

尋常性白斑に対する308-MEL治療におけるビタミンD3外用剤の併用効果の確認

1. 対象患者: 20歳以上65歳未満の汎発型尋常性白斑患者で、**頭頸部に病変**をもつ
2. 対象患者数: 50例(朝塗布群:20例、夜塗布群:20例、参照群:10例)
3. 目的:安全性・有効性の評価、QOLの変化
4. 臨床研究期間:6ヶ月
5. 観察・検査スケジュール

	開始日	3ヶ月	6ヶ月	中止時
同意取得	○	—	—	—
背景調査	○	—	—	—
診察・問診	○	○	○	○
臨床検査	○	○	○	○
有効性評価	○	○	○	○

6. 評価項目

白斑面積の変化

VASI score改善度の評価

Labで計測される色彩変化

QOL(DLQI)改善度の評価

安全性(有害事象の比較)