

1908

対象疾患	多発性骨髄腫
使用する治験薬	AMG701 <注射剤>
治験デザイン	第 I 相試験、第 II 相試験
参加いただける患者さんの条件	<p>以下の条件を満たす方が対象となります。</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) 文書により同意できる</li><li>2) 18 歳以上である</li><li>3) 再発または難治性の多発性骨髄腫</li><li>4) ECOG（米国東海岸がん臨床研究グループ）のパフォーマンスステータスが 0~2 である</li><li>5) 自家幹細胞移植を受けた場合 90 日以上経過している</li><li>6) 多発性骨髄腫の中樞神経系浸潤がない</li></ol> <p>※ 上記の条件は概要であり、これらに該当していても参加できないことがあります。</p>
治験責任医師	血液内科 高松 博幸
治験依頼者	アムジェン株式会社
備考(企業 HP 等)	