骨髄異形成症候群（MDS）

管理番号：A345-1

1. 対象疾患：低リスク骨髄異形成症候群（MDS）
2. 使用される新薬(治験薬)：ASTX727（及びデシタビン配合錠)
3. 剤　型：内服
4. 研究段階：第I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)

・ 20歳以上の患者

・ MDSと確定診断され，国際予後システム（IPSS）リスク分類でLow又はintermediate-1に分類される患者

・ 治験薬投与開始前8週間以内に以下の基準を少なくとも1つ満たす患者

- 4単位以上の赤血球の輸血された，又は少なくとも2回の血液学的検査の結果でヘモグロビン値8.5 g/dl未満

- 少なくとも2回の血液学的検査の結果で好中球絶対数500/mm3未満

- 少なくとも2回の血液学的検査の結果で血小板数50,000/mm3未満

※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。

1. 治験責任医師：飯田 浩充　　　　　　　　　　　　診療科：血液内科
2. 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。