

一覧詳細

1	対象となるがん	頭頸部がん
2	使用される新薬(治験薬)	Xevinapant
3	実施方法(治験のデザイン)	第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、2治療群、並行群間試験
		A群:術後放射線療法+Xevinapant
		B群:術後放射線療法+プラセボ
		※この治験に参加した患者さんは、A群、B群のいずれかの治療を受けることになります。
		A群になるかB群になるかはわかりません。
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。	①18歳以上
		②頭頸部扁平上皮癌
		③本治験の対象となる頭頸部癌に対して、放射線治療又は全身性のがんに対する治療を過去に受けていない
		④ECOG Performance Statusが0又は1
		⑤適切な血液学的機能及び肝機能を有する
		⑥
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	岩江 信法

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。