

進行固形がん患者さんの治験参加者を募集しています

試験の名称	
試験の名称	進行固形がん患者を対象とした TAS-116 の心血管系安全性パラメータへの作用の検討
試験の目的	標準治療が不応又は不耐と判断されている、固形がん患者さんを対象に、TAS-116 の心血管系安全性パラメータへの影響を評価します。また薬物動態の評価も行います。
試験の内容	
疾患名	固形がん
実施診療科	呼吸器外科，乳腺外科
試験薬剤名	TAS-116
参加いただける方 (主なもの)	<ul style="list-style-type: none"> - 20 歳以上の方. - 書面による同意をいただける方. - 組織学的又は細胞学的に固形がんと診断されている方. - 標準治療に不応又は不耐と判断されている方. - Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) の performance status が 0 から 1 の方. - QTcF (Fridericia 補正法で補正した QT 間隔) が 450 msec 以下の方. - 妊娠可能な女性は、ベースラインの妊娠検査で陰性であることが確認されている方.
参加いただけない方 (主なもの)	<ul style="list-style-type: none"> - 重篤な合併症を有する方. - 妊婦，授乳婦の方.

※本試験では、上記以外にも参加いただくための条件がございます。そのため、患者さんによっては治験へ参加いただけない場合もございますが、予めご了承くださいませようようお願い申し上げます。

この治験について詳しくお知りになりたい方
ご協力いただける方は 臨床研究センター までご連絡ください

【お問合せ先】
臨床研究センター
024-547-1771 (平日 9 時～17 時)