

ろほうせい 未治療の濾胞性リンパ腫の患者様・ご家族の方へ 治験にご協力いただける方を募集しています

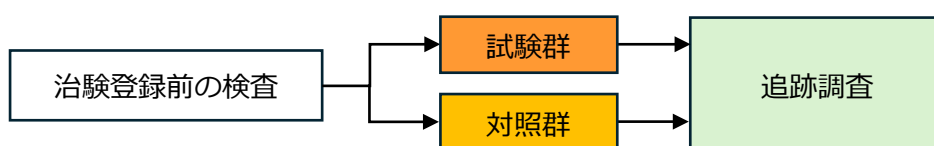
● 治験の対象となる方

- 未治療の濾胞性リンパ腫で、中間リスクまたは高リスクの方（FLIPI が 2～5）
- 治療が必要な方（詳細は主治医の先生にご相談ください） 等
- ※ 他にも条件があり、診察や検査結果によって治験に参加できない場合があります。



● 治験の概要

- 治験登録前の検査（スクリーニング検査）で、治験の参加条件を満たすかどうかを確認します。
- 参加条件を満たす場合、試験群か対照群のどちらか一方にランダムで割り当てられます。
 - ◇ 試験群：新しい治療薬の候補です。詳細は下記の「治験薬について」をご参照ください。
 - ◇ 対照群：日本で認可されている標準療法です。



- 治験の詳細は、臨床研究等提出・公開システムの詳細検索（右記の QR コードまたは <https://jrct.mhlw.go.jp/search>）で、臨床研究実施計画番号に「2011240017」と入力して検索してください。



● 治験薬について

- 試験群で使用する治験薬は、がん化した B 細胞の CD20 抗原と、免疫細胞の一つである T 細胞の CD3 抗原に同時に結合して、免疫細胞をがん細胞に引き寄せて攻撃しやすくさせるお薬です。
- 試験群で使用する治験薬（皮下注射製剤）は新しい治療薬の候補ですが、治験薬の静注製剤は、再発または難治性の濾胞性リンパ腫の患者さんに対して、日本や欧米で使用されています。

● 治験実施医療機関

- この治験は、以下の医療機関で実施しています。

都道府県	医療機関名
北海道	北海道大学病院
東京都	国立がん研究センター中央病院
東京都	虎の門病院
東京都	がん研究会有明病院
神奈川県	神奈川県立がんセンター

都道府県	医療機関名
愛知県	名古屋大学医学部附属病院
岐阜県	岐阜大学医学部附属病院
大阪府	下記お問い合わせ窓口より主治医の先生へお伝えします
京都府	京都大学医学部附属病院
福岡県	九州大学病院

● お問い合わせ先

- この治験についてご質問のある方は、以下の中外製薬お問い合わせ窓口へ直接ご連絡ください。
- この治験への参加をご希望の方は、主治医の先生とご相談の上、**主治医の先生から**以下の中外製薬お問い合わせの窓口へご連絡ください。治験実施医療機関のご連絡先をお伝えいたします。
 - ◇ E-mail : clinical-trials@chugai-pharm.co.jp
 - ◇ 電話 : 0120-049-699（受付時間 9:00～17:30 [土・日・祝日ならびに当社休日を除く]）
- ※ お問い合わせの際は、「中外製薬の未治療の濾胞性リンパ腫の治験について」とお伝えください。

● 参考情報：治験とは

- 治験の一般的なご説明は、中外製薬 Web ページ 治験がはじまるまで（右記の QR コードまたは <https://www.chugai-pharm.co.jp/ptn/clinical-trial/index.html>）をご覧ください。

