

## 進行固形癌

管理番号:A400-1

- (1) **対象疾患**：c-Met 過剰発現が認められる進行非扁平上皮非小細胞肺癌 (NSCLC), 進行扁平上皮 NSCLC 及び進行胃食道腺癌(GEA)
- (2) **使用される新薬(治験薬)**： ABBV-400
- (3) **剤 型**：注射
- (4) **研究段階**：第 I 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
  - ・組織学的に固形癌と診断されている (WHO 基準)
  - ・RECIST 第 1.1 版に定義される測定可能病変を有する
  - ・パート2のみc-Met過剰発現が認められる進行非扁平上皮非小細胞肺癌 (NSCLC), 進行扁平上皮NSCLCの既往歴がある
  - ・パート3 のみc-Met 過剰発現が認められる進行胃食道腺癌(GEA) の既往歴がある
  - ・米国東海岸癌臨床試験グループ(ECOG) のパフォーマンス・ステータス(PS) が 0 又は 1
  - ・治験実施計画書で規定する臨床検査値の基準を満たす

※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**：北川 智余恵                      **診療科**：呼吸器内科・腫瘍内科
- (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。