

1872/1873

対象疾患	若年性特発性関節炎（JIA）
使用する治験薬	バリシチニブ（JAK 阻害薬）＜経口薬（錠剤 or 懸濁液）＞
治験デザイン	<p>第Ⅲ相試験</p> <p>A 群：治験薬バリシチニブ</p> <p>B 群：プラセボ</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 群のいずれかの治療を受けることになります。</p> <p>※ 一部の患者さんは、服薬量を決めるための投与期に参加いただく場合があります。</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> <p>【バリシチニブの長期治験への参加について】</p> <p>この治験を完遂した患者様や、二重盲検期間中に疾患が再燃し、この治験を中止した患者様などのうち、長期治験の参加基準に合致する方は、約 5 年間のバリシチニブの長期治験（実薬のみ）に参加いただけます。</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) 2 歳以上～17 歳の方（男女は問わない） 3) 16 歳になる以前に JIA のうち多関節炎、小関節炎（進展型）、付着部炎関連関節炎のいずれかと診断された方 4) 1 種類以上の従来型 DMARD または生物学的製剤による治療に対して効果不十分または不耐性の方 5) JAK 阻害薬の治療歴がない方 <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	小児科 井上 なつみ
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
備考(企業 HP 等)	https://trials.lillytrialguide.com/ja-JP/trial/4q06tGZPTqsikCQMw0kcYI?conditionId=xNONZBOuTmioUOSgY8YYY