

急性骨髄性白血病及び骨髄異形成症候群

管理番号:A354-1

- (1) **対象疾患:** 再発又は難治性(R/R)急性骨髄性白血病(AML)又は R/R 高リスク骨髄異形成症候群(MDS)
- (2) **使用される新薬(治験薬):**(ASP7517)
- (3) **剤 型:**注射
- (4) **研究段階:**第 1/2 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)**
 - ・R/R AML 又は R/R 高リスク MDS と診断された成人の被験者
 - ・Cycle 1 Day 1 で血小板数 50,000/ μ L 以上(用量漸増コホートのみ)
 - ・AML 患者の場合, Cycle 1 Day 1 の末梢血絶対芽球数が 20,000/ μ L 未満
 - ・スクリーニング前 28 日以内の心エコー検査(ECHO)又はマルチゲート収集スキャン(MUGA)において, 左室駆出率が 45%未満の被験者は除外となります。
 - ・活動性のコントロール不能な感染症を有する被験者は除外となります。

※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。