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 $TNF \alpha$ 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 未満に限局した 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

<u>治験責任医師:工藤 正俊 (担当:米田 頼晃)</u>

Mail: y-komme@mvb.biglobe.ne.jp