

肺癌

管理番号:A398-1

(1) **対象疾患:** 治療歴を有する c Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性 / 転 移性非扁平上皮非小細胞肺癌

(2) **使用される新薬(治験薬):** telisotuzumab vedotin(ABBV-399)
またはドセタキセル

(3) **剤 型:** 注射

(4) **研究段階:** 第Ⅲ相試験

(5) **治験に参加頂ける患者さんの身体状況(患者選択基準)**

- ・18 歳以上の男性又は女性
- ・病理学的に局所進行性/転移性非扁平上皮非小細胞肺癌が認められている
- ・治験依頼者指定の検査機関での c-Met 過剰発現が認められている
- ・局所進行性/転移性疾患に対する 1 ライン以上の前治療で進行が認められている
- ・RECIST v1.1 に基づく測定可能病変を有する。
- ・ECOG performance status が 0 又は 1。
- ・過去にドセタキセルの治療を受けたことが無い患者
- ・EGFR 変異が認められていない

※上記の患者基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加出来ない事がありますので、ご了承ください。

(6) **治験責任医師:** 沖 昌英

診療科: 呼吸器内科

(7) **お問い合わせ先:**

臨床研究センター 臨床研究企画管理部 CRC室内

臨床研究・治験被験者相談支援窓口

052-951-1111(内線:2798)

※参加を希望される方は、必ず現在かかりつけの主治医にご相談ください。

試験の進行状況によりエントリーを中断している場合や試験を終了している場合がございます。ご了承ください。