

治験番号：466

## 対象となるがん腫

NRG1融合遺伝子を発現している固形癌

## 使用される新薬

治験薬：BIBW2992

一般名：アファチニブ

## 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）

- ・ 同意取得時までに病理学的に診断され、EGF様ドメインを保持したNRG1融合遺伝子を発現している、標準的治療に不応又は不耐の進行固形癌患者
- ・ 測定可能病変を有する患者
- ・ 同意取得時にPerformance Statusが0～1の患者
- ・ 投与開始日より12週以上の生存が期待できる患者
- ・ 投与開始前28日以内の主要臓器機能が基準を満たしている患者
- ・ 同意取得時に18歳以上の患者
- ・ 本臨床試験について十分な説明を受けた後、患者本人の自由意思による文書同意が得られた患者

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ので、ご了承ください。