

HIV-1/HBV 共感染

管理番号:B357-1

- (1) **対象疾患**: 未治療の成人 HIV-1/HBV 共感染
- (2) **使用される新薬(治験薬)**:ビクテグラビル/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミド
- (3) **剤 型**:錠剤
- (4) **研究段階**:第Ⅲ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)**
 - ・スクリーニング時の HIV-1 RNA 量が 500 コピー/mL 以上であり、HIV に対する抗レトロウイルス治療を受けたことがない方
 - ・HIV-1 感染症と診断された後に、抗レトロウイルス治療薬による治療歴の期間が 10 日以内の方
 - ・スクリーニング時の HIV-1 遺伝子型の検査で FTC(エムトリシタビン)及び TFV(テノホビル)に対する感受性が認められた方
 - ・HBV の治療を受けたことがない方(経口抗ウイルス治療が 12 週間未満の場合を除く)
 - ・スクリーニング時の HBV DNA 量が 2,000 IU/mL 以上の方
 - ・スクリーニング時の推定糸球体濾過率(eGFR)が 50 mL/分以上の方※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**: 横幕 能行 **診療科**: 感染症内科
- (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。