

患者様ご紹介のお願い

時下、先生におかれましては益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

現在、当科を含めた多施設で、**中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎**の患者さまを対象とし、**グセルクマブ（商品名：トレムフィア®）**の国際共同臨床試験を実施しております。

つきましては、別紙記載の条件に該当される疾患の患者さまがおられましたら、ご紹介賜りたく存じます。ご多用の折、誠に恐縮ではございますが、是非とも先生のお力添えを頂けますよう、何卒宜しくお願い申し上げます。

主な選択基準

- ・18歳以上(男女問わず)
- ・modified Mayo スコア 4~9 の中等症~重症の活動性 UC
- ・抗 TNF α 抗体製剤、ベドリズマブ、トファシチニブ効果不十分又は忍容性がない、又はステロイド、6-MP、AZA で効果不十分又は忍容性がない
- ・ステロイド依存例

主な除外基準

- ・直腸のみ又は結腸の 20cm 未満に局限した UC に罹患している
- ・ストーマを有する
- ・瘻孔がある、又は瘻孔の既往歴がある

組み入れ期限：2022 年 3 月末

ご多忙の中大変恐縮ではございますが、該当する患者様、該当する可能性のある患者様がいらっしゃいましたら、下記連絡先へご連絡を宜しくお願い申し上げます。

治験実施医療機関：近畿大学病院 消化器内科

〒589-8511 大阪府大阪狭山市大野東 377-2

（代表）072-366-0221

治験責任医師：工藤 正俊 （担当：米田 頼晃）

Mail：y-komme@mvp.biglobe.ne.jp