

治験番号：354

対象となるがん腫

高頻度マイクロサテライト不安定性（MSI-H）又はミスマッチ修復機構欠損（dMMR）を有する転移性結腸・直腸がん

使用される新薬

治験薬：ONO-4538/BMS-936558 BMS-734016

一般名：Nivolumab Ipilimumab

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）

選択基準

1. 転移がんに対する化学療法及び／又はがん分子標的薬による前治療歴がなく、手術が適応とならない再発又は転移性CRCが組織学的に確認されている患者
2. RECISTガイドライン1.1版に基づき、CT又はMRIによる測定可能病変を有する患者
3. 実施医療機関の診療標準に従い、MSI-High又はdMMRの状態が確認されている患者
4. ECOGのPerformance statusが1以下の患者
5. 18歳以上の患者

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ので、ご了承ください。