Première étude d'administration à l'homme, en ouvert, avec escalade de dose, visant à évaluer la sécurité, la pharmacocinétique et la pharmacodynamique de l'ABD-3001 en monothérapie chez les patients atteints de leucémie aiguë myéloïde en rechute/réfractaire ou de syndromes myélodysplasiques à risque élevé/très élevé, non éligibles à une thérapie ciblée intensive ou de nouvelle génération

Investigateur principal: Lina BENAJIBA

https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCTo5601726

Première étude d'administration à l'homme, en ouvert, avec escalade de dose, visant à évaluer la sécurité, la pharmacocinétique et la pharmacodynamique de l'ABD-3001 en monothérapie chez les patients atteints de leucémie aiguë myéloïde en rechute/réfractaire ou de syndromes myélodysplasiques à risque élevé/très élevé, non éligibles à une thérapie ciblée intensive ou de nouvelle génération

Investigateur principal: Lina BENAJIBA

https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCTo5601726