

治験番号：630

対象となるがん腫

NSCLC、メラノーマ、HNSCC、GC、CRC、ESCC

使用される新薬

治験薬：ROSE12/TECENTRIQ®

一般名：/アテゾリズマブ

治験に参加いただける患者さんの身体状況（患者選択基準）

- ・ 同意説明文書（ICF）に署名している患者
- ・ ICF署名時点で18歳以上の患者
- ・ 治験実施計画書に記載されたすべての手順及び評価を遵守可能でかつ遵守する意思があると、治験責任医師、治験分担医師が判断した患者
- ・ Eastern Cooperative Oncology Group（ECOG）Performance Status（PS）が0又は1の患者
- ・ 12週間以上の生存が見込める患者
- ・ 治験薬投与開始（サイクル1 Day 1）の前14日以内に、以下の臨床検査結果により、十分な血液学的機能及び主要臓器機能を有することが確認された患者

注：上記の患者選択基準は概要であり、上記に該当していてもこの治験に参加できないことがあります。