

Intermediate, High, Very high リスクの

骨髓異形成症候群（MDS）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

IPSS-R 基準に基づき intermediate, high, 又は very high リスクの骨髓異形成症候群（MDS）の成人患者を対象として、MBG453 静脈内投与を脱メチル化剤と併用する、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅱ相多施設共同試験

治験の目的

本治験では、intermediate, high, 又は very high リスクの骨髓異形成症候群（MDS）の患者さんを対象に、標準的な治療に、MBG453 を併用した際の有効性及び安全性を評価することを目的としています。

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4年と10か月間

intermediate, high, 又は very high リスクの骨髓異形成症候群（MDS）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）