

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)	LY3484356
3	実施方法(治験のデザイン)	非盲検第III 相試験
		A群:LY3484356
		B群:フルベストラントかエキセメスタン
		※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
		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。	①20歳以上である方
		②ER陽性、HER2陰性乳がんの患者の方
		③局所進行または転移性乳がんの方
		④エストロゲンの産生をブロックする薬の治療をすでに行っている方
		⑤適切な身体機能があり、体調が安定している方
		⑥カプセル/錠剤を飲み込むことができる方
		⑦局所進行または転移性乳がんに対して化学療法や特定の分子標的薬の治療を受けていない方
		⑧未治療または症状のある脳転移がない方
		⑨他の重篤な疾患がない方
		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。