

## 慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（CIDP）／多巣性運動ニューロパチー（MMN）患者に対する第 III 相試験について

日本神経治療学会 会員各位

CIDP および MMN の患者さんを対象とした治験を武田薬品工業株式会社が実施しており、本治験に参加していただける患者さんを募集しております。

目標症例数達成のため、日本神経治療学会員の先生方から治験参加施設への患者さんのご紹介に関して、ご協力をお願いできれば幸いに存じます。

下記の「治験の情報」をご覧ください、該当患者さんがいらっしゃる場合には、以下の「お問合せ窓口」までご連絡をお願いします。近隣の治験参加施設を紹介致します。

### お問合せ窓口

電話番号 : 0120-549-724

受付時間: 平日・土曜日・祝日 9:00~18:00 (日曜日・年末年始除く)

※ 受付時間外の場合はアナウンスが流れます。改めて受付時間内におかけ直してください。

### 治験の情報

開発相	第 III 相（オープンラベルの多施設共同治験）
主要目的	CIDP および MMN 患者を対象に薬剤の有効性、安全性を評価する
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none"><li>○ 18 歳以上の日本人の患者さん</li><li>○ EFNS/PNS 2010 基準に基づいて CIDP または MMN と診断されている患者さん</li><li>○ 静注用免疫グロブリンによる維持療法を 3 カ月以上継続中で症状が安定している患者さん</li></ul>
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"><li>● 直近の 8 週間でステロイドを使用している患者さんは参加できません</li><li>● 直近の半年間で免疫抑制薬などそのほかの治療を行っている患者さんは参加できません</li></ul>

◇本試験の詳細につきましては、下記ウェブサイトにも掲載されております。

Clinical Trials.gov

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05084053>

臨床研究実施計画・研究概要公開システム

<https://jrct.niph.go.jp/latest-detail/jRCT2051210110>