

治験番号：364

対象となるがん腫

乳癌

使用される新薬

治験薬：GDC-9545

一般名：Giredestrant

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）

- ・閉経後又は閉経前/閉経期の女性、又は男性（閉経前の女性及び男性にはLHRHアゴニストを投与）
- ・根治を目指す治療の対象にならない局所進行（再発又は進行）又は転移性乳癌の患者
- ・実施医療機関でER陽性及びHER2陰性と判定された記録がある患者
- ・局所進行（再発又は進行）例又は転移例としての全身抗癌療法の実行歴がない患者
- ・標準補助内分泌療法後の早期乳癌からの再発で、少なくとも24カ月間の治療を受け、治療中に病勢進行を認めず、治療完了後の無病期間が12カ月を超えている患者
- ・RECIST v1.1に基づいた測定可能病変がある方
- ・ECOG Performance Statusが0又は1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。