



# 治験のご案内

## 🔍 治験とは？

「薬の候補」を健康な成人や患者に使用して、効果や安全性、治療法（適正な投与量や投与方法）などを確認する目的で行われる「臨床試験\*」のことを「治験」といいます。

製薬会社は「治験」の結果をもって厚生労働省に申請し、薬として承認されてはじめて、多くの患者に安心して使われるようになります。

\*臨床試験とは、健康な成人や患者を対象に新しい薬や治療法の効果や安全性を科学的に調べる方法です。

## 🔍 この治験の目的

これまでに治療を行っていない急性骨髄性白血病（AML）の方々に、寛解導入療法（シタラビン・イダルビシン）および地固め療法（高用量シタラビン）に加えて、治験薬を経口で服用していただきます。治験薬でどのような副作用がどのくらいの程度や頻度で発現するかを調べ、また、治験薬がどの程度効果があるのかを確かめます。さらに、治験薬の血液中の濃度の推移（薬物動態）および体内での作用のしかた（薬力学）なども調べます。

## 🔍 募集している診療科

血液内科

## 🔍 治験責任医師

池添 隆之

## 🔍 募集している患者さん

FLT3 変異が陽性の初発急性骨髄性白血病（AML）の方

## 🔍 参加いただける可能性のある方（このほかにも条件があるため、ご参加いただけない場合もございます。）

- ・ 20 歳以上の方
- ・ 未治療の初発急性骨髄性白血病と診断された方
- ・ FLT3 遺伝子変異が陽性の方

## 🔍 ご参加いただく期間

最大でおよそ 3 年間

## 🔍 お問い合わせ先

詳細なご説明をお聞きになりたい方は下記までお問い合わせください。

福島県立医科大学附属病院

臨床研究センター 024-547-1771(平日 9:00-17:00)