

2065

対象疾患	再発又は難治性の多発性骨髄腫
使用する治験薬	Mezigdomide <経口薬> カルフィルゾミブ <注射剤> デキサメタゾン <経口薬/注射剤>
治験デザイン	第 3 相試験 <日本人コホート> mezigdomide+カルフィルゾミブ+デキサメタゾン <ステージ 2> A 群 : mezigdomide+カルフィルゾミブ+デキサメタゾン B 群 : カルフィルゾミブ+デキサメタゾン ※ 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。
参加いただける 患者さんの条件	以下の条件を満たす方が対象となります。 1) 文書により同意できる 2) 18 歳以上である 3) 規定されている来院スケジュールやその他の規定を守る意思があり 実行できる 4) 重度の疾患、臨床検査値の異常、または精神疾患がない 5) 別の治験に参加していない 6) 妊娠中または授乳中の女性、若しくは治験参加中に妊娠を希望し ている女性ではない ※ 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。
治験責任医師	高松 博幸
治験依頼者	ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社
jRCT-No.	jRCT2071230095
備考(企業 HP 等)	https://www.bms.com/jp