

対象疾患	骨髄線維症
使用する治験薬	Navitoclax（BCL-2 阻害剤）〈経口薬〉
治験デザイン	<p>第Ⅲ相試験</p> <p>A 群：Navitoclax + ルキシソリチニブリン酸塩</p> <p>B 群：利用可能な最良の治療</p> <p>※ 医師や患者さんがどの群の治療を受けるかは選択できませんが、A 群または B 群のいずれかの治療を受けることになります。</p>
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"> 1) 18 以上の方 2) 原発性骨髄線維症、真性多血症後骨髄線維症または本態性血小板血症後骨髄線維症と診断されている方 3) 骨髄線維症のリスク分類が中間リスク-2 または高リスクの方 4) 過去に 1 種類の JAK2 阻害薬の投与を受けたことがある方 5) 脾腫（脾臓の拡大）がある方 <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 細川 晃平
治験依頼者	アツヴィ合同会社
備考(企業 HP 等)	