

対象疾患	非小細胞肺癌
使用する治験薬	Atezolizumab（抗悪性腫瘍剤）＜注射薬＞ Entrectinib（抗悪性腫瘍剤チロシンキナーゼ阻害剤）＜経口薬＞
治験デザイン	第Ⅱ/Ⅲ相試験 コホート C 登録完了(Atezolizumab) コホート D 単群：Entrectinib
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) 文書により同意できる 2) 化学療法未治療の IIIb 又は IV 期の非小細胞肺癌 3) 化学療法と放射線療法の併用が適さない切除不能な IIIb 期（進行）非小細胞肺癌又は IV 期（転移性）非小細胞肺癌の診断が組織学的又は細胞学的に確定していること 4) 直近の全身性又は局所的癌治療から十分に回復していること 5) 全身状態が良好で血液、腎臓、肝臓などの機能が保たれている方 6) 余命 12 週間以上 7) 妊娠可能な女性患者及び男性患者は、許容される避妊方法を使用する積極的意思があること ※ 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	中外製薬株式会社
備考(企業 HP 等)	https://www.chugai-pharm.co.jp/ptn/trials/detail/index.html?devId=98