

治験番号：333

## 対象となるがん腫

同種幹細胞移植後の急性骨髄性白血病

## 使用される新薬

治験薬：ベネクレクスタ

一般名：ベネトクラクス

## 治験に参加いただける患者さんの身体状況（患者選択基準）

- ・ベネトクラクスの投与中に疾患進行が認められなかった（該当する場合）
- ・移植前処置前の骨髄中の芽球の割合が10%未満
- ・C1D1前7日以内の末梢血中の芽球数が0
- ・移植後の骨髄中の悪性芽球の割合が5%未満
- ・Cycle 1 Day 1 前1 週間以内に48 時間以上間隔を空けて2 回測定したANCが1,000/ $\mu$ L以上; 血小板数50,000/ $\mu$ L以上。
- ・ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染、活動性B 型肝炎ウイルス（HBV）/ ウイルス価の高いC 型肝炎ウイルス（HCV）が認められない

注：上記の患者選択基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加できないことがありますので、ご了承ください。