

一覧詳細

1	対象となるがん	非小細胞肺癌 (NSCLC)
2	使用される新薬 (治験薬)	TAK-788
3	実施方法 (治験のデザイン)	多施設共同非盲検国内 I / II 相試験
4	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) ※患者選択基準の概要の一部で ず。	①20歳以上の方
		②組織学的若しくは細胞学的に局所進行NSCLC (根治治療が適応とならないもの)、 又は再発若しくは転移を有するNSCLC (ステージIV) と確定診断された方
		③EGFR Exon20インフレーム挿入変異の検査記録を有する方
		④局所進行又は転移性を有する病変に対する全身治療の治療歴がない方
		⑤全身状態 (ECOG performance status) のスコアが0または1の方
		⑥腎機能、肝機能、骨髄機能に関する臨床検査値基準を満たす方
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	服部 剛弘

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。