

整理番号：1972

対象疾患	非糖尿病性慢性腎臓病
使用する治験薬	Finerenone（ミネラルコルチコイド受容体拮抗薬（MRA））〈経口薬〉
治験デザイン	<p>第Ⅲ相試験</p> <p>A 群：Finerenone10mg または 20mg</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 群または B 群の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) 文書により同意できる 2) 18 歳以上である 3) 慢性腎臓病と診断されている 4) 1 型または 2 型糖尿病と診断されていない 5) 臓器機能が保たれている <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	腎臓内科 遠山 直志
治験依頼者	バイエル薬品株式会社
jRCT-No.	－
備考(企業 HP 等)	－