

1868

対象疾患	非小細胞肺癌
使用する治験薬	Canakinumab（抗 IL-1β抗体）〈注射薬〉
治験デザイン	第 III 相試験 A 群：Canakinumab B 群：プラセボ  ※ 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。 ※ 「プラセボ」とは、治験薬と色や形が同じですが、有効成分は入っていません。プラセボと治験薬をそれぞれ使って、治験薬による効果と、プラセボを飲んだことによる心理的な効果を比べて、治験薬が本当に有効なものかを客観的に評価します。
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) スクリーニング開始前に文書同意が得られている 2) 18 歳以上 3) 前治療の全身療法に関連するすべての毒性が軽快している 4) ECOG performance status (PS) が 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	がんセンター 矢野 聖二
治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社
備考(企業 HP 等)	