

悪性リンパ腫

管理番号:M348-1

- (1) 対象疾患:悪性リンパ腫
- (2) 使用される新薬(治験薬): 非公開
- (3) 剤 型:内服
- (4) 研究段階:第 I 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)
 - ・年齢が満 20 歳以上の方
 - ・過去に全身化学療法を実施し、新たな治療が必要な方
 - ・この治験の血液検査の基準をすべて満たしていることが確認された方
 - ・心電図検査および心エコー検査でこの治験への参加に問題がないと判断された方
 - ・妊娠可能な女性の場合は、事前検査の妊娠検査が陰性である方

※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。