

2078

対象疾患	EGFR 遺伝子変異陽性進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者
使用する治験薬	MK-2870（抗体薬物複合体）＜注射薬＞ カルボプラチン（白金系抗悪性腫瘍剤）＜注射剤＞ ペメトレキセド（代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤）＜注射剤＞
治験デザイン	第●相試験 A 群：MK-2870 B 群：カルボプラチン および ペメトレキセド ※ 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、B 群または C 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) 進行（根治的な切除又は化学放射線治療に不適格なⅢ期）又は転移性 NSCLC（非扁平上皮癌）であることが組織学的又は細胞学的に確認され、治験実施医療機関での検査において特定の遺伝子変異が確認されている 4) 遺伝子変異を有する患者で、上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤（EGFR TKI）による一次治療後の画像で疾患進行が認められている 5) 臓器機能が保たれている ※ 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 南條 成輝
治験依頼者	MSD 株式会社
jRCT-No.	jRCT2071240041
備考(企業 HP 等)	