

(疾患名) B 細胞性非ホジキンリンパ腫

管理番号: G371-5

- (1) 対象疾患: びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫と新たに診断され、アントラサイクリンに不適格な患者
- (2) 使用される新薬(治験薬): Epcoritamab (GEN3013; DuoBody®-CD3 × CD20)
- (3) 剤 型: 注射剤(皮下注射)
- (4) 研究段階: 第 II 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)
 - ・新たに診断された CD20 陽性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫、T 細胞 / 組織球豊富型大細胞型の B 細胞リンパ腫、グレード 3b の濾胞性リンパ腫
 - ・年齢が 75 歳以上で、アントラサイクリン含有療法 / 細胞傷害性化学療法に不適格である
 - ・Lugano 基準に基づき測定可能な病変を有する
 - ・Ann Arbor 病期 II~IV の疾患を有する

※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 臨床研究企画管理部 CRC室内
臨床研究・治験被験者相談支援窓口
052-951-1111(内線: 2798)

※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。