

FXa 阻害剤投与中の急性大出血

管理番号: A353-1

- (1) 対象疾患: 血液凝固第 Xa 因子 (FXa) 阻害剤投与中の急性大出血
- (2) 使用される新薬 (治験薬): Andexanet alfa
- (3) 剤 型: 注射
- (4) 研究段階: 第 III b / IV 相試験
- (5) 治験に参加頂ける患者さんの身体状況 (患者選択基準)
 - ・18 歳以上の患者さん (20 歳未満の場合は代諾者の同意が必要です)
 - ・緊急に抗凝固薬の無効化を必要とする急性の大出血を起こしている患者さん
 - ・頭蓋内または脊髄内出血を起こしている場合、CT 検査または MRI 検査で出血が確認された患者さん
 - ・Andexanet の投与前 18 時間以内に、アピキサバン、リバーロキサバンまたはエドキサバン (エドキサバンは最終投与量が 30 mg 以上) のいずれか 1 つを投与された、または投与されたと考えられる患者さん

※上記の患者基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加出来ない事がありますので、ご了承ください。

- (6) 治験責任医師: 小林 麗 診療科: 脳神経内科
- (7) お問い合わせ先:
臨床研究センター 臨床研究事業部広報・相談支援室内
臨床研究・治験被験者相談支援窓口
052-951-1111 (内線: 2798)

※参加を希望される方は、必ず現在かかりつけの主治医にご相談ください。
試験の進行状況によりエントリーを中断している場合や試験を終了している場合がございます。ご了承ください。