

原発性免疫不全症患者を対象とした シロリムスの有効性および安全性を検討する 第II相臨床試験

リンパ組織腫大・腸炎・自己免疫性血球減少症を伴う
原発性免疫不全症（PID）を対象とした医師主導治験を実施しています。

被験者募集期間：2023年6月末まで（予定）
実施医療機関：全国5施設

“ 主な選択基準

- PIDJ（PIDの疾患レジストリ<<https://www.jsiad.org/pidj>>）に登録され、以下のいずれかの疾患と診断された患者さん
活性化PI3K-delta症候群（APDS）、CTLA4ハプロ不全、LRBA欠損症、IPEX症候群、自己免疫性リンパ増殖症候群（ALPS）、分類不能型免疫不全症（CVID）*、mTOR関連のPID*
*専門委員会の確認が必要になります。
- リンパ組織腫大、腸炎、自己免疫性血球減少症のいずれかを有する患者さん
- ステロイド治療で効果が不十分、または副作用でステロイド治療の継続が望ましくない患者さん
- 月齢2カ月以上で、錠剤または顆粒剤が服用できる患者さん
- 造血幹細胞移植を受けていない患者さん

上記以外にも細かな基準が設定されているので、これらを満たしても試験に参加できないこともあります。

詳細は、公開データベースでご確認いただけます。

JRCT登録番号：

対象となり得る患者さんがいらっしゃいましたら、ぜひご紹介ください。

問い合わせ先：東京医科歯科大学病院 小児科 03-5803-5674
臨床試験管理センター 03-5803-5612

