

悪性リンパ腫

管理番号:A334-1

- (1) 対象疾患:血管免疫芽球性 T 細胞リンパ腫
- (2) 使用される新薬(治験薬):CC-486(経口用アザシチジン)
- (3) 剤 型:内服(錠剤)
- (4) 研究段階:第Ⅲ相試験
- (5) 治験に参加頂ける患者さんの身体状況(患者選択基準)
 - ・ 同意書への署名時点で 18 歳以上の方
 - ・ 治験の開始前に、治験の内容を理解し、自由意思により同意書へ署名できる方
 - ・ 来院日スケジュールなどの決まりを守ることができる方
 - ・ 以下のいずれかに該当し、過去に全身療法を受けたことのある方
 - 血液免疫芽球性 T 細胞リンパ腫
 - 濾胞性 T 細胞リンパ腫
 - 節性末梢性 T 細胞リンパ腫
 - ・ 血液検査の結果、骨髄機能が治験参加可能と判断されている方
 - ・ 妊娠可能な女性の場合、妊娠検査の結果が陰性の方
 - ・ この治験で定める避妊方法に従うことに同意できる方

※上記の患者基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加出来ない事がありますので、ご了承ください。

- (6) 治験責任医師:永井 宏和 診療科:血液内科

- (7) お問い合わせ先:

臨床研究センター 臨床研究事業部広報・相談支援室内
臨床研究・治験被験者相談支援窓口 米島・中村
052-951-1111(内線:2170)

※参加を希望される方は、必ず現在かかりつけの主治医にご相談ください。
試験の進行状況によりエントリーを中断している場合や試験を終了している場合がございます。ご了承ください。