

対象疾患	急性骨髄性白血病
使用する治験薬	Mocravimod (免疫調節薬) <経口薬>
治験デザイン	<p>第Ⅲ相試験</p> <p>A 群 : Mocravimod 1 日あたり 1mg B 群 : Mocravimod 1 日あたり 3mg C 群 : プラセボ</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、B 群またはC 群のいずれかの治療を受けることになります。</p> <p>※ 「プラセボ」とは、治験薬と色や形が同じですが、有効成分は入っていません。プラセボと治験薬をそれぞれ使って、治験薬による効果と、プラセボを飲んだことによる心理的な効果を比べて、治験薬が本当に有効なものかを客観的に評価します。</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) 急性骨髄性白血病と診断されている 2) 第一寛解の状態 (CR1) の高リスクまたは中リスクの急性骨髄性白血病である、または第二寛解の状態 (CR2) の全リスクレベルの急性骨髄性白血病である 3) 同種造血細胞移植を受けることを予定している 4) 日常生活に大きな支障がない 5) 18 歳以上 75 歳未満である 6) 体重が 50kg 以上である 7) 参加することに文書で同意できる <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 宮本 敏浩
治験依頼者	Priothera S.A.S.
jRCT-No.	jRCT2011230008
備考 (企業 HP 等)	https://priothera.com/our-pipeline/ (英語)