

## リンパ腫

管理番号:A315-1

- (1) **対象疾患**:再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(CLL)／小リンパ球性リンパ腫(SLL)、マントル細胞リンパ腫(MCL)
- (2) **使用される新薬(治験薬)**:Acalabrutinib
- (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)**
  - ・**再発又は難治性 CLL/SLL の患者**:CLL/SLL に対し 1 つ以上の前治療を受けた後で再発した又は治療に抵抗性があり、IWCLL 2008 基準(Hallek 2008)で活動性疾患に該当する CLL/SLL の診断が確認された患者
  - ・**再発又は難治性 MCL の患者**:MCL に対し 1 つ以上の前治療を受けた後で再発した又は治療に抵抗性があり、直近の治療レジメンで部分奏効(PR)以上を達成できなかった、又は直近の治療レジメン施行後に病勢進行が確認された MCL との診断が確認された患者

※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。