

尋常性白斑の治験にご参加いただける患者様を募集しています。

本試験にご興味をもっていましたらぜひ担当医師にお声かけください。詳細に治験のご紹介をさせていただきます。

募集期間：2025/2/28 まで
問い合わせ先：皮膚科医局(078-382-6134)



この治験について

この治験では、治験薬である povorcitinib (ポボルシチニブ) の効果と安全性をプラセボと比較します。Povorcitinib は錠剤で、1日1回服用します。両膝や両手等、体の両側に斑点が現れる傾向のある非分節型白斑(白斑のなかでも最も多いもの)を有する成人の患者さんであれば、この治験に参加できる可能性があります。



この言葉の意味は？

治験：臨床試験とも呼ばれます。お薬や治療法がどの程度効果的であるかや、服用しても安全かどうかを調べるための研究試験です。治験薬がある病気の治療薬として承認されるためには、治験で効果的かつ安全であることが示される必要があります。

治験薬：研究中の新しいお薬や治療法のことです。

プラセボ：見た目は治験薬と同じですが、有効成分が入っていないものです。



この治験には、スクリーニング期間、投与期間、追跡調査期間の3つのパートがあります。各パートの概要を以下に示します。

スクリーニング期間

投与開始の28日前
この治験の参加基準を満たすかどうかを確認するため、治験担当医師がいくつかの検査や検診を実施します。

投与期間

1年目(投与0~52週目)
治験薬を服用するグループとプラセボを服用するグループのいずれかにランダムに割り付けられます。4~6週間ごとに当院に来院し(年間約11回の来院)、健康状態を確認するための検査と手順を受けていただきます。

2年目(投与52~104週目)
1年目を完了した方なら誰でも、もう1年参加を続けます。2年目には全員が治験薬を服用します。引き続き4~6週間ごとに当院に来院し(年間約10回の来院)、健康状態を確認するための検査と手順を受けていただきます。

追跡調査期間

投与108週目
治験薬を最後に服用してから30日後に来院していただきます。治験担当医師が健康状態を最終確認するための検査や手順を実施します。

