

一覧詳細

1	対象となるがん	卵巣がん
2	使用される新薬(治験薬)	TAK-853 (注射剤:抗体薬物複合体)
3	実施方法(治験のデザイン)	第 I / II 相試験
		単剤/単群 非盲検試験
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 ず。	①文書による同意が得られる
		②18歳以上である
		③各臓器機能が規定内に保たれている
		④FR α 高発現(定義:強度2+以上で膜染色された生存腫瘍細胞が75%以上認められる)のプラチナ製剤抵抗性の高異型度漿液性卵巣癌、原発性腹膜癌、又は卵管癌である
		⑤
		⑥
		⑦
		⑧
		⑨
		⑩
5	治験責任医師	山本 香澄

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。