

びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫

管理番号:M404-1

- (1) **対象疾患**:再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫(DLBCL)
- (2) **使用される新薬(治験薬)**:MT-2111(一般名:Loncastuximab tesirine)
CD19 を標的とする抗体薬物複合体です。2 レジメン以上の全身療法後の再発又は難治性大細胞型 B 細胞性リンパ腫の適応で、米国では迅速承認、欧州では条件付き承認されており、製品名 Zynlonta® として既に販売されています。
- (3) **剤 型**: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)**
 - ・2017 年 WHO 分類に基づき、以下のいずれかと診断された方
 - びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫・非特定型(DLBCL, NOS)
 - インドレント B 細胞リンパ腫から組織学的進展した DLBCL
 - DLBCL の形態を示す MYC 及び BCL2 と BCL6 の両方か一方の再構成を伴う高悪性度 B 細胞リンパ腫
 - ・2 つ以上の全身療法を施行したが再発した又は難治である方
 - ・18 歳以上の日本人の方
 - ・各臓器機能が規定内に保たれている方

※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。