

対象疾患	心血管疾患
使用する治験薬	KJX839 <注射薬>
治験デザイン	第Ⅱ相試験 A 群：KJX839 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) 20 歳以上の男女 3) LDL コレステロールが高値で管理目標値に到達していない 4) スタチン系製剤を使用している患者さんについては最大耐用量で使用されている 5) 脂質低下療法はスクリーニングの 30 日以上前から一定（用量変更、薬剤変更がない）である 6) 妊娠または授乳中の女性ではない 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)	