

“症候性先天性CMV感染児”

の“医師主導治験”にご参加いただける方を募集中です

症候性先天性CMV感染児で抗サイトメガロウイルス薬が有効かつ安全であるかを検証することを目的とした単群での治験です。現在、症候性先天性CMV感染に対する適応のある薬剤はなく、適応外で使用されているのが現状です。

患者さんを安全に治療するために、早期の適応取得が必要です。

【治験にご参加いただける方】

- * 生後21日以内に尿中CMVキットで陽性の方
- * 生後2か月以内の方
- * 在胎期間32週以上で出生された方
- * 治験への登録時の体重が1,800g以上の方
- * 聴覚障害・網膜脈絡膜炎・中枢神経異常のある方



* その他にも基準があります。詳細はJRCTのHPを参照ください。

(<https://jrct.niph.go.jp/search> で「研究の名称」に「バルガンシクロビル」と入力し検索)

* 登録は2020年2月から2021年7月、治験薬投与期間は6か月間です。

* 本治験のホームページ：<https://cmv-chiken.jp/>

この治験に興味のある場合や、詳しい内容をお知りになりたい場合は、お気軽にご連絡ください！

【お問合せ先】

神戸大学医学部附属病院
臨床研究推進センター

078-382-6729

(平日9:00~17:00)

ctrpj-vgcv@med.kobe-u.ac.jp



全国6大学で実施

