

シェーグレン症候群の患者様へ

～治験*にご参加いただける患者様を募集しております～

* 治験とは

厚生労働省の承認を得るために、被験者を対象に治験薬の有効性と安全性を調べる試験のことをいいます。

治験にご参加いただける方

- 18歳以上の方
- シェーグレン症候群の方
- 対症療法・局所療法で十分な効果を得られていない方
- 約90分の点滴を定期的に受けていただける方
- スマートフォンによる患者日誌の入力が可能な方

本治験では症状の程度によって
2種類の治験に分かれます

※上記以外にも条件があります。詳細は医師またはスタッフにお問い合わせください
※基準に合わない場合、治験にご参加いただけない場合があります。ご了承ください

組入れ期間：2025年4月 or 2025年3月 まで

※2種の治験それぞれで募集期間が異なります。詳細はお問い合わせください。

試験期間：最長420日間（予定）

※いずれの治験も少なくとも16回の来院がございます。

お問い合わせ

東京医療センター リウマチ膠原病内科

治験責任医師 鈴木 勝也

電話 03-3411-2526（臨床研究・治験推進室）

受付時間 9:00～17:00

※治験情報はjRCT（臨床研究等提出・公開システム）のホームページ
（臨床研究実施計画番号：2061230107・2061240009）や公式Webサイト
(<https://oasizresearchstudy.com/en-gb/>)でもご確認いただけます。