

妊娠高血圧腎症を 対象とした治験のご紹介



治験の目的

今回の治験は、妊娠高血圧腎症に対する被験薬の有効性や安全性を調べることを目的としています。被験薬は、すでに日本国内でアンチトロンビン低下を伴う播種性血管内凝固症候群(DIC)などの治療薬として承認されており、通常診療で使用されている薬剤です。

治験の対象となる患者様

- 18歳以上の妊娠中の方
- 妊娠24週～32週未満の方
- 早発型重症妊娠高血圧腎症と診断された方

※上記以外にも参加基準がございます。参加基準に合わない持病をお持ちの方など、治験にご参加いただけない場合がございます。

治験の対象外となる患者様

- 早急な分娩が必要と判断される方
- コントロール困難な合併症又は重大な合併症を有する方
- 糖尿病合併妊娠又は明らかな糖尿病患者
- 先天性AT欠乏症の確定診断を受けている方
- 多胎妊娠の方
- 染色体異常を有する胎児又は重篤な奇形症候群の疑いがある胎児を妊娠している方

※上記以外にも除外基準がございます。除外基準に1つでも抵触した場合、治験にご参加いただくことはできません。

医師の判断により、途中で治験中止となる場合もございます。
患者様の安全性確保を目的として、**診療情報の提供**をお願いする場合がございます。



治験の流れ



治験参加期間は約6週間 ※ただし、分娩時期により異なります。

規定された検査を実施

- *投与される治験薬は、被験薬またはプラセボのいずれかとなり、ランダムに割付られるため、選択できません。
- *治験期間中、使用に制限がある薬剤がございます。
- *治験期間中、通常診療よりも採血量が多くなる場合がございます。
- *患者様は治験に参加されることに同意された後でも、いつでも治験の参加をやめることができます。その場合でも、医師が適切に診察、検査を行いますので、不利な扱いをうけることはありません。

お問い合わせ

本治験の候補となる患者様がいらっしゃいましたら、
ぜひ治験実施医療機関にご紹介ください。
治験実施医療機関：全国60以上のご施設



日本妊娠高血圧学会
薬剤治験ご案内ページ

連絡先 : 協和キリン株式会社 clinical.info.jp@kyowakirin.com

プライバシーは厳守されます。治験の実施にあたっては、医師の管理のもと、ご参加いただく方の安全性とプライバシーの保護を第一に行われます。個人情報保護法に基づき、個人情報は厳重に守られます。