

IM011-1069

Une étude pour évaluer l'efficacité et la sécurité de deucravacitinib chez les adultes atteints du syndrome de sjögren actif

Promoteur(s) : **Bristol-Myers Squibb**

Recrutement : ouvert



Centres participants



2



219

Dernière modification : 2024-09-04

DESCRIPTION DE L'ÉTUDE

Le but de cette étude est d'évaluer l'innocuité et l'efficacité de deux doses de Deucravacitinib chez des participants adultes atteints du syndrome de Sjögren actif.

RECRUTEMENT

Profil des participants

- Tous

Condition médicale (spécialité visée)

Domaine de recherche

Donnée non disponible

Critères de sélection

Critères d'inclusion

- * Satisfaire les critères de classification du syndrome de Sjögren (SjS) de 2016 de l'American College of Rheumatology/European League Against Rheumatism avec une durée de la maladie (à partir du diagnostic) d'au moins 16 semaines avant le dépistage.
- * Avoir un SjS modéré à sévère ESSDAI ≥ 5 .
- * Durée courte de la maladie (≤ 10 ans) avant le dépistage.
- * Un flux salivaire stimulé total (SWSF) $\geq 0,05$ millilitres/minute (mL/minute).
- * Antigène associé au syndrome de Sjögren positif (anti-Ro/SSA) au dépistage.

Critères d'exclusion

- * Maladie auto-immune autre que SjS (par exemple, polyarthrite rhumatoïde, lupus érythémateux systémique [SLE], sclérodermie systémique).
- * Fibromyalgie active avec des symptômes ou des signes de douleur qui interféreraient avec l'évaluation articulaire ou nécessitant un ajustement de la médication dans les 3 mois précédant le dépistage pour contrôler les symptômes ; les participants avec une fibromyalgie bien contrôlée sous traitement stable peuvent par ailleurs être considérés.
- * Condition médicale associée au syndrome sec.
- * Exposition antérieure aux inhibiteurs de la tyrosine kinase 2 (TYK2) tels que deucravacitinib ou composés apparentés.
- * D'autres critères d'inclusion/exclusion définis par le protocole s'appliquent.

Cohortes

autres centres

Donnée non disponible

LOCALISATION ET CONTACTS

Centre principal

IME INSTITUTO MEDICO ESPECIALIZADO

📍 CABA,

Recrutement local: OUVERT

Coordonnées pour le recrutement

✉ clinical.trials@bms.com 855-907-3286

Chercheurs

Donnée non disponible

Centres au Québec

DIEX RECHERCHE SHERBROOKE

📍 SHERBROOKE, QUEBEC

Recrutement local: OUVERT

Coordonnées pour le recrutement

✉ clinical.trials@bms.com 855-907-3286

Chercheurs

Donnée non disponible

CENTRE DE RECHERCHE MUSCULO-SQUELETTIQUE

📍 TROIS-RIVIERES, QUEBEC

Recrutement local: OUVERT

Coordonnées pour le recrutement

✉ clinical.trials@bms.com 855-907-3286 ✉ clinical.trials@bms.com 855-907-3286

Chercheurs

Donnée non disponible

Aussi disponible à: KAHOKU-GUN, (ISHIKAWA), TAIYUAN, (SHANXI), BIRMINGHAM, WROCLAW, ATHENS, GRENOBLE CEDEX 09, (ISÈRE), PLOVDIV, CANNOCK, (STAFFORDSHIRE), WOLVERHAMPTON, (WEST MIDLANDS), ANKARA, (ANKARA), WROCLAW, ...

et 209 autres villes.

Date: 16/09/2024 18:20:24