

治験番号：448

## 対象となるがん腫

胃癌、食道胃接合部癌

## 使用される新薬

治験薬：AMG 552

一般名：Bemarituzumab

## 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）

- ・ 切除不能、局所進行性又は転移性の胃癌又は食道胃接合部癌を有する成人患者さん
- ・ 線維芽細胞増殖因子受容体2b（FGFR2b）過剰発現が中央検査機関で実施した免疫組織化学（IHC）により確認された患者さん
- ・ 米国東海岸がん臨床試験グループ（ECOG）パフォーマンスステータスが0～1の患者さん
- ・ 測定可能病変又は測定不能だが評価可能病変（RECIST v 1.1に基づく）を有する患者さん
- ・ mFOLFOX6化学療法の禁忌がない患者さん
- ・ 臓器及び骨髄機能が保持されている患者さん

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。