

一覧詳細

1	対象となるがん	非小細胞肺癌、すい臓がん、または大腸がんのがん悪液質
2	使用される新薬(治験薬)	Ponsegromab
3	実施方法(治験のデザイン)	第2相, 二重盲検, 無作為化, プラセボ対照試験
		Part A: Ponsegromab 3用量群またはプラセボ群
		Part B: Ponsegromab
		※Part AではPonsegromabの3用量のいずれかまたはプラセボの治療を受けること
		どの用量群になるか、またはプラセボ群になるかわかりません。
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非小細胞肺癌、すい臓がん、または大腸がんの標準治療を受けている。
		③BMI が20 kg/m ² 未満で、6ヵ月以内に2%を超える意図しない体重減少がある。または、BMIにかかわらず、6ヵ月以内に5%を超える意図しない体重減少がある。
		④
		⑤
		⑥
		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。