

対象疾患	クローン病
使用する治験薬	JNJ-64304500 <注射薬> ウステキヌマブ <注射薬>
治験デザイン	<p>第Ⅱ相試験</p> <p>A 群：JNJ-64304500 高用量 B 群：JNJ-64304500 中用量 C 群：JNJ-64304500 低用量 D 群：ウステキヌマブ E 群：プラセボ（場合によって 12 週目以降に JNJ-64304500 中用量投与）</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～E 群のいずれかの治療を受けることになります。</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) 年齢が 18 歳以上の男女 2) この 3 か月の間、中等症から重症の活動性クローン病に罹患している 3) 大腸炎、回腸炎または回結腸炎と診断されている 4) ドレーン用（機能的）ストーマ又はオストミーが、造設されていない <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	消化器内科 北村 和哉
治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
備考(企業 HP 等)	