

一覧詳細

1	対象となるがん	トリプルネガティブ乳がん
2	使用される新薬(治験薬)	Sacituzumab Govitecan
3	実施方法(治験のデザイン)	第1/2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。	①文書による同意が得られる方
		②20歳以上の方
		③全身状態(ECOG Performance Status)が1以下の方
		④【第Ⅱ相】組織学的又は細胞学的にトリプルネガティブ乳がんが確認されており、切除不能な局所進行又は転移性乳がんに対し標準化学療法を2ライン以上施行した方
		⑤各種臓器機能が保たれている方
		⑥
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	松本 光史

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。