

ALSの方対象の治験について

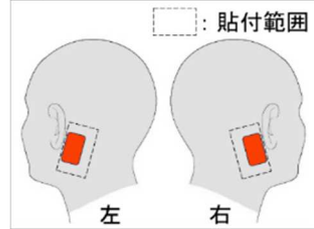
ご参加いただける方



- 18歳以上 80歳以下の方
- 毎日よだれの症状でお困りの方
- 治験に参加していただくためのその他の基準を満たしている方

※上記基準に該当した場合でも治験にご参加いただけない場合がございます。

治験の薬はどんな薬？



★唾液の分泌を抑える効果を期待した貼り薬です

- 医師の指示により片耳のみ、または両耳の後ろに1枚ずつ貼付し、1日1回貼り替えます。
- 少数の患者さんを対象とした試験を経て、現在は全国規模で第Ⅱ／Ⅲ相試験を実施しております。
- 懸念される主な副作用は抗コリン作用による口内乾燥、散瞳などです。

治験のスケジュールは？

★参加期間：約1年2か月間

盲検期（8週間）

長期投与期（48週間）

後観察期（4週間）

- 本治験の参加に同意後、最初の4か月は約1か月に1回の来院、その後は約2か月に1回の来院となります。
- 盲検期中どこかの時点でプラセボを貼付する期間があります。
- 長期投与期中は必ず実薬を貼付します。

★治験中に実施すること

診察、血液・尿検査、唾液量測定、心電図、認知機能検査、アンケート調査など

その他

- 疾患のための治療は治験参加中も継続できます。
- 治験のための検査費用等は治験依頼者が負担いたします。