

一覧詳細

1	対象となるがん	肺がん (NSCLC)
2	使用される新薬 (治験薬)	Dostarlimab、GSK6097608、GSK4428859A
3	実施方法 (治験のデザイン)	無作為化非盲検第Ⅱ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 す。	①同意説明文書 (ICF) への署名が可能で、署名時の年齢が 18 歳以上の患者
		②組織学的又は細胞学的に確定診断された局所進行、切除不能 NSCLC であり、化学療法との併用の有無を問わず、根治的治療を目的とした手術及び／もしくは放射線療法に適合でない患者、又は転移性 NSCLC (扁平上皮癌もしくは非扁平上皮癌) である患者。
		③局所進行又は転移性 NSCLC に対する全身療法の前治療を受けていない
		④実施医療機関の検査施設で実施した DAKO 22C3 もしくは VENTANA SP263 を用いた検査、又は中央検査機関で実施した VENTANA SP263 を用いた検査に基づき PD-L1 高発現 (TC/TPS 50%以上) と判定された腫瘍を有している。
		⑤Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) performance status (PS) が 0 又は 1
		⑥十分な臓器機能を有する
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	呼吸器内科 里内 美弥子先生

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。