

白血病

管理番号:A299-4

- (1) 対象疾患:FLT3-ITD 遺伝子変異陽性急性骨髄性白血病
- (2) 使用される新薬(治験薬):キザルチニブ
- (3) 剤 型:内服
- (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)
 - ・ 年齢が20歳以上75歳以下の方
 - ・ 初発の急性骨髄性白血病、または骨髄異形成症候群や骨髄増殖性腫瘍から続発した急性骨髄性白血病の方
 - ・ 特有の遺伝子変異 (FLT3-ITD) を有する方 (治験開始後に結果が判明し、遺伝子変異が陰性の場合は治験終了となります)
 - ・ 日常生活に大きな支障がない方 (歩くことができ、軽い作業や座っての作業を行うことができる)

※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。