

治験番号：474

## 対象となるがん腫

非小細胞肺癌

## 使用される新薬

治験薬：GS-0132

一般名：Sacituzumab Govitecan

## 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）

- ・登録時に、非小細胞肺癌を有することが病理診断で確認されておりステージ4の非小細胞肺癌であることが文書で確認されている
- ・プラチナ製剤を含む化学療法と抗PD-L1抗体との併用投与、又はプラチナ製剤を含む化学療法及び抗PD-L1抗体の逐次投与（順序は問わない）を受け、その後進行した。
- ・RECIST第1.1版に基づく治験責任医師の評価により、コンピュータ断層撮影（CT）又は磁気共鳴画像法（MRI）で測定可能病変が確認されている。
- ・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スコアが0又は1
- ・治験薬投与開始前2週間以内の血球数が輸血又は増殖因子の投与なしで十分に保たれている。
- ・クレアチニンクリアランスが30 mL/min以上。

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。