

前立腺がんの患者さんへ

前立腺がんの患者さんを対象に本院で
新しいお薬（カプセル剤）の治験*を行って
います。

治験*とは、開発中のお薬を患者さんに使用していただき、その有効性（効果など）および安全性（副作用など）を確認し、厚生労働省から医薬品としての承認を得るために行う臨床試験のことです。



《治験に参加できる方》

「転移性去勢抵抗性前立腺がん（mCRPC）」と診断されたことがある患者さん

- 18歳以上のPSMA（前立腺特異的膜抗原）陽性mCRPC患者さん
- 第Ib相パート：mCRPCに対してタキサンを含む化学療法による治療を受けたことがない、または1ライン受けた
- 第II相パート：mCRPCに対してタキサンを含む化学療法（転移性ホルモン感受性前立腺がんの時の治療は許容される）を受けていない
- 他の治験に参加していない
- RLT（放射性リガンド療法）又はPSMAを標的とする薬剤（既承認薬又は治験薬）による治療歴がない
- コントロールが不十分な感染症を合併していない

※その他条件がございます

※治験に参加していただけない場合もございますので、予めご了承ください。

詳しい内容については、下記にお問い合わせください

北海道大学病院 臨床研究開発センター
011-706-7600(平日08:30-17:00)