното ниво по бевацизумаб, лек што може да го намали отокот поврзан со туморот. Овој настан не го исполни правилото за

ограничување на дозата.

Сите четири пациенти во рака С развија привремени цитопении од степен 3 — ниски бројки на крвни клетки — очекувани од хемотерапијата пред инфузијата; тие настани беа исклучени од комбинираната безбедносна анализа на ТАА-Т. Еден учесник во целата студија ретроспективно ги исполни критериумите за благ синдром на ослободување цитокини, воспалителна реакција низ целото тело што може да се појави кога имунолошките клетки се активираат.

Прецизно ограничениот заклучок е дека ТАА-Т третманот генерално бил поднослив во оваа мала кохорта од фаза 1. Неограничениот збор **безбеден** би ги избришал малата големина на студијата, двата сериозни настани со оток и фаталната токсичност што ја ограничува дозата.

Што се случи низ кохортите

Двете клинички популации мора да останат одделни.

Во рака А, групата со DIPG, медијаната на преживување без прогресија — времето до влошување на туморот или смрт на пациентот — беше **10,5 месеци од дијагнозата**. Медијаната на вкупното преживување — времето во кое пациентите останале живи — беше **13,7 месеци од дијагнозата**. Десет пациенти имаа снимки што можеа да се оценат според однапред дефинираните правила за одговор во протоколот: шест имаа стабилна болест, што значи ниту доволно намалување за да се смета за одговор, ниту доволно раст за да се смета за прогресија, а четири имаа прогресивна болест. **Ниту една снимка не покажа доволно намалување или исчезнување за да го достигне однапред дефинираниот праг на испитувањето за објективен одговор.**

Рацете В и С обединија неколку тумори надвор од мозочното стебло што се вратиле, не одговорице на третман или се влошиле, затоа што рака С беше премала за самостојна значајна споредба. Тука преживувањето се броеше од **првата инфузија**, а не од дијагнозата. Медијаното време до влошување на туморот или смрт беше **5,0 месеци**, а медијаното време на преживување **12,7 месеци**, и двете мерени од инфузијата. Тие процени не можат директно да се споредуваат со бројките на рака А што почнуваат од дијагнозата.

Меѓу десет пациенти во рацете В и С со мерлива болест — барем една туморска област што можеше сигурно да се измери на снимки — пет имаа стабилна болест и пет прогресивна болест. Еден од петте пациенти класифицирани со стабилна болест, P37, имаше повеќе од 90% намалување на лезијата, но состојбата му се влоши пред втора снимка да може да го потврди тоа. Делумен одговор бараше доволно намалување за да го премине однапред дефинираниот праг на протоколот и подоцнежна снимка за потврда, па протоколот не го класифицираше резултатот на P37 како делумен одговор.

Уште пет пациенти имаа болест што не беше мерлива, но сепак беше проценлива:

лекарите можеа да проценат промена на снимките, но ниту една туморска област не ги исполнуваше условите за сигурно мерење на големината. Нивните најдобри одговори беа еден целосен одговор, три стабилни болести и една прогресивна болест. Целосниот одговор му припаѓаше на P41. Според правилата за снимање на протоколот, „целосен одговор“ значеше дека видливата нецелна болест исчезнала; не значеше доказ за излекување. Тоа не беше сигурно процентуално намалување на мерлива целна лезија и не припаѓа во бројката од десет пациенти со мерлива болест.

Како радиолозите класифицираат одговор?

Пред третманот, радиолозите идентификуваат „целни“ лезии што се доволно големи и јасни за повторливо мерење. Друга видлива болест може да се следи како „нецелна“ без да ѝ се додели сигурна процентуална промена. Делумен одговор бара доволно намалување на измерените целни лезии и обично подоцнежна снимка што го потврдува. Целосен одговор бара исчезнување според важечките критериуми на снимање. Овие ознаки ги опишуваат сликите во определени моменти; сами по себе не докажуваат излекување ниту идентификуваат кој третман ја предизвикал промената.

Три животи, три различни приказни за доказите

Трите долги интервали најлесно се читаат погрешно кога ќе се стиснат во една реченица. Нивните истории на третман и ограничувањата на мерењето не беа исти.

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 секој имаа долг документиран интервал без болест по првата инфузија, но нивните претходни терапии, подоцнежни терапии, мерливоста на почетокот и статусот на следењето се разликуваа. Временските линии ја покажуваат секвенцата, а не причинската врска.

The Clean Paper CC BY 4.0

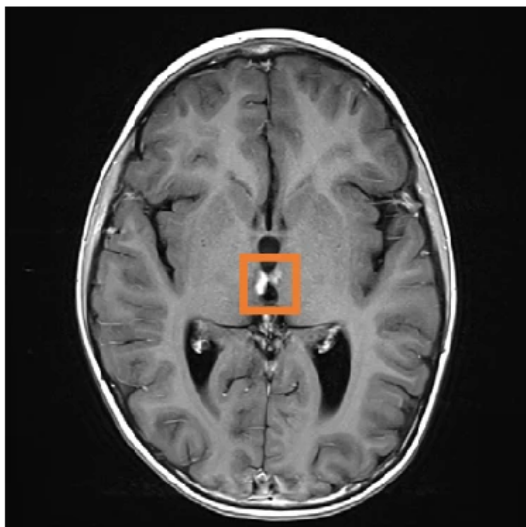
P41: целосен одговор со тешко проценлива почетна состојба

P41 влезе во испитувањето на 8-годишна возраст со **астробластом што се вратил и носел генско преуредување EWSR1-BEND2**, ретка туморска карактеристика во која два гена се споиле. Го зафаќаше третиот вентрикул, еден од просторите исполнети со течност длабоко во мозокот. Детето имало хируршко отстранување и фокусирано зрачење, потоа втор курс зрачење околу седум месеци пред ТАА-Т и хемотерапија со ниска доза завршена околу два месеца пред инфузијата. P41 влезе во рака С, ја прими хемотерапијата пред инфузијата што ги намалува имунолошките клетки, а потоа три ТАА-Т инфузии.

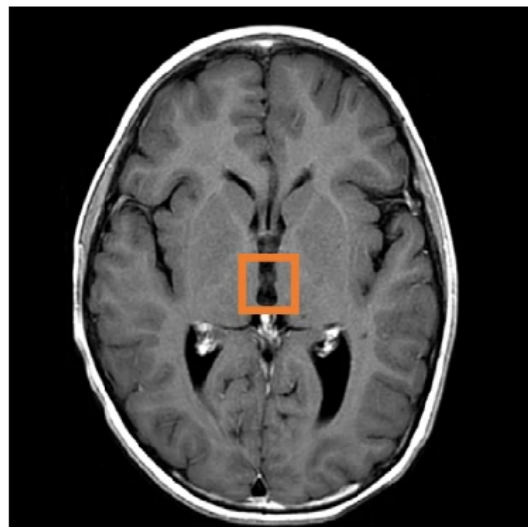
Откако специјалистите повторно ги прочитаа снимките на мозокот, почетната болест беше класифицирана како **немерлива, но проценлива**: доволно видлива за да се процени, но несоодветна за сигурно мерење на големината. Околу една година по последната инфузија, исчезнувањето на нецелната лезија ја поддржа авторската класификација на целосен одговор на снимање. Изворните податоци покажуваат интервал без болест подолг од **41,2 месеци од првата инфузија**, кој сè уште траеше на пресекот од 1 јануари 2026 година.

e

Pre-infusion (P41)



Post therapy year 1 (P41)



Овие T1-пондерирани MRI-снимки по контраст го покажуваат P41 пред инфузијата и една година по последната инфузија. Портокаловите квадрати, додадени од авторите на студијата, го означуваат регионот каде што пред инфузијата имало лезија што се засилува со контраст, а по 1 година ја немало; авторите го класифицирале тоа како целосен одговор. Исчезнувањето е реално и охрабрувачко набљудување, но овој единечен случај не може да ни каже што го предизвикало: почетната болест на P41 била проценлива, но не сигурно мерлива, детето примило повторно зрачење и хемотерапија пред ТАА-T, одговорот бил одложен и испитувањето немало контролна група.

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

Тоа е највпечатливото набљудување во испитувањето и причински најкревката приказна. Природниот тек на туморот е нецелосно дефиниран. Количината живо туморско ткиво на почетокот беше тешко да се потврди. Повторното зрачење и хемотерапијата дојдоа пред клетките. Одговорот беше одложен, а контролна група немаше.

Имунолошките докази не ја затвораат таа празнина. Студијата користеше **ELISpot анализа**, лабораториски тест што открива сигнали ослободени од поединечни T-клетки кога реагираат на избрана цел. Произведените клетки на P41 беа негативни според првичните правила за анализа на студијата. Позитивен резултат се појави само при помалку строга повторна анализа и подоцна беше отстранет поради загриженост за лажно позитивни резултати; тест-плочата била пукната, било можно протекување и не останал продукт за повторно тестирање. Истражувачите исто така не можеа да ги следат инфузираните клетки според нивните уникатни отпечатоци на рецепторите на T-клетките, наречени **клонотипови**. Не останал продукт за да се утврди кои отпечатоци ѝ припаѓале на инфузијата, а подоцнежните мешани примероци од имунолошки клетки во крвта биле користени само во поширока анализа, не за директно совпаѓање продукт-крв. Затоа достапните примероци не можеа директно да утврдат долгорочно опстојување или размножување на клетки од инфузираниот

продукт.

Што можат да покажат овие имунолошки тестови?

ELISpot прашува дали Т-клетките ослободуваат сигнал кога во лабораторија ќе бидат изложени на избрана цел. Следењето на рецепторскиот „отпечаток“ прашува дали истите семејства Т-клетки што се наоѓале во инфузираниот продукт подоцна можат да се најдат и измерат во крв или ткиво. Убедливо совпаѓање би можело да поддржи синџир од препознавање на целта до опстојување, но сепак не би докажало дека клетките предизвикале клинички одговор. Тука, техничките проблеми и недостигот на соодветно спарени примероци го оставија нецелосен дури и тој потпорен синџир.

Затоа студијата не покажа дека инфузираните клетки на P41 ги препознале предвидените цели, останале во телото или го предизвикале целосниот одговор.

P35: повеќе од 31,8 месеци, потоа следењето заврши

P35 влезе на 14-годишна возраст со медулобластом од степен 4, високоградусен рак на мозокот, првпат дијагностициран на 7-годишна возраст. До вклучувањето во испитувањето, болеста се вратила трипати и пациентот примил **17 третмани насочени кон болеста**.

По ТАА-Т, трудот пријавува продолжена стабилност на снимките без дополнителен антитуморски третман. Изворните податоци документираат интервал без болест подолг од **31,8 месеци од првата инфузија**. Во тој момент P35 ја напуштил студијата. Во статистиката на студијата, набљудувањето било **цензурирано**: следењето запрело таму, без претпоставка што се случило потоа. Не смее да се продолжи до конечниот датум на пресек на трудот.

На почетокот, болеста не можела ниту сигурно да се измери ниту доволно добро да се процени на снимки за да се класифицира одговор. Обемната историја на третмани и отсуството на рандомизиран компаратор прават невозможно интервалот да му се припише на една интервенција.

P36: операција и хемотерапија пред, таргетиран третман потоа

P36 влезе на 14-годишна возраст со детски глиобластом што се вратил по прогресија на стандардна хемотерапија плус зрачење и експериментален **PARP-инхибитор**, лек наменет да блокира еден од патиштата што туморските клетки ги користат за поправка на оштетена ДНК. Туморот напредувал околу три месеци пред првата инфузија; потоа следувале повторна операција и хемотерапија со темозоломид пред ТАА-Т.

Во текот на активниот ТАА-Т третман не била дадена терапија насочена кон болеста, но по последната инфузија Р36 примал седум месеци **CDK4/6-инхибитор**, таргетиран лек наменет да ја забави клеточната делба. Изворните податоци документираат интервал без болест подолг од **51,6 месеци од првата инфузија**, кој сè уште траел на пресекот на студијата.

Тој интервал е најдолгиот од трите. Но и тој се наоѓа во секвенца што вклучува операција, хемотерапија, ТАА-Т и подоцнежен таргетиран третман. Испитувањето не може да ги раздвои нивните ефекти.

Зошто „по“ не може да стане „поради“

Овие клинички приказни се важни токму затоа што нивните ограничувања се задржани до нив.

ReMIND не беше рандомизиран, немаше истовремена контролна група и не беше доволно голем ниту дизајниран за да тестира дали третманот делува. Рацете В и С обединија различни дијагнози, количества болест, претходни третмани и очекувани текови на болеста; нивното обединување беше опишен избор направен откако истражувачите ги виделе податоците. Рака С додаде хемотерапија пред инфузијата што ги намалува имунолошките клетки, а рака В не. Некои пациенти примиле дополнителна терапија по ТАА-Т. Луѓето што останале без прогресија имале многу малку видлив тумор на почетокот, што само по себе може да влијае на исходот.

ClinicalTrials.gov и трудот различно го бројат учеството. Регистарот во моментот наведува 33 лица како запишани и својата главна мерка за безбедност ја фокусира на првите 42 дена. Трудот и протоколот почнуваат со 51 лице што дале согласност, пријавуваат 33 што примиле инфузија и ги опишуваат главните прашања како безбедност, дали третманот може да се произведе и даде и која доза треба да продолжи понатаму. Оваа статија ги користи дефинициите од трудот и протоколот, наместо да ги меша двата системи на броење.

Ниту една од тие огради не ги прави трите интервали неважни. Тие определуваат каква тежина може да носи доказот.

Резултатот е **прелиминарен сигнал**: причина стратегијата да се тестира во студија дизајнирана да ја процени користа, со појасни биолошки мерења и споредбена група способна да го одвои третманот од селекцијата, временскиот распоред и другата неџа. Тоа не е доказ дека три деца биле излекувани со Т-клетки. Не е доказ дека клетките ја преминале крвно-мозочната бариера — заштитната граница меѓу циркулирачката крв и мозочното ткиво — и ги убиле туморите. И не е третман што семејствата во моментот можат да го побараат надвор од истражување.

Што следува

Практичното прашање на ReMIND — може ли третманот да се произведе и даде? — бара две бројки. ТАА-Т продукт на првата планирана доза на испитувањето или повисока беше произведен за 41 од 48 пациенти од кои била земена крв, додека 33 од 51 пациент што дал согласност примиле барем една инфузија. Процесот на производство на третманот исто така се подобрувал во текот на испитувањето. Клиничките истории оправдуваат понатамошна работа, но следната студија мора да постави поинакво прашање.

Истражувачите ќе треба да утврдат дали клетките сигурно ги препознаваат предвидените цели, каде патуваат, колку долго опстојуваат и дали исходите се подобруваат во споредба со друга нега. Ќе бидат потребни и поголеми студии за да се опишат невообичаените штети. Идно испитување дизајнирано да тестира корист мора да ги зачува разликите што оваа студија од фаза 1 не можеше да ги разреши: вид на тумор, количина на болест, хемотерапија пред инфузијата, претходен третман и третман даден потоа.

За семејствата што се соочуваат со детски мозочни тумори, неизвесноста не е исто што и празнина. Три долги интервали можат да заслужуваат внимание без да се претворат во ветување. Најпочитувачката верзија на надежта е онаа што ја кажува вистината за тоа колку многу сè уште не знаеме.

Уредничка белешка: што бројките не можат да понесат

Природно е да се посака оваа приказна да завршува со секое дете излекувано. Не завршува така. ReMIND беше спроведен кај болести при кои семејствата можат да се соочат со страшни избори, а клиничарите мора да дејствуваат без да знаат дали експериментален третман ќе помогне, нема да има ефект или ќе предизвика штета.

Студијата забележа долги интервали без болест. Забележа и тешки несакани настани и смрт на P27. Истражувачите го оценија тој фатален настан како можеби поврзан со ТАА-Т и веројатно поврзан со основната болест; снимањето беше во согласност со прогресија. Таа неизвесност не може да се разреши отпосле и не смее да се претвори во вина.

Кодот P27 ја штити приватноста на едно дете. Не треба да го претвори детето во апстракција. Зад секој број на пациент имаше млад човек, семејство што носеше одлуки под притисок и клинички тим одговорен за неа во околности во кои ниту една опција не доаѓаше со сигурност. Учесството не обврзуваше никого од нив да произведе надежен или „херојски“ исход, а смртта не станува прифатлива цена само затоа што подоцнежното истражување можеби ќе научи нешто од неа.

Медицинскиот напредок не го создаваат само третмани што лекуваат. Студија од фаза 1 може да утврди и што може да се произведе и даде, да идентификува доза за понатамошно тестирање, да покаже кои штети бараат внимание и да посочи

како мора да се промени протоколот. Тоа знаење не го оправдува страдањето. Тоа создава обврска чесно да се пријави, да се употреби за подоцнежните студии да бидат побезбедни и да се паметат луѓето што го овозможиле.

Кратко резиме

ReMIND беше рано испитување од фаза 1 на Т-клетки одгледани од сопствената крв на секој учесник и размножени во лабораторија за да реагираат на три протеини што можат да бидат присутни во канцерски клетки. Од 51 дете и млад возрасен со високоризични тумори на мозокот или ’рбетниот мозок што дале согласност, од 48 била земена крв, кај 41 бил произведен продукт на првата планирана доза или повисока, а 33 примиле барем една инфузија. Повеќето забележани здравствени проблеми биле благи или умерени, но тројца пациенти што примиле инфузија имале тешки или полоши настани оценети како барем можеби поврзани; двајца имале сериозни настани со оток на мозокот или туморот, можеби поврзани со третманот, вклучувајќи една смрт што го исполнила правилото на испитувањето за ограничување на дозата. Во групата со агресивен тумор на мозочното стебло, ниту една снимка не покажала доволно намалување или исчезнување за да го исполни однапред дефинираниот праг за одговор. Во групите со тумори надвор од мозочното стебло, тројца млади пациенти имале интервали без болест подолги од 31,8, 41,2 и 51,6 месеци од првата инфузија, вклучувајќи еден целосен одговор според критериумите на снимање. Следењето завршило кога еден пациент ја напуштил студијата; другите два интервала сè уште траеле на пресекој. Испитувањето немало контролна група, не било дизајнирано да утврди корист и не може да покаже дека експерименталната терапија со Т-клетки ги предизвикала тие исходи.

Проверка без претерување

Што покажува трудот: Персонализиран продукт од Т-клетки насочен кон три тумор-асоцирани протеини беше произведен на првата планирана доза на испитувањето или повисока кај 41 од 48 пациенти од кои била земена крв; 33 од 51 пациент што дал согласност примиле барем една инфузија. Статистички модел избра доза за подоцнежнo тестирање. Испитувањето ги документираше здравствените проблеми што се појавиле и забележа три долги интервали без болест по инфузијата.

Што е ветувачко, но недокажано: Дека експерименталните Т-клетки придонеле за контрола на болеста кај некои пациенти, особено кај оние со многу малку видлив тумор на почетокот, и дека пристапот би можел да стане клинички корисен по контролирано тестирање.

Што не покажува: Дека третманот излекувал три деца; дека го предизвикал целосниот одговор или долгите интервали; дека било демонстрирано оти инфузираните клетки на P41 ги препознаваат предвидените цели или остануваат во телото; дека пристапот делува кај овој агресивен тумор на мозочното стебло; или дека третманот е достапен или генерално безбеден.

Главни ограничувања: Ова беше рана студија за безбедност и доза во која сите знаеја кој третман се дава и никој не беше случајно распределен во споредбена група; 33 пациенти со различни дијагнози примија инфузија; раните знаци на корист не беа главното прашање; преживувањето се мереше од различни почетни точки меѓу групите; рака С содржеше само четири пациенти што примиле инфузија и користеше хемотерапија пред инфузијата што ги намалува имунолошките клетки; некои пациенти примаа други терапии; трите исклучителни случаи не почнаа со туморска област што можеше сигурно да се измери на снимки — P41 сепак имаше видлива болест што лекарите можеа да ја следат, додека P35 и P36 не можеа доволно добро да се проценат за да се класифицира одговор; лабораториските докази не можеа директно да ги поврзат инфузираните клетки со подоцнежните исходи; и еден фатален настан го исполни најтешкото правило на испитувањето за токсичност.

Колкава доверба треба да има општ читател? Висока доверба во тесните наоди за производството и давањето на третманот и за здравствените проблеми забележани во оваа група. Висока доверба дека трите документирани интервали се случиле по инфузијата. Ниска доверба дека експерименталната терапија со Т-клетки ги предизвикала тие исходи, затоа што ова испитување не било дизајнирано да одговори на тоа прашање.

Извори

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>