

招募溃疡性结肠炎患者

我院脾胃肝胆科将于近期开展一项随机、双盲双模拟、阳性药单用/联合平行对照、多中心临床研究，评估卡比孜胶囊治疗溃疡性结肠炎（蓝色胆液质型）的有效性和安全性，该项目为新奇康药业股份有限公司作为申办方，目的是评估卡比孜胶囊治疗溃疡性结肠炎（蓝色胆液质型）的有效性和安全性。本研究已经经过北京中医药大学东方医院临床研究伦理委员会审查同意。

本项目研究对象为：轻中度活动期溃疡性结肠炎（维医诊断为蓝色胆液质型）

- (1) 年龄 18 周岁至 75 周岁（包括临界值）；
- (2) 符合溃疡性结肠炎的西医诊断标准，经结肠镜检查 and 黏膜活组织检查确诊为活动期；
- (3) 符合溃疡性结肠炎蓝色胆液质型维吾尔医诊断标准者；
- (4) 病情程度为轻、中度，4 分 $\leq$ 改良 Mayo $\leq$ 10 分，且内镜发现评分 $\geq$ 2 分；

研究疗程为：8 周。

若自愿参加者，请到我院脾胃肝胆科咨询或查阅有关研究简介。

研究涉及的电子结肠镜及组织活检、12 导联心电图、血常规、血生化（肝功能、肾功能、电解质、血脂）、血沉、C 反应蛋白、粪便钙卫蛋白、尿常规、便常规、尿妊娠（仅育龄妇女）等检查、试验用药，将由新奇康药业股份有限公司支付。

招募期限：即日起—2025 年 11 月 30 日。

计划招募人数：6 例

联系人： 李老师

联系方式：17864700993