

アクテムラ効果不十分の キャッスルマン病の患者さんへ

(アクテムラ：成分名トシリズマブ)

治験課題名：

トシリズマブ効果不十分の特発性多中心性キャッスルマン病を
対象としたシロリムスの

プラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験

(治験実施計画書No.:NUH03iMCD) (臨床研究実施計画番号：jRCT2071190029)

iMCD患者さんを対象に医師主導治験をおこなっております
お示した以外にも治験参加のための基準がございます
詳しくは治験調整事務局までお問い合わせください

治験の参加対象となる患者さん

- ☐ iMCDと診断されている方
- ☐ トシリズマブによる治療が効果が不十分な方
(治療期間：8週間以上)
- ☐ 18歳以上で文書によるご同意を頂ける方

本登録期限：2020年6月30日予定

治験実施医療機関：全国で約8力所の医療機関

※治験への参加希望をされる場合は治験調整事務局までご連絡ください。
お住いの近くの治験実施医療機関等の詳細をご案内いたします。

治験調整医師：長崎大学大学院 教授 川上 純
治験調整事務局：長崎大学病院臨床研究センター
iMCD調整事務局（担当：萩森/竹森）
電話:095-819-7726

月曜～金曜（祝日・休日除く）9：00～17：00

e-mail: imcd_nuh@ml.nagasaki-u.ac.jp