

# 全身型重症筋無力症

## 治験のご案内（皮下注射薬）

全身型重症筋無力症に対する新しい治療薬を開発するための治験を行っています。

### 治験とは？

開発中の薬を患者さんに使用していただき、その有効性（効果など）および安全性（副作用など）を確認し、厚生労働省から医薬品としての承認を得るために行う臨床試験のことです。

### この治験について

- ・皮下注射のお薬です。
- ・約4週間毎（初期は2週間毎）に来院していただき、必要な検査を実施後にお薬を皮下注射します。
- ・治験の参加期間は、約4年間です。登録者の状況によって参加期間は異なります。



### 対象となる患者さん

- ・18歳以上の方
- ・軽度～重度の全身型重症筋無力症（MGFAクラスⅡ～Ⅳ）の方
- ・全身型重症筋無力症の基礎治療薬を安定した用量で継続して使用されている方。
- ・重症筋無力症－日常生活動作（MG-ADL）の合計スコアが5ポイント以上であり、このスコアのうち50%超が眼以外の項目に起因する方。



この他にも基準がございます。QRコードにより詳細な内容が記載されておりますので、ご確認ください。

参加募集期間：2023年3月末頃まで

※登録状況によっては前後する可能性がございます

この治験に関するお問い合わせは、下記までご連絡をお願いいたします。

広島大学病院

脳神経内科 治験担当医師：杉本 太路

TEL：082-257-5467（脳神経内科外来 平日8:30～17:00）

相談窓口 広島臨床研究開発支援センター

TEL：082-257-5596（平日 8:30～17:00）

