

ルミナルタイプ(ホルモン受容体陽性)の転移または再発乳癌の治験を検索したい場合は、以下を入力して検索してみてください。

【フリーワード検索】に『ホルモン陽性 HER2 陰性 転移 再発』を入力して、右端の選択肢から『and』を選択

【対象疾患名】に『乳癌』を入力

【研究の進捗状況】の『募集中』にチェックを入れる

【医療機関の住所】は空欄

【治験】の『企業治験』にチェックを入れる

このような感じで探したい治験を検索してみましょう。

2. 治験の詳細を確認してみよう

治験の参加要件や、どの病院で治験を実施しているかを調べたい場合は【閲覧】をクリックします。試しに先ほどの検索結果で一番上に表示された治験を閲覧してみます。

臨床研究実施計画番号	研究の名称	対象疾患名	研究の進捗状況	公表日	詳細
JRCT2041220123	PD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象として Sa...	PD-L1 陽性の転移性トリプルネガティブ乳癌	募集中	令和5年11月19日	閲覧
JRCT2041220122	PD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者、若しくはPD-L1...	PD-L1 陰性の転移性トリプルネガティブ乳癌	募集中	令和5年11月19日	閲覧
JRCT2031210346	日本人進行固形がん患者を対象としたSactuzumab Govitecanの第1/2 相非盲検臨床試験 (ASCENT-J02)	進行固形がん 転移性トリプルネガティブ乳癌 ホルモン受容体陽性 (HR+) / ヒト上皮増殖因子受容体2 酪...	募集中	令和6年3月6日	閲覧

治験の詳細情報のページです(企業情報等、一部マスキングしています)。

臨床研究・治験計画情報の詳細情報です。

研究の種類	企業治験
治験の区分	主たる治験
初回公表日	令和5年1月22日
最終公表日	令和5年11月19日
中止年月日	
観察期間終了日	
研究名称	PD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象として Sactuzumab Govitecan 及びベムプロリスマブを治験担当医師選択による治療及びベムプロリスマブと比較する無作為化、非盲検、第3相試験
平易な研究名称	未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象として Sactuzumab Govitecan-hzyj 及びベムプロリスマブを治験担当医師選択による治療及びベムプロリスマブと比較する試験
研究責任(代表)医師の氏名	[マスキング]
研究責任(代表)医師の所属機関	[マスキング]
研究・治験の目的	盲検下独立中央判定 (BICR) の評価による無増悪生存期間 (PFS) を、 Sactuzumab Govitecan (SG) 及びベムプロリスマブと治験担当医師選択による治療 (TPC) 及びベムプロリスマブとで比較する。
試験のフェーズ	3
対象疾患名	PD-L1 陽性の転移性トリプルネガティブ乳癌
進捗状況	募集中