

1926

対象疾患	進行性または転移性 RET 融合遺伝子陽性非小細胞肺癌
使用する治験薬	Selpercatinib（RET 阻害薬）＜経口剤＞
治験デザイン	<p>第 III 相試験</p> <p>A 群：Selpercatinib</p> <p>B 群：ペメトレキセド + シスプラチンまたはカルボプラチン ± ペムブロリズマブ</p> <p>※ 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 群または B 群のいずれかの治療を受けることになります。</p>
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) 文書により同意できる 2) 20 歳以上である 3) 組織学的に非扁平上皮癌と診断されている 4) 治療歴がない 5) RET 融合遺伝子陽性が確認されている 6) 臓器機能が保たれている <p>※ 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。</p>
治験責任医師	がんセンター 竹内 伸司
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
備考(企業 HP 等)	