

2092

対象疾患	急性骨髄性白血病
使用する治験薬	JNJ-75276617(Bleximenib)＜経口剤＞
治験デザイン	第 II 相試験 Bleximenib 群のみ
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) WHO 2022 分類に基づき、初診で急性骨髄性白血病（AML）と診断されている 18 歳以上の成人 2) 定義を満たした再発・難治性の急性骨髄性白血病（AML）（造血幹細胞移植の有無を問わない）である 3) KMT2A-r（遺伝子再構成／転座）又は NPM1 異常を有する急性骨髄性白血病（AML）である 4) 全身状態が良好（ECOG performance status グレード 2 以下） 5) menin-KMT2A 阻害薬による治療歴がない 6) 移植片対宿主病の既往歴がない 7) 臓器機能が保たれている 8) 治験に参加することに文書で同意できる 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	血液内科 井美達也
治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
jRCT-No.	jRCT2011240023
備考(企業 HP 等)	—