

# 癌薬物療法後期段階における薬物療法の有用性に関する無作為化比較試験 (TRUE trial)

対象となるがん	固形癌
使用する薬剤	
相	第Ⅲ相
治療ライン	
実施方法(治験のデザイン)	積極的に癌薬物療法が推奨できない癌薬物療法後期の患者に対し、標準治療であるベストサポーターケア (BSC) の群と、何らかの薬物療法を行う (Physician's choice) 群を比較し、Overall survival (OS) および Quality of life (QOL) に対する効果を明らかにすることを目的とする
UMIN / jRCT	UMIN000056086
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)	<p>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</p> <ol style="list-style-type: none"><li>①組織学的あるいは細胞学的に固形癌と診断されている</li><li>②切除不能または根治照射不能な進行・転移・再発癌である</li><li>③遺伝子パネル検査を実施する予定がない</li><li>④同意取得日の年齢が18歳以上</li><li>⑤ECOG PSが0~2</li><li>⑥電子デバイスでの調査票に回答が可能である</li></ol> <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、お問い合わせください。</p>