

MINDD STIM+

국내 확증 임상시험 결과

임상시험제목

경증 및 중등증 주요우울장애환자에서 YMS-201B (MINDD STIM+)를 이용한 우울 증상 개선 효과에 대하여 유효성 및 안전성을 평가하기 위한 개방형, 단일군, 다기관 확증 임상시험

실시기관



서울성모병원



인제대학교



고려대학교안산병원



분당서울대학교병원



순천향대학교병원
SOON CHUN HYANG
UNIVERSITY HOSPITAL

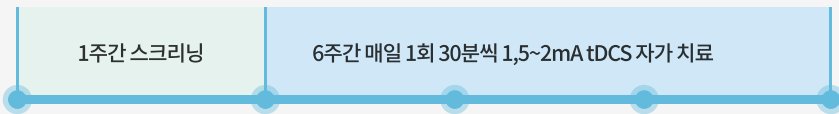


한양대학교
춘천성심병원

참여대상자

19세 이상 65세 이하의 경중증 단극성 및 비정신병적 주요우울장애 환자 66명

방법



피험자 등록(병원)



치료개시(재택)



치료 시작 2주 후

치료 시작 4주 후

- 자극 직후, 1시간, 2시간 후 통증평가
- 진통제 사용 횟수 평가

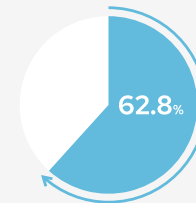
종료방문(병원)



주요결과

MINDD STIM+ 적용 후 6주 시점에서 우울증상을 평가하는 K-BDI-II 점수가 목표 관해율에 도달한 피험자의 비율이 62.8%로 보고되었으며, 임상시험기간동안 중대한 이상반응은 보고되지 않음

우울증상 평가
목표 관해율 도달 비율



MINDD
STIM+