

# 手術不能かつ既存治療不応の進行・再発固形がん患者に対するオキシフェドリン・スルファサラジンの有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ia/Ib 相臨床試験

対象となるがん	進行・再発固形がん
使用する薬剤	オキシフェドリン、スルファサラジン
相	第I相
治療ライン	
実施方法(治験のデザイン)	固形がん患者に対してスルファサラジンとオキシフェドリンを併用したときの推奨用量における有効性及び安全性を検討することを目的とする
UMIN / jRCT	jRCT2031230531
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	国立がん研究センター東病院 消化管内科 設楽紘平
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)	<p>[主要な適格規準]</p> <ul style="list-style-type: none"><li>①組織学的または細胞学的に切除不能・再発固形がんである</li><li>②標準治療に対して不応または不耐である</li><li>③同意取得時年齢が18歳以上</li><li>④ECOG PS 0-1 (登録時)</li><li>⑤測定可能病変を有する</li><li>⑥本研究登録前に研究内容の十分な説明が行われた後、患者本人から文書による同意が得られている</li></ul> <p>(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試験に参加できないことがありますので、ご了承ください。</p>