

评价盐酸米托蒽醌脂质体注射液单药对比西达本胺单药治疗复发/难治外周T细胞淋巴瘤的随机、开放、阳性对照、多中心III期临床研究

受试者招募

尊敬的先生/女士：

一项由国家食品药品监督管理总局批准（批件号：2014L02412），经_____医院伦理委员会审议通过的“评价盐酸米托蒽醌脂质体注射液单药对比西达本胺单药治疗复发/难治外周 T 细胞淋巴瘤的随机、开放、阳性对照、多中心III期临床研究”，在_____医院_____科进行。目的是评价盐酸米托蒽醌脂质体注射液与西达本胺片治疗复发/难治 PTCL 患者的疗效和安全性。本研究将为符合条件且自愿参加本研究的患者免费提供研究药物以及研究中规定的检查费用。

招募主要条件：

1. 患者充分了解本研究，自愿参加并签署知情同意书（ICF）；
2. 年龄18~75周岁（含上下限）；
3. 经组织病理学确诊的复发/难治外周 T 细胞淋巴瘤患者；
4. 能够按时访视、遵循方案的流程、限制和要求。

希望了解具体情况的患者或者家属可与本试验相关负责医生联系，最终是否入选由医生判定。

联系人：_____

联系电话：_____

_____医院 _____科