

骨髓異形成症候群

管理番号:S293-2

- (1) 対象疾患: 骨髓異形成症候群(MDS)、慢性骨髓単球性白血病(CMML)
- (2) 使用される新薬(治験薬): グアデシタビン(SGI-110)
- (3) 剤 型: 注射
- (4) 研究段階: 第Ⅲ相試験
- (5) 治験に参加頂ける患者さんの身体状況(患者選択基準)
 - 1)この治験の手順を正しく理解したうえで守ることができ、文書による同意取得が可能な 20 歳以上の方
 - 2)MDS または CMML と診断された方
 - 3)日常活動能力がこの治験の基準を満たす方
 - 4)MDS または CMML に対するアザシチジンの治療をこれまでに受けたことがあり、その後で悪化や再発をした方, 治療に反応しなかった方。
 - 5)以下の基準のうち少なくとも 1 つに該当する方
 - ・骨髓中の未熟血液細胞の数が基準を満たしている方
 - ・8 週間以内に規定量以上の輸血を必要とした方※上記の患者基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加出来ない事がありますので、ご了承ください。
- (6) 治験責任医師: 飯田 浩充 診療科: 血液内科
- (7) お問い合わせ先:
臨床研究センター 臨床研究事業部広報・相談支援室内
臨床研究・治験被験者相談支援窓口 米島・中村
052-951-1111(内線:2170)

※参加を希望される方は、必ず現在かかりつけの主治医にご相談ください。
試験の進行状況によりエントリーを中断している場合や試験を終了している場合がございます。ご了承ください。