

一覧詳細

1	対象となるがん	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がん (子宮平滑筋肉腫、子宮体癌、子宮肉腫、子宮頸癌、外陰癌、陰癌)
2	使用される新薬(治験薬)	Niraparib(GSK3985771)
3	実施方法(治験のデザイン)	単群・非盲検第Ⅱ相試験  Niraparib200mgを1サイクル28日として1日1回連日経口投与する。    
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。	①uLMSあるいはBRCA変異陽性婦人科希少がんの患者さん  ②20歳以上の患者さん  ③文書による同意が得られる患者さん  ④化学療法治療歴がある患者さん  ⑤全身状態(ECOG Performance Status)が0-1の患者さん  ⑥適切な臓器機能が保たれている患者さん  ⑦  ⑧  ⑨  ⑩
5	治験責任医師	北井 美穂

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。