

FLT3 変異を伴わない初発急性骨髄性白血病（AML）の方へ

当院では、治験に参加して頂ける方を募集しております。

治験題目

FLT3 変異陰性の初発急性骨髄性白血病（AML）患者を対象に、ダウノルビシンまたはイダルビシンとシタラビンによる寛解導入療法及び中間用量シタラビンによる地固め療法を midostaurin またはプラセボと併用する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検試験

治験の目的

本治験の目的は、本治験では、FLT3 変異を伴わない初発急性骨髄性白血病（AML）患者を対象に、標準的な寛解導入療法及び地固め療法に Midostaurin/プラセボを併用投与後、維持療法で Midostaurin/プラセボ単剤投与した際の有効性及び安全性を評価する。

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

治験期間：おおよそ7年と3か月間

この治験は FLT3 変異を伴わない初発急性骨髄性白血病の患者さんを対象としています。主な参加条件は次のとおりです。

1. 18 歳以上
2. この治験で規定された検査・観察スケジュールを守っていただける方

診療科：血液内科

治験責任医師：池添 隆之

連絡先：臨床研究センター TEL024-547-1771（平日9時～17時）