

血液がん

管理番号:0381-1

- (1) 対象疾患: 骨髄異形成症候群(MDS)
- (2) 使用される新薬(治験薬):(Magrolimab)
または
使用される医療機器:()
- (3) 剤型: 注射
- (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)
 - ・性別不問、年齢(同意取得時): 20 歳以上
 - ・治験薬投与開始前日から治験薬投与開始 29 日目の検査終了時まで入院が可能
 - ・MDS と診断され、IPSS-R リスク分類が intermediate、high 又は very high の患者
 - ・アザシチジンの添付文書をもとに、アザシチジンによる治療が適切と判断した患者
 - ・スクリーニング時の検査において白血球数が $20,000/\mu\text{L}$ 以下の患者
 - ・ECOG Performance Status が 0~1 の患者
 - ・臨床上必要な場合、輸血を受ける意思がある患者

※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 臨床研究企画管理部 CRC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。