

下にスクロールする下の画面が表示されるので、詳細を知りたい場合は該当項目の右端にある【⊕】をクリックします。

管理的事項	⊕
1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項	⊕
2 試験等の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要	⊕
3 試験等の実施状況の確認に関する事項	⊕
4 試験等の対象者に健康被害が生じた場合の補償及び医療の提供に関する事項	⊕
5 依頼者等に関する事項	⊕
6 IRBの名称等	⊕
7 その他の事項	⊕

治験を実施している病院を確認したい場合は、1 (4)から確認できます。
ここでは病院名をマスキングしていますが、実際の画面では治験を実施している病院を全て確認できます。

1 試験等の実施体制に関する事項及び試験等を行う施設の構造設備に関する事項	⊕
(1) 試験等の名称	⊕
(2) 治験責任医師等に関する事項	⊕
(3) その他の試験等に従事する者に関する事項	⊕
(4) 多施設共同試験等における治験責任医師等に関する事項など	⊕
多施設共同試験等の該当の有無	あり
治験責任医師等の連絡先	氏名 / Name
	e-Rad番号
	所属機関 (実施医療機関) / Affiliation
	所属部署

治験の参加要件を確認したい場合は、2 (1)から確認できます。

2 試験等の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要	⊕
(1) 試験等の目的及び内容	⊕
試験等の目的	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、Sacituzumab 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。
試験等のフェーズ / Phase	3
症例登録開始予定日 / Date of First Enrollment	2022年12月31日
第1症例登録日 / Date of First Enrollment	2023年02月14日
実施期間 (開始日)	2022年10月28日
実施期間 (終了日)	2026年11月30日
研究対象者の適格基準 / Key in clusion & exclusion criteria	主たる選択基準 / Inclusion Criteria
	手術不能な局所進行又は転移性TNBCを有し、進行癌に対する全身療法の前治療歴がなくスクリーニング時に腫瘍が PD-L1 陽性の患者。
	根治的治療の適応があった患者はステージI~IIIの乳癌に対する根治的治療を完了していなければならず、根治的治療の完了から初回診断日以降に腫瘍学的経過を要する。局所と転移性癌にそれぞれ
	Individuals with locally advanced, inoperable, or metastatic triple-negative breast cancer (TNBC) who have not received previous systemic therapy for advanced disease and whose tumors are program med cell death ligand 1 (PD-L1) positive at screening.
	Individuals must have completed treatment for Stage I to III breast

検索できましたか？

治験の参加に興味がある場合、まずは主治医の先生に相談してみましょう。