

2113

対象疾患	非小細胞肺がん
使用する治験薬	RMC-6236＜経口剤＞ ドセタキセル＜注射剤＞
治験デザイン	第Ⅲ相試験 A 群：RMC-6236 B 群：ドセタキセル ※ 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) 18 歳以上であり、文書同意が可能な方。 2) 組織学的に確定診断された NSCLC で、局所進行性又は転移性であり、根治的な手術や放射線治療に適さないもの。 3) RECIST v1.1 による測定可能病変を有している。 4) RAS 変異：コドン 12、13、又は 61（G12、G13、又は Q61）における KRAS、NRAS、又は HRAS の非同義変異として定義される、文書化された RAS 変異を有している。 5) 経口薬を服用できる。 6) 妊娠/授乳中でない。 7) 臓器機能が保たれている。 8) 他の治験に参加されていない。 ※ 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	Revolution Medicines, Inc. IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社（治験国内管理人）
jRCT-No.	jRCT 番号：jRCT2031250204
備考(企業 HP 等)	