

整理番号 2063

対象疾患	IgA 腎症
使用する治験薬	VR-205（副腎皮質ステロイド）〈経口カプセル〉
治験デザイン	第Ⅲ相試験 単群：VR-205 16 mg
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) 18 歳以上の日本人である 3) 腎生検によって原発性 IgA 腎症の診断を受けている 4) RAS 阻害剤・SGLT-2 阻害剤・鉍質コルチコイド受容体阻害剤・魚油による治療を受けている場合、一定期間用量が安定している 5) eGFR 値・タンパク尿または UPCR の値が一定の基準を満たしている 6) 治験登録（Visit4）前 6 か月以内に扁桃摘出術を受けていない 7) 特定の疾患の既往歴がない、または合併していない 8) 本治験参加前に身体検査、心電図（ECG）、臨床検査、または尿薬物スクリーニングで臨床的に重大な異常がないことが確認された ※ 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	腎臓・リウマチ膠原病内科 岩田 恭宜
治験依頼者	ヴィアトリス製薬合同会社
jRCT-No.	jRCT2031240044
備考(企業 HP 等)	該当せず