

ヒドロキシクロロキンの有効性及び安全性証明

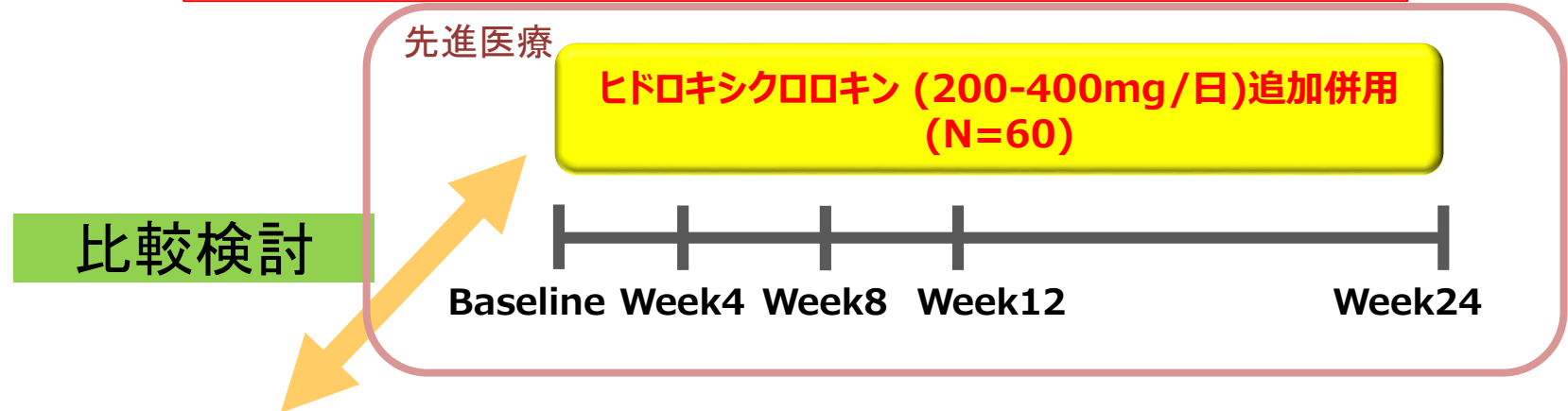
対象患者

3ヶ月以上(4週以上は同一用量)の①もしくは②+DAS28 \geq 2.6+腫脹、圧痛関節がそれぞれ1つ以上

- ①メトトレキサート内服中で予後不良因子(RF/抗CCP抗体陽性、骨びらんあり、高疾患活動性)
- ②抗リウマチ薬2剤以上内服歴

Primary endpoint

24週時ACR20改善達成率



ヒストリカルコントロール 24週間データ
(慶應の既存データの中から、年齢、性別、罹病期間、
DAS28による疾患活動性、MTX使用の有無、使用
DMRDsの個数、血清反応等をマッチ)
(N=60)