

対象疾患	RET 融合陽性固形癌（甲状腺癌、膵臓癌、大腸癌など）、その他の RET 活性化腫瘍（他がん腫での RET 変異、RET 活性化の他の証拠があるなど）を含む進行固形癌
使用する治験薬	<p>LOXO-292（RET 阻害剤）＜経口剤＞</p> <p>※ LOXO-292(Selpercatinib) は、異常な RET タンパク質の活性を阻害することにより作用する分子標的薬です。</p>
治験デザイン	<p>第Ⅰ相：推奨用量確認パート 終了</p> <p>第Ⅱ相：拡大パート 登録中</p> <p>コホート 1:RET 融合陽性の進行固形癌で前治療歴あり</p> <p>コホート 2:RET 融合陽性の進行固形癌で前治療歴なし</p> <p>コホート 5:コホート 1,2 の登録条件を満たさない患者</p> <p>以下の条件を満たす進行固形癌の患者様に 1 日 2 回(160mg/回)で LOXO-292 を経口投与します。</p> <ul style="list-style-type: none"> • 利用可能な治療を行ったが進行した • 利用可能な治療を忍容できない • 標準治療若しくは利用可能な治療が存在しない • 適切な標準治療に対して忍容性を示したり、適切な標準治療から有意な臨床的ベネフィットが得られる可能性が低いと治験責任医師が判断した • 標準治療を拒否した
参加いただける患者さんの条件	<p>以下の条件を満たす方が対象となります。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 18 歳以上である 2) RET 遺伝子変化を有する 3) 適切な血液学的状態を有する 4) 適切な肝機能・腎機能を有する <p>※ がん腫・コホート毎に治療歴やその他条件があります。</p> <p>※ 上記は概要であり、これらに該当していても参加できないこともあります。</p>
治験責任医師	がんセンター 竹内 伸司
治験依頼者	<p>Loxo Oncology at Lilly</p> <p>（治験国内管理人：EPS インターナショナル株式会社）</p>
備考(企業 HP 等)	