

ギラン・バレー症候群（GBS）患者に対する第 III 相試験について

日本末梢神経学会 会員各位

GBS 患者さんを対象とした治験をアレクシオンファーマ合同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、日本末梢神経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。

「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「お問い合わせ窓口」までご連絡ください。近隣の治験参加施設を紹介いたします。

「お問い合わせ窓口」

電話番号：0120-726325

受付時間：平日・土曜日 9:00~17:00

※夜間及び日曜・祝日は留守番電話へご所属・お名前及びご連絡先を残していただけましたら翌営業日に折り返しご連絡いたします。

治験の情報

開発相	第III相（二重盲検、プラセボ対照、多施設共同治験）
主要目的	ギラン・バレー症候群患者を対象に有効性及び安全性を評価する
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none">● 18歳以上の方● GBS と診断された患者● GBS の症状発症前に走行可能であった患者● スクリーニング前2週間以内に GBS による筋力低下が発症した患者● 介助なしに 5 m 以上歩行不能な患者（進行性の FG3、又は FG4~FG 5）● IVIg 投与中、今後 IVIg 投与を開始する予定の患者

◇詳細につきましては、下記 URL をご参照ください。

Clinical Trials. gov

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04752566?term=Eculizumab&draw=2&rank=2>

臨床研究実施計画・研究概要公開システム

<https://jrct.niph.go.jp/>