

2096

対象疾患	進展型小細胞肺癌
使用する治験薬	BMS-986489（BMS-986012/ニボルマブ固定用量配合剤）（抗体免疫療法薬）＜注射剤＞ アテゾリズマブ（抗体免疫療法薬）＜注射剤＞ カルボプラチン（化学療法薬）＜注射剤＞ エトポシド（化学療法薬）＜注射剤＞
治験デザイン	第3相試験 A 群：BMS-986489＋カルボプラチン＋エトポシド B 群：アテゾリズマブ＋カルボプラチン＋エトポシド ※ 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。
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) 18 歳以上である 3) 予定された検査を受け、施設において治療を受ける等、治験の手順を守ることが出来る方 4) ステージ IV または放射線治療計画で単一照射野内に収まりきらない腫瘍サイズの進展進展型小細胞肺癌と診断されている方 5) Eastern Cooperative Oncology Group（ECOG）PS が 0 または 1 の方 0：まったく問題なく活動できる。発症前と同じ日常生活が制限なく行える 1：肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や座っての作業は行うことができる 6) 血液検査及び全身状態が一定の条件を満たした方 7) 試験期間中に適切な方法での避妊を行うことができる方 ※ 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	矢野 聖二
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
jRCT-No.	jRCT2011240075
備考(企業 HP 等)	https://www.bms.com/jp