

治験番号：301

対象となるがん腫

膠芽腫、GradeIII神経膠腫、PCNSL、悪性髄膜腫（Grade II/III）、転移性脳腫瘍

使用される新薬

治験薬：Cu64-ATSM

一般名： -

治験に参加いただける患者さんの身体状況（患者選択基準）

- ・登録前直近の病理診断により組織学的に膠芽腫、GradeIII神経膠腫、PCNSL、悪性髄膜腫（Grade II/III）のいずれかと診断されている、または臨床経過・画像から転移性脳腫瘍と診断されている
- ・初発時および再発・増悪時のいずれにおいても、小脳・脳幹、下垂体、視神経、嗅神経のいずれにも腫瘍を認めず、髄腔内播種も認めない
- ・以下のいずれかであること
 - ①膠芽腫またはGrade III神経膠腫に対する標準治療終了後の再発
 - ②標準治療終了後のPCNSL再発
 - ③転移性脳腫瘍のうち、原発臓器に対する標準治療が終了しており、脳転移に対する外照射（全脳照射（WBRT）または定位照射（SRT））が実施された後に再発または増悪が確認されており、手術や外照射の適応がない
 - ④悪性髄膜腫（Grade IIまたはGrade III）に対して1回以上の手術が実施された後に再発または増悪が確認されており、手術の適応がない
- ・登録時年齢が20歳以上75歳以下
- ・脳腫瘍以外の腫瘍に対する治療として、頭頸部領域（鎖骨より頭側）の放射線治療の既往を有しない
- ・各臓器機能が規定内に保たれている
- ・患者本人から文書による同意が得られる

注：上記の患者選択基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加できないことがありますので、ご了承ください。