

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)	Sacituzumab Govitecan
3	実施方法(治験のデザイン)	第1/2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 ず。	①文書による同意が得られる方
		②20歳以上の方
		③全身状態(ECOG Performance Status)が1以下の方
		④【第Ⅱ相-転移性トリプルネガティブ乳癌コホート】トリプルネガティブ乳がんが確認されており、切除不能な局所進行又は転移性乳がんに対し標準化学療法を2ライン以上施行した方[登録終了済み]
		⑤【第Ⅱ相-HR+HER2-転移性乳がんコホート】HR+/HER2-の転移性乳がんであることが確認されており、転移性乳がんに対する全身化学療法を2レジメン実施した方
		⑥各種臓器機能が保たれている方
		⑦
		⑧
		⑨
		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。