

末梢性 T 細胞リンパ腫

管理番号:L335-1

- (1) 対象疾患:再発・難治性の末梢性 T 細胞リンパ腫
- (2) 使用される新薬(治験薬):ロイコボリン錠(LVN)
- (3) 剤 型:内服
- (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)
 - ・過去に PTCL の診断をうけ、これまでに 1 種類以上の薬物療法を受けている方
 - ・年齢が 20 歳以上の方
 - ・骨髄、肝臓、腎臓の機能が保たれている方
 - ・歩いたり身の回りのことができ、1 日の半分以上はベッドを離れていることができる方

※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。