

1918

対象疾患	非小細胞肺癌
使用する治験薬	TAK-788（チロシンキナーゼ阻害薬）〈経口薬〉
治験デザイン	第Ⅱ相試験 単群：TAK-788
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) 20 歳以上の男性又は女性 2) RECIST 第 1.1 版に基づく測定可能病変を有する 3) Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) performance status のスコアが 0 又は 1 4) 3 カ月以上の余命が期待できる 5) 適切な臓器、骨髄機能を有する 6) 組織学的若しくは細胞学的に局所進行 NSCLC（根治治療が適応とならないもの）、又は再発若しくは転移を有する NSCLC（ステージ IV）と確定診断されている ※ 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	がんセンター 竹内 伸司
治験依頼者	武田薬品工業株式会社
備考(企業 HP 等)	