

未治療の骨髄異形成症候群（MDS）の患者様へ 治験参加にご協力頂けませんか？



治験の対象となる方

- ✓未治療の骨髄異形成症候群と診断された方
- ✓治療開始を予定されている方

*他にも条件があるため、治験登録前の検査（スクリーニング検査）の結果によっては、ご参加頂けない場合があります。詳細は主治医の先生へご相談ください。

治験の詳細

本治験の情報は、臨床研究等提出・公開システム（jRCT）および ClinicalTrials.gov にも掲載されております。以下の URL をクリックしてご確認ください。

* jRCT 番号 jRCT2051240209

<https://jrct.mhlw.go.jp/latest-detail/jRCT2051240209>

* ClinicalTrials.gov 番号 NCT06465953

<https://clinicaltrials.gov/study/NCT06465953>



なお、治験とは試験段階のものであり研究を伴います。本治験の治験薬は有効性・安全性が確立していないもので、それらの評価を厳密な管理のもとに行う段階です。また、服用する治験薬の副作用が生じるリスクがあり、治験への参加に伴う検査内容・検査方法等の詳細を含め、治験実施医療機関において直接説明を受けて頂く必要があります。

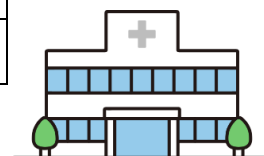
治験薬について

本治験薬は、骨髄異形成症候群（MDS）の患者さんにとっては新しい治療薬の候補となりますが、IDH1 変異を有する急性骨髄性白血病（AML）の患者さんに対しては、すでに日本で使用されています。

治験実施医療機関

この治験は、以下の医療機関で実施しています。

都道府県	実施医療機関	都道府県	実施医療機関
神奈川県	東海大学医学部附属病院	福井県	福井大学医学部附属病院
神奈川県	北里大学病院	兵庫県	姫路赤十字病院
福岡県	九州大学病院		



お問い合わせ先

この治験への参加をご希望の方は、主治医の先生とご相談の上、**主治医の先生より**以下の日本セルヴィエ株式会社の問い合わせ窓口へご連絡ください。なお、**患者様の個人情報（氏名、生年月日、診療情報等）のご記載はご遠慮ください**ますようお願いいたします。

☆E-mail: clinicaltrials.jpn@servier.com

SERVIER
moved by you