

整理番号 1957

対象疾患	全身性エリテマトーデス
使用する治験薬	治験薬に関する情報は非公開
治験デザイン	<p>第Ⅱb 相試験</p> <p>A 群：プラセボ+標準治療</p> <p>B 群：治験薬 用量 B mg+標準治療</p> <p>C 群：治験薬 用量 C mg+標準治療</p> <p>D 群：治験薬 用量 D mg+標準治療</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、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) 文書による同意が可能な方 2) 同意の時点で 18 歳以上 75 歳以下の方 3) SLE の分類基準を満たす方 4) SLE の疾患活動性が一定以上の方 <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	川野 充弘
治験依頼者	アムジェン株式会社
備考(企業 HP 等)	該当なし