

治験番号：214

対象となるがん腫

直腸がん、結腸がん

使用される新薬

治験薬：E8002

一般名：癒着防止吸収性バリア

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）

1. 20歳以上の方（同意取得時）
2. ループ式回腸人工肛門造設またはループ式結腸人工肛門造設を伴う開腹での大腸手切除術（第一期手術）を受ける予定で、その8週～36週後に人工肛門閉鎖術（第二期手術）を行う予定がある方
3. 文書による同意が得られる方

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ので、ご了承ください。