

整理番号 2060

対象疾患	リポ蛋白(a)の高値
使用する治験薬	LY3819469（一般名：lepodisiran）＜注射薬＞
治験デザイン	<p>第3相試験</p> <p>A群：LY3819469</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> <p>1) 血液中のリポ蛋白(a)の濃度の値が高い方（175 nmol/L 以上）</p> <p>2) 次のいずれかに該当する方</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 18歳以上で、動脈硬化性心血管疾患の既往がある方</li> <li>・ 55歳以上で、心血管イベント発症のリスクを有する方</li> </ul> <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	多田 隼人
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
jRCT-No.	jRCT2051230205
備考(企業 HP 等)	<a href="https://www.lilly.com/jp/discovery/new_medicine_list">https://www.lilly.com/jp/discovery/new_medicine_list</a>