

対象疾患	全身性エリテマトーデス
使用する治験薬	BMS-986165 <経口薬>
治験デザイン	<p>第Ⅱ相試験</p> <p>A 群：実薬 1日1回 服用</p> <p>B 群：実薬 1日2回 服用</p> <p>C 群：実薬 1日2回 服用</p> <p>D 群：プラセボ 服用</p> <p>※ 医師や患者さんがどの群の治療を受けるかは選択できませんが、A 群、B 群、C 群または D 群のいずれかの治療を受けることとなります。</p> <p>※ 「プラセボ」とは、治験薬と色や形が同じですが、有効成分は入っていません。プラセボと治験薬をそれぞれ使って、治験薬による効果と、プラセボを飲んだことによる心理的な効果を比べて、治験薬が本当に有効なものかを客観的に評価します。</p>
参加いただける患者さんの条件	<p>以下の条件を満たす方が対象となります。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 文書により同意できる 2) 18～75 歳の男女 3) 症状が中等度から重度の全身性エリテマトーデスの症状がある 4) 全身性エリテマトーデスを 6 か月以上罹患している。 5) 一定の用量で免疫抑制剤/抗マラリア薬による基礎治療を行っている。コルチコステロイドは使用しても良いが、必須ではない。 <p>※ 上記の条件は概要であり、これらに該当していても参加できないことがあります。</p>
治験責任医師	リウマチ・膠原病内科 川野 充弘
治験依頼者	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
備考(企業 HP 等)	—