

再発・難治性の血管免疫芽球性 T細胞リンパ腫の患者さんへ

経口剤(錠剤)の 治験のご案内



治験の概要

本治験は、治験薬(経口剤)と、治験担当医師が選んだ既存の治療法(2種類の注射剤のうちいずれか1種類)を比較して、治験薬の有効性・安全性を調べることを目的としております。

治験薬について

本治験薬は、既に骨髄異形成症候群(MDS)での治療薬として承認されている注射薬(皮下/静脈)を、経口剤(錠剤)として開発中の薬剤です。

この薬剤は、血管免疫芽球性T細胞リンパ腫の患者さんの症状改善に対して開発が進められています。

治験にご参加いただける方

- 18歳以上の方
 - 以下のいずれかの診断を受けている方
 - ・血管免疫芽球性T細胞リンパ腫
 - ・濾胞性T細胞リンパ腫
 - ・TFH表現型を伴う節性末梢性T細胞リンパ腫
 - 抗がん剤治療などの全身療法を受けたことがある方
 - 過去に脱メチル化薬を使用したことがない方
- ※その他条件があります。

治験を実施しているエリア

北海道・宮城県・茨城県・埼玉県・千葉県・東京都
神奈川県・愛知県・大阪府・岡山県・福岡県

※医療機関の詳細はお電話にてご説明いたします。

治験参加のお申込み・お問い合わせ



0120-948-434

受付時間 平日10:00-18:00まで(土日祝を除く) 募集期間 2021年3月まで(予定)

※条件により、本治験にご参加いただけない場合があります。詳細はお電話にてご確認ください。

※定員に達した場合はご参加いただけないことがあります。あらかじめご了承ください。

本治験のご案内

治験の概要	<p>本治験は、治験薬(経口剤)と、治験担当医師が選んだ既存の治療法(2種類の注射剤のうちいずれか1種類)を比較して、治験薬の有効性・安全性を調べることを目的としております。</p>
治験薬について	<p>本治験薬は、既に骨髄異形成症候群(MDS)での治療薬として承認されている注射薬(皮下/静脈)を、経口剤(錠剤)として開発中の薬剤です。この薬剤は、血管免疫芽球性T細胞リンパ腫の患者さんの症状改善に対して開発が進められています。</p>
治験にご参加いただける方	<ul style="list-style-type: none"><input checked="" type="checkbox"/> 18歳以上の方<input checked="" type="checkbox"/> ・血管免疫芽球性T細胞リンパ腫<ul style="list-style-type: none">・濾胞性T細胞リンパ腫・TFH表現型を伴う節性末梢性T細胞リンパ腫のいずれかの診断を受けており、抗がん剤治療などの全身療法を受けたことのある方<input checked="" type="checkbox"/> これまでに脱メチル化薬を使用したことがない方<input checked="" type="checkbox"/> 悪性リンパ腫の所見が中枢神経系に認められない方<input checked="" type="checkbox"/> 他のがんに合併していない方 <p>※その他条件があります。 ※条件により、本治験にご参加いただけない場合があります。詳細はお電話にてご確認ください。</p>
治験の募集期間	<p>2021年3月まで(予定)</p> <p>※治験の状況により、募集期間が変更される場合がございます。あらかじめご了承ください。</p>
実施工アリア	<p>北海道・宮城県・茨城県・埼玉県・千葉県・東京都・神奈川県・愛知県 大阪府・岡山県・福岡県</p> <p>※医療機関の詳細はお電話にてご説明いたします。</p>
治験参加の流れ	 <p>お電話でお申込み 0120-948-434 (フリーダイヤル)</p> <p>主治医の先生と 治験参加について相談</p> <p>→</p> <p>治験実施施設にて 治験に参加</p>
治験参加のお申込み・お問い合わせ	<p> 0120-948-434</p> <p>受付時間 平日10:00-18:00まで(土日祝を除く)</p> <p>運営会社  株式会社QLife(キューライフ) 〒105-0001 東京都港区虎ノ門4-3-9 住友新虎ノ門ビル7階</p> <p>※条件により、本治験にご参加いただけない場合があります。詳細はお電話にてご確認ください。 ※定員に達した場合はご参加いただけないことがあります。あらかじめご了承ください。</p>