

(疾患名) 全身性エリテマトーデス

管理番号: P383-1

- (1) **対象疾患:** 全身性エリテマトーデス
- (2) **使用される新薬(治験薬):** (PF-06700841)
- (3) **剤 型:** 内服
- (4) **研究段階:** 第 2 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)**
 - 同意説明文書に署名した時点で 20 歳以上 75 歳以下の方
 - 予定されているすべての来院、治療計画、臨床検査、生活習慣の注意事項およびその他の治験手順を守っていただける方
 - 全身性エリテマトーデスと診断された方
 - スクリーニング来院時の血清検査で規定する基準に合致していることが確認された方
 - 一定用量で特定の全身性エリテマトーデス治療薬の投与を受けている方
 - 全身性エリテマトーデスが特定の活動性を有する方
 - 体重 35 kg 以上 130 kg 未満の方

※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:** 片山 雅夫 **診療科:** 膠原病内科

- (7) **お問い合わせ先:**
臨床研究センター 臨床研究企画管理部 CRC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。