

2015年5月11日

多発性硬化症の患者様を対象とした治験へのご協力をお願い

現在、国立精神・神経医療研究センターでは多発性硬化症（MS）の患者様を対象とした新しいお薬の治験を行っています。今回の治験のお薬は、多発性硬化症の新規治療薬として、国立精神・神経医療研究センターが開発をしている経口薬（飲み薬）です。

この治験は、この治験薬を週に1回服用していただき、安全性や、治験薬の効果に関連するバイオマーカーの探索、治験薬の体内での動きを確認するために行います。

治験に参加していただけるかについての、主な基準は以下のとおりです。

- 再発寛解型多発性硬化症の患者様
- 20歳以上65歳未満の男性および女性
- 総合障害度評価尺度（EDSS）が7以下
- 治験薬の最終投与90日後まで、適切な避妊法を実施できる
- 神経学的に安定している

*他にも基準があるため、ご参加いただけない場合もございます

*ご興味のある方は、お気軽に下記までご連絡ください

《連絡先》

問い合わせ先：

国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター 病院

臨床研究推進部 臨床研究・治験推進室

臨床研究コーディネーター（担当：鈴木）

TEL: 042-341-2712（ダイヤルイン）内線：7289

受付時間：平日の8時30分～17時15分

E-mail: chicken23@ncnp.go.jp

有効期限： 規定の症例数が集まった時