

対象疾患	肝細胞癌
使用する治験薬	ニボルマブ（抗 PD-1 抗体）〈注射薬〉 イピリムマブ（CTLA-4 阻害剤）〈注射薬〉 ソラフェニブ（分子標的薬）〈経口薬〉 レンバチニブ（分子標的薬）〈経口薬〉
治験デザイン	第Ⅲ相試験 A 群：ニボルマブとイピリムマブの併用投与（静脈内投与） B 群：ソラフェニブ又はレンバチニブを経口投与 ※ 医師や患者さんがどの群の治療を受けるかは選択できませんが、A 群、B 群のいずれかの治療を受けることになります。
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) 組織学的に確認された HCC の診断を受けた被験者 18 歳以上である 2) 進行 HCC の被験者 3) 被験者は、固形がんの治療効果判定規準（RECIST）1.1 に基づく測定可能で未治療の病変を 1 つ以上有すること 4) Child-Pugh スコア 5 又は 6 5) PS 0 又は 1 ※ 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	消化器内科 山下 竜也
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
備考(企業 HP 等)	