



B型・C型肝炎、非アルコール性脂肪肝炎(NASH) による肝硬変の患者さまへ



進行した肝硬変(非代償性肝硬変*)の患者さまのための
治験にご協力いただける方を募集しています。

*:お腹に水が溜まつたり(腹水)、血中のアルブミン低下など進行した肝硬変のこと

この治験では、開発中の注射薬の効果や望ましくない作用があるかどうかを確認します。

主な参加条件

- ・ B型・C型肝炎または非アルコール性脂肪肝炎による肝硬変と診断された方
- ・ 18歳以上~80歳未満の方
- ・ 最寄りの治験施設に週2回(点滴時間:3~4時間)計24週間の通院ができる方
- ・ Child-Pugh 分類が B (中等度:7~9点)である
(スコアがわからなくとも、アンケートでご確認させていただきます)
- ・ 直近の血中アルブミン値が 2.6g/dL 以上~3.5g/dL 以下である

お問い合わせ

下記 URL または QR コードにアクセスして、治験内容、参加条件をご確認の上、
簡単なアンケートに答えてお問い合わせください。

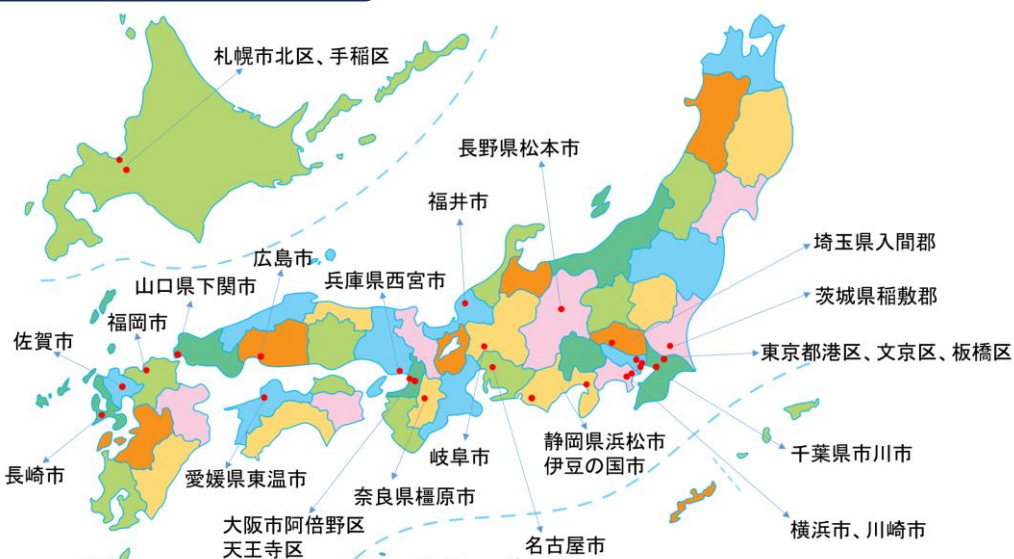
URL:<https://new-ing.jp/info/23058>
(「ニューイング 肝硬変 治験」で検索も便利です)

QR コード:



治験実施医療機関の所在地

※2024年3月時点



最新情報は上記 URL にアクセスしてください。進歩によって変動がありますので、ご了承ください。なお、エントリー期限・施設ごとの受け入れ数がございますので、ご興味のある方はお早めにご確認ください。応募時期によってはご参加いただけない可能性がございます。