

1943

対象疾患	再発又は難治性（R/R）B 細胞性非ホジキンリンパ腫（B-NHL）
使用する治験薬	epcoritamab（DuoBody-CD3xCD20）＜注射薬＞
治験デザイン	第 I / II 相試験
参加いただける患者さんの条件	<p>以下の条件を満たす方が対象となります。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 文書により同意できる</li> <li>2) 20 歳以上</li> <li>3) アジア人種かつ日本民族</li> <li>4) DLBCL（de novo 又は組織学的形質転換）または FL グレード 1～3A である</li> <li>5) 再発又は難治性疾患かつ前治療として 1 つ以上の抗 CD20 mAb 含有療法を含む少なくとも 2 つの全身抗腫瘍療法の施行歴がある</li> <li>6) CD20 が陽性であること</li> <li>7) CT, MRI または PET-CT で確認される測定可能病変を有すること</li> </ol> <p>※ 上記の条件は概要であり、これらに該当していても参加できないことがあります。</p>
治験責任医師	血液内科 岩城 憲子
治験依頼者	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン株式会社
備考(企業 HP 等)	