

「切除不能進行・再発胃癌に対するニボルマブ再投与における有効性と安全性の前向き観察研究」に付随するトランスレーショナル研究

対象となるがん	胃癌
使用する薬剤	ニボルマブ
治療ライン	3次治療
実施方法(治験のデザイン)	本体研究に参加頂いた方において、ニボルマブの有効性や、治療耐性を獲得してしまうメカニズムについて検討することを目的とする。研究にあたって、治療開始前の血液検体を2 mL採取する
UMIN / jRCT	
施設代表者	慶應義塾大学医学部 腫瘍センター 平田賢郎
研究代表者	愛知県がんセンター 薬物療法部 室 圭
進行状況	登録中
臨床試験に参加いただける患者さんの身体状況(患者選択基準)	以下の条件がすべて満たされている方、かつ除外基準に該当しない方 (1) 本体研究に登録されている (2) この臨床研究の内容について納得し、文書による同意を得られる (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ので、ご了承ください。