

全身性エリテマトーデス の患者さまへ

🌸 治験に参加いただける方を募集しています 🌸

治験とは、新しくすりの候補を患者さまにご使用いただき、その有効性（くすりの効果）と安全性（副作用）を調べる試験のことです。試験結果を厚生労働省が審査し、承認された場合に新薬として使用が可能となります。

「この治験に参加いただける方」

- 18歳から75歳の方
- 24週以上前に全身性エリテマトーデスと診断されている方
- 全身性エリテマトーデスに対する基礎治療薬（免疫抑制剤1剤及び/又は抗マラリア薬1剤）を安定した用量で使用している方
- 他の自己免疫疾患（例：多発性硬化症、乾癬、炎症性腸疾患）に罹患していない方

※この他にも治験に参加いただくための各種基準があり、治験参加を希望する患者さまには問診や検査などで基準を満たすことを確認させていただきます。

「治験期間」

二重盲検投与期間（14ヵ月間）：

経口での治験薬（デュークラバシチニブ）の服用と標準治療、またはプラセボ（偽薬）の服用と標準治療のいずれかに無作為に割り付けられます。

非盲検長期継続投与（任意／約2年間）：

二重盲検投与期間を問題なく完了した患者さまは、任意で治験薬の服用と標準治療に参加いただけます。



募集期間 2024年10月まで（予定）

※定員に達したときには募集を終了いたします。

ご興味を持たれた方は、ご自身のかかりつけ医にご相談ください。

「問い合わせ窓口」

東京医科歯科大学病院

臨床試験管理センター

03-5803-5612



- ・ お問い合わせいただいた方のプライバシーは厳守します。
- ・ 治験への参加は、患者さまの自由な意思によるものです。参加を希望されない場合や、途中で参加を取りやめた場合でも、患者さまの治療に差し支えることもなければ不利益を受けることもありません。