

対象疾患	こつすいいけいせいしょうこうぐん 骨髄異形成症候群
対象年齢	20 歳以上の方
性別	男女問わない
治験課題名	骨髄異形成症候群患者を対象とした ASTX030 の第 I 相試験
開発相	第 1 相
治験薬	28 日間を 1 サイクルとして、ASTX030 を 1 日 1 回 7 日間服用と 21 日間の休薬期間を繰り返します。サイクル 2 以降は、治験担当医師があなたの状態を観ながら、継続参加を希望されるのかを確認します。

参加を考えられている方へ

治験への参加登録は、治験を実施している医療機関で治験の説明や検査を受けていただいた後、治験のスケジュールに合わせて同じ医療機関を受診していただくこととなります。治験参加を希望される方は、実施医療機関にお問い合わせください。

参加できる主な基準

- ・ FAB 分類^注でこつすいいけいせいしょうこうぐん
骨髄異形成症候群と診断された方
 - ・ 肝臓や腎臓、呼吸の機能が一定の基準範囲内である方
- ※ 上記以外にも多くの基準があります。

注 FAB (French-American-British) 分類：骨髄中の細胞全体に占める白血病細胞の割合で急性白血病や骨髄異形成症候群などを診断する方法の一つです。

参加できない主な基準

- ・ この治験薬の服用開始前 3 週間以内にこつすいいけいせいしょうこうぐん
骨髄異形成症候群に対する化学療法、ホルモン療法、抗体療法、放射線療法、及びその他抗がん作用を目的とした探索的治療などを受けた方
 - ・ この治験薬の服用開始前 4 週間以内に他の治験薬や個人輸入薬を服薬された方
 - ・ 造血幹細胞移植^{造血幹細胞移植}を受けた方、または予定されている方
- ※ 上記以外にも多くの基準があります。

参加施設：治験の詳細な内容や最新の実施状況については、実施医療機関まで直接お問い合わせください。

山形大学医学部附属病院	東京医科大学病院
京都府立医科大学附属病院	福島県立医科大学附属病院

NTT 東日本関東病院	大阪市立総合医療センター
近畿大学病院	埼玉医科大学病院
長崎大学病院	日本医科大学付属病院

[臨床試験等提出・公開システム\(jRCT\)](#) に公開している医療機関名を掲載しています。