

1970

対象疾患	成人発症スチル病
使用する治験薬	ACZ885
治験デザイン	第Ⅲ相試験 実薬群のみ
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) 16 歳以上である 3) 成人発症スチル病と診断されている 4) ベースライン時に以下のとおり定義される疾患活動性をすべて有する患者 ● ベースライン前 1 週間以内に AOSD による発熱（体温 38℃ 超）が 1 日以上認められる ● 2 関節以上に活動性関節炎（圧痛又は腫脹）がみられる ● CRP \geq 10 mg/L 5) 2 週間以上のステロイドで効果不十分 6) 臓器機能が保たれている ※ 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	リウマチ・膠原病内科 川野 充弘
治験依頼者	ノバルティスファーマ株式会社
jRCT-No.	jRCT2011200022