

『MRD陽性の完全寛解または部分寛解の急性骨髄性白血病（AML）及び高リスク骨髄異形成症候群』の治験に参加いただける患者さんを募集しています。

募集期間2023年6月まで

※予定より早く終了する場合や
延期する場合があります

参加期間：約17週間

治験に参加いただける方

- ① WHO分類(2016)の定義によるMRD陽性の完全寛解または部分寛解の急性骨髄性白血病と診断されている方
- ② 骨髄異形成症候群と診断され、IPSS-Rのスコアが3.5点以上とし、前治療歴（抗腫瘍薬、免疫抑制療法、サイトカイン療法、蛋白同化ステロイド、同種造血幹細胞移植）のある方

✓20歳以上の方

※上記の他にも参加いただくための条件があります。
診察や検査の結果、参加いただけないことがあります
ので、あらかじめご了承ください。

治験とは

患者さんにご協力いただき、新しい薬の安全性と効果を確認するための臨床試験のことです。

この治験について詳しく知りたい方や参加を希望される方は、下記の相談窓口までご連絡ください。

相談窓口：東京大学医科学研究所附属病院
TR・治験センター

問い合わせ時間：月～金曜日 9:00～17:00

TEL：03-5449-5462

適格性の確認

