

治験番号：治638

対象となるがん腫

固形がん

使用される新薬

治験薬：ONO-7428

一般名：－

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）

（主たる選択基準）

- ・ 切除不能な進行又は再発の固形がんであることが組織学的又は細胞学的に診断されている患者  
【Backfill コホートのみ】 UICC-TNM 分類において、IIIB期、IIIC期、IV期又は再発のNSCLC  
であることが組織学的又は細胞学的に診断された患者
- ・ 標準治療に不応又は不耐の患者
- ・ 抗PD-(L)1抗体が承認されているがん腫であり、抗PD-(L)1抗体を含むレジメンによる  
前治療歴を有する患者
- ・ 米国東海岸がん臨床研究グループ Performance Statusが0～1の患者
- ・ バイオマーカー検査のための腫瘍組織検体を提供できる患者

（主たる除外基準）

- ・ 他の抗体製剤に対して重度の過敏反応の既往又は合併を有する患者
- ・ 自己免疫疾患の合併、又は慢性的若しくは再発性の自己免疫疾患の既往を有する患者
- ・ 高度な腹膜播種を有する患者
- ・ 治療を必要とする心嚢液、胸水又は腹水の貯留を認める患者
- ・ 管理不能ながん性疼痛を合併している患者
- ・ 間質性肺疾患若しくは肺線維症の合併又は既往を有する患者
- ・ 年齢：18歳以上（上限なし）
- ・ 性別：男性・女性

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。