

1933

対象疾患	結腸・直腸がん
使用する治験薬	エンコラフェニブ（BRAF 阻害薬）〈経口薬〉 ビニメチニブ（MEK 阻害薬）〈経口薬〉
治験デザイン	拡大治験 単群：エンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ
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。 <ol style="list-style-type: none"> 1) 文書により同意できる 2) 18 歳以上である 3) 組織または細胞の検査で転移性の結腸・直腸がんと診断されている 4) BRAF 遺伝子変異が確認されている 5) 1 レジメンまたは 2 レジメンを投与後に進行が認められた 6) 各種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	小野薬品工業株式会社
備考(企業 HP 等)	