

## 悪性リンパ腫

管理番号: H412-1

- (1) 対象疾患: 再発・難治性非ホジキンリンパ腫
- (2) 使用される新薬(治験薬): (HH2853)
- (3) 剤 型: 内服
- (4) 研究段階: 第1b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)
  - ・同意説明文書の内容を理解し、本人からの自由意思により同意説明文書に署名することができる方。
  - ・18 歳以上の男性又は女性患者。
  - ・非ホジキンリンパ腫と診断され、少なくとも 1 次治療を受けた後に再発または難治であると診断された方。
  - ・放射線療法の既往については、その有無は問わない。

※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。