

好酸球性多発血管炎性肉芽腫症 (EGPA)

Drug: Mepolizumab

Condition: EGPA

Title: A study to investigate mepolizumab in the treatment of eosinophilic granulomatosis with polyangiitis

ID: NCT02020889 (<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02020889>)

Phase: Phase 3

Status: Completed

コメント : Mepolizumab は IL-5 に対するヒト化モノクローナル抗体.

一次エンドポイントである 24 週以上の寛解期間 (BVAS 0 かつ PSL 4mg/日以下)

は, mepolizumab 群で 28%, placebo 群で 3%であった (P<0.001). もう一つの

一次エンドポイントである 36 週・48 週での寛解率は, mepolizumab 群で 32%,

placebo 群で 3%であった (P<0.001)

(<http://us.gsk.com/en-us/media/press-releases/2016/gsk-announces-phase-iii-study-of-mepolizumab-meets-co-primary-endpoints-and-all-secondary-endpoints-in-patients-with-eosinophilic-granulomatosis-with-polyangiitis/>).