

全身型重症筋無力（gMG）の 治験参加について



難治性全身型重症筋無力症（gMG）の成人患者さんを対象とした治験に参加していただける方を募集しています。

この治験について

🔍 この治験の目的は何ですか？

YTB323という新しい治験製品が、全身型重症筋無力症（gMG）の患者さんの治療として安全で有効かどうかを知るためです。

👤 だれが参加できますか？

- 18~65歳の男性もしくは女性
- gMGと診断されている方
- 今までのgMGの治療で効果がない方

👉 参加すると何が提供されますか？

- gMGの状態を綿密に診察します。

📍 どこで実施しますか？

治験の手順はすべて
京都大学医学部附属病院で実施します。

この治験でどういうことをしますか？

治験に参加していただく期間は **約2年4ヵ月**で、その後**13年間の追跡調査** があります。

来院回数は **治験製品投与前に約9回、治験製品投与後は14日間入院していただき、その後は18回**です。13年間の追跡調査期間は年に1回です。



治験製品は**1回のみ**静脈内に投与します。投与した後14日間は入院していただき、治験スタッフがあなたの体調を注意深く観察します。

治験来院時は何をしますか？

1回の来院でかかる時間は約1~4時間です。治験スタッフが以下の検査を実施してあなたのからだの状態を確認し、治験製品の安全性や効果を調べます。

👨‍⚕️ 身体的検査および神経学的検査

📄 gMGの症状および関連評価の確認

🧪 血液検査

💓 バイタルおよび心臓の検査

🚽 尿検査

主治医向けの案内資料を用意しています。

あなたの主治医の先生に「主治医向け案内資料」を見ていただき、治験の参加についてご相談ください。主治医の先生がこの治験に参加できる可能性があるかと判断された時は、主治医の先生から連絡いただきます。

資料は脳神経内科ホームページより、ご確認いただけます。

京都大学医学部附属病院 脳神経内科ホームページ>患者さんへ>臨床試験・治験・研究案内

<https://neurology.kuhp.kyoto-u.ac.jp/patients/trial/>



※京都大学医学部附属病院への問い合わせは、**必ず主治医を通じてお願いいたします。**