

## (白血病)

管理番号:A263-5

- (1) 対象疾患:急性骨髄性白血病(FLT3 遺伝子変異陽性)
- (2) 使用される新薬(治験薬):(ASP2215/gilteritinib)
- (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)
  - ・同意をいただいた時の年齢が 20 歳以上の方
  - ・初めて急性骨髄性白血病と診断され、これまでに急性骨髄性白血病の治療を行っていない方(一部の治療を除く)
  - ・治験参加時の骨髄検査または血液検査にて FLT3 遺伝子変異が陽性と診断された方
  - ・強力な寛解導入療法が適応にならない方

※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  
052-951-1111(内線:2798)

※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。