

一覧詳細

1	対象となるがん	NTRK1/2/3、ROS1 又はALK 遺伝子再構成陽性の固形癌
2	使用される新薬(治験薬)	Entrectinib
3	実施方法(治験のデザイン)	非盲検、多施設共同、第2相国際共同バスケット試験
4	<p>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)</p> <p>※患者選択基準の概要の一部で す。</p>	①18歳以上
		②NTRK1/2/3、ROS1 又はALK 遺伝子再構成陽性の局所進行固形癌又は遠隔転移を有する固形癌
		③前治療歴があっても組入れ可能。ただし、Trk、ROS1、ALK 遺伝子再構成陽性(NSCLC 以外)で、該当するTrk、ROS1、ALK 阻害剤の前治療歴を有する場合は組み入れ不可。
		④ECOGパフォーマンスステータスが2 以下、かつ最短推定余命が4 週間以上
		⑤末梢性ニューロパチー(グレード2 以上)、間質性肺疾患、間質性線維症、チロシンキナーゼ阻害剤に起因する肺臓炎の病歴がなく、その他評価の妨げとなる合併症を有さない。
		⑥
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	里内 美弥子

知的財産権の保護等の理由により、非公開の要望のあった項目については、表中の項目を「-」としています。