

一覧詳細

1	対象となるがん	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、及びRET活性が亢進したその他の癌を含む進行固形癌
2	使用される新薬(治験薬)	LOXO-292(経口剤:RET阻害剤)
3	実施方法(治験のデザイン)	第I/II相試験(国際共同試験)
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す。	① 文書による同意が得られる方 ② 18歳以上の方 ③ 全身状態(Performance Status)が0から2である方 ④ 局所進行性または転移性病変を有する方 ⑤ RET遺伝子の変化が、腫瘍中又は血液中に認められる方 ⑥ 標準的治療の効果が得られなかった、あるいは既存の有効な治療法がない方 ⑦ 測定可能病変がある方 ⑧ 各種臓器機能が保たれている方 ⑨ ⑩
5	治験責任医師	呼吸器内科 部長 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。