

治験番号：522

対象となるがん腫

乳癌

使用される新薬

治験薬：カミゼストラント

一般名：AZD9833

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）

- ・スクリーニング時に18歳以上の女性および男性
- ・治験実施計画書に定義された臨床病理学的リスク特性に基づき、再発リスクが高いまたは中等度のリスクを有する組織学的に確認されたER+/HER2-早期浸潤性乳癌
- ・原発乳房腫瘍に対する適切な局所領域療法（手術）を完了（+/- 放射線療法、（ネオ）アジュバント化学療法）
- ・術後のアジュバント内分泌療法の実施期間が2年以上5年以内
- ・ECOGパフォーマンスステータスの全身状態が ≤ 1
- ・適切な臓器および骨髄機能を有する

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。