

進行再発乳がんにおけるエリブリン投与スケジュール検討

この試験は、進行または再発した乳がんに対して新規薬剤エリブリン(ハラヴェン®)の治療について安全性と有効性を検討する試験です。

この研究で使われるお薬エリブリン(ハラヴェン®)は、日本の製薬会社が独自に創薬し、日本と米国、欧州で臨床試験を進め、乳がん患者さんの生存期間を改善した新薬です。2010年3月に日本、米国、欧州で同時に申請され、米国では2010年11月に、また欧州と日本では2011年3月と4月にそれぞれ承認されました。すでに乳がんに対して厚生労働省から承認された薬剤であり、世界的にも広く使用されています。

本試験は、国が定めた「臨床研究に関する倫理指針」を遵守し、当院での臨床研究倫理委員会(臨床研究の実施または継続について、倫理的観点及び科学的観点から調査及び審議する委員会)においてその科学性・倫理性について厳重に審査され、病院長の承認を受けて実施されます。