

1906

対象疾患	非小細胞肺がん
使用する治験薬	オシメルチニブ（EGFR-TKI）＜経口薬＞ ※製品名：タグリッソ AZD6094（MET 阻害剤）＜経口薬＞
治験デザイン	第Ⅱ相試験 オシメルチニブ+AZD6094 （1日1回毎日服用） ※治験組み入れが可能か否か確認するため、がんの組織を提出頂きMET 遺伝子の発現を確認いたします。
参加いただける患者さんの条件	以下の条件を満たす方が対象となります。 1) 上皮成長因子受容体（EGFR）変異（例えば、エクソン 19 欠失、L858R など）を有している非小細胞肺がんの方 2) オシメルチニブを投与中、もしくは投与した後にがんの進行が確認された方 ※現在は、オシメルチニブによる治療以降に、オシメルチニブ以外の治療薬を使用した経験のある方は、ご参加いただけません。 3) 全身状態が良好な方（歩いたり、身の回りのことが自分でできる方） 4) 現在、抗がん剤による治療が原因の中等度又は重度の副作用がない方 5) 間質性肺炎および、ステロイド治療を必要とするような放射線性肺臓炎の病歴がない方 6) 脊髄圧迫又は脳転移がない方（無症状で安定しており、治療を必要としない場合は参加可能） ※ 上記の条件は概要であり、これらに該当していても参加できないことがあります。
治験責任医師	呼吸器内科 笠原 寿郎
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
備考(企業 HP 等)	