

急性骨髄性白血病、骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病

管理番号:C364-1

- (1) **対象疾患**: 進行・再発又は難治性の以下に示す血液がん
・骨髄異形成症候群(MDS)、慢性骨髄単球性白血病(CMML)又は急性骨髄性白血病(AML)(急性前骨髄球性白血病(APL)を除く)
- (2) **使用される新薬(治験薬)**: CTX-712
- (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)**
 - ・WHO 改訂版第 4 版による MDS、CMML 又は AML (APL を除く) と診断されている方
 - ・標準的な治療法により効果が得られなかった、又は適切な標準的治療法がなかった方
 - ・同意取得時の年齢が 20 歳以上の方
 - ・治験薬投与開始前 14 日以内の臨床検査において決められた基準を満たす方

※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。