

「活動性クローン病」

の治験を実施しています

実施診療科: 消化器内科
治験責任医師: 津田 早耶

【ご参加いただける方】

- 中等症から重症のクローン病の方
- 3ヶ月以上前にクローン病と診断されている方
- 18歳以上で75歳以下の男女
- この治験への参加を希望して、文書により同意いただける方。
20歳未満の方の場合は、保護者等の方からも、文書による同意をいただける方。
- クローン病に対して下記のいずれかの治療薬を投与しているにもかかわらず、
排便回数が多い、腹痛などの症状がある方
 - ・副腎皮質ステロイドの経口剤、アザチオプリン、メルカプトプリン、メトレキサート
 - ・抗TNF α 抗体製剤(インフリキシマブ、アダリムマブ)、ウステキヌマブ

- * その他上記以外にも、参加いただくための条件があります。
- * 同意をいただいても、検査の結果、ご参加いただけない場合もありますのでご了承ください。
- * 治験に参加いただく患者さんのプライバシーにかかわる個人情報が、公表されることは一切ありません。
- * 治験にご参加いただいた場合、治験薬投与期間中に当院で行った検査(血液検査・画像等)の費用および一部のお薬代は、この薬を開発している製薬会社が負担いたします。

治験参加を希望される場合は、主治医と相談のうえ当院の診察を予約ください。

【お問い合わせ】

和歌山県立医科大学附属病院

臨床研究センター 治験管理部門

電話番号: 073-441-0547(直通)

受付曜日: 月～金曜日(土、日、祝日は休み)

受付時間: 9:00～17:00