

変形性膝関節症の患者さんへ

再生医療等製品の医師主導治験に参加していただける方を募集しています。

治験とは…

厚生労働省に「細胞を使った新しい薬の候補」を「再生医療等製品」として承認を受けるため、患者さんにご協力いただき、有効性と安全性を確認するための試験です。今回の治験は医師が計画して実施する医師主導治験です。

◆ 参加条件

- エックス線検査により変形性膝関節症 KL2またはKL3と診断された方
- 膝に疼痛のある方
- 登録前10年以内に変形性膝関節症の治療を目的としてヒアルロン酸注射を受けた経験がある方

* この他にも参加基準があり、ご参加いただけない場合があります。あらかじめご了承ください。

** 治験参加後の15週間の間にMRI検査によって軟骨の厚みが一定以上、減少している方のみが注射の段階に進めます。



◆ 参加期間：

82週間（観察期間含む）

◆ 試験デザイン：2重盲検試験

この治験は参加された患者さんに、「細胞」と「プラセボ（自己血清）」の2グループに分かれていただき、どちらかの注射を受けていただきます。あなたがどちらのグループに入るかを選んだり、知ることはできません。「プラセボ」グループの方には、観察期間終了後に「細胞」注射を行います。

募集期間 2023年3月～2023年6月（予定）

お問い合わせ先

東京医科歯科大学病院 臨床試験管理センター
03-5803-5612（土日祝日を除く 9:00-17:00）
実施診療科：整形外科