

治験番号：557

対象となるがん腫

悪性神経膠腫

使用される新薬

治験薬：64Cu-ATSM

一般名：[64Cu]Cu-diacetyl-bis(N4-methylthiosemicarbazone)

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）

参加いただける主な条件

- ①病理診断により悪性神経膠腫(膠芽腫または、グレード3・4星細胞腫、グレード3 乏突起膠腫)と診断されている
- ②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がなく、髄腔内播種もない
- ③悪性神経膠腫の標準治療がすでに行われている。
- ④がん性髄膜炎、放射線治療や手術が必要な脊髄転移がない
- ⑤18歳以上、75歳以下である
- ⑥全身状態が良好で、日常生活に支障がない
- ⑦血液検査（血球数、肝機能、腎機能など）や尿検査の値が一定の基準をみたしている
- ⑧この治験の参加に関して、患者さん本人から文書で同意が得られている

（参加いただけない主な条件）

- ①登録前2年以内に他の悪性腫瘍の既往がある
- ②治療が必要な感染症の合併がある
- ③間質性肺炎又は肺線維症を合併または既往を有している
- ④造影剤アレルギー等で造影MRIが実施できない
- ⑤妊娠中または妊娠している可能性がある、もしくは授乳中である
- ⑥3か月以内に症状のある脳梗塞もしくは心筋梗塞の既往がある
- ⑦その他、本治験への参加が困難であると担当医師により判断された

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。