

## 対象となる疾患

進行性又は転移性固形がん（非小細胞肺癌）

## 治験使用薬・機器

- ・KK2269
- ・ドセタキセル

## 実施方法

第 I 相試験

A：3週間に1回投与のコホート：ドセタキセルを併用し、21mg, 70mg または 210mg の KK2269 を点滴静注する。

B：6週間に1回投与のコホート：ドセタキセルを併用し、210mg または 700mg の KK2269 を点滴静注する。

注：この治験に参加した患者さんは、ご自身では選択できませんが A,B のいずれかの治療を受けることになります

## 治験に参加いただける患者さんの身体の状態

1. 18 歳以上の方
2. 進行性または転移性の非小細胞肺癌であると診断された方
3. 事前検査で肝機能、腎機能、造血機能、心機能、肺機能のいずれも基準を満たしている方
4. ドセタキセルによる治療に適していると判断された方
5. 標準治療で効果がみられない方、標準治療を受けない方、標準治療が適切でないと判断された方

注：上記は概要であり、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。