

1938

対象疾患	心血管疾患
使用する治験薬	TQJ230 <注射薬>
治験デザイン	第Ⅲ相試験 A 群：TQJ230 B 群：プラセボ ※ 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 群または B 群のいずれかの治療を受けることになります。 ※ 「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。
参加いただける患者さんの条件	以下の条件を満たす方が対象となります。 1) 文書により同意できる 2) 18 歳以上 80 歳以下の男女 3) リポ蛋白 (a) が 70 mg/dL 以上 4) LDL コレステロールが適切に治療されている 5) 10 年以内の心筋梗塞または虚血性脳卒中の既往がある または末梢動脈疾患を有する 6) 妊娠していない、また治験中に妊娠を希望されない 7) 治験薬投与とそのスケジュールを守ることができる ※ 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。
治験責任医師	循環器内科 高村 雅之
治験依頼者	ノバルティスファーマ株式会社
備考(企業 HP 等)	