

一覧詳細

1	対象となるがん	乳がん
2	使用される新薬(治験薬)	DS-8201a
3	実施方法(治験のデザイン)	多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験
		A群: DS-8201a
		B群: トラスツズマブ エムタンシン
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 す。	①20歳以上の男女(日本)
		②再発リスクの高い早期乳がんと診断されている方
		③HER2陽性乳がんと診断されている方
		④規定された術前薬物療法を完遂した方
		⑤ECOG Performance Status が0 又は1の方
		⑥十分な骨髄、腎、肝、及び血液凝固機能を有する方
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	腫瘍内科 松本 光史 先生

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。