

ผลการศึกษาวิ จัยทางคลินิก



ผู้สนับสนุนการวิจัย: Eisai Inc.

ยาที่ศึกษาวิจัย: ยาเลนวาทินิบ (Lenvatinib)

ชื่อย่อการศึกษาวิจัย: การศึกษาความปลอดภัยในระยะยาวในผู้เข้าร่วมการวิจัยที่มีโรคมะเร็งที่ได้รับยาเลนวาทินิบในการศึกษาวิจัยที่ Eisai เป็นผู้สนับสนุนการวิจัย

ขอบคุณ!

ท่านได้เข้าร่วมในการศึกษาวิจัยทางคลินิกสำหรับยารักษามะเร็งที่เรียกว่ายาเลนวาทินิบ ผู้เข้าร่วมการวิจัยทุกรายช่วยให้ทีมวิจัยเรียนรู้เพิ่มเติมเกี่ยวกับยาเลนวาทินิบ และยาเลนวาทินิบอาจช่วยเหลือผู้ที่มีโรคมะเร็งได้อย่างไร มะเร็งหมายถึงภาวะที่เกิดเซลล์ผิดปกติที่แบ่งตัวแบบควบคุมไม่ได้และสามารถแพร่กระจายไปทั่วร่างกายได้

Eisai

ซึ่งเป็นบริษัทของญี่ปุ่นและผู้สนับสนุนการศึกษาวิจัยนี้ขอขอบคุณสำหรับความช่วยเหลือของท่าน Eisai

มุ่งมั่นที่จะปรับปรุงสุขภาพผ่านการวิจัยอย่างต่อเนื่องในด้านที่ยังมีความต้องการที่ไม่มีการสนองตอบและแบ่งปันผลการศึกษาวิจัยกับท่าน

Eisai จัดทำบทสรุปนี้ร่วมกับองค์กรเขียนเอกสารด้านการแพทย์และกฎระเบียบที่ชื่อว่า เซอร์ทาราซินโครเจนิคซ์ (Certara Synchrogenix)

หากท่านเข้าร่วมในการศึกษาวิจัยและมีคำถามเกี่ยวกับผลการศึกษา โปรดพูดคุยกับแพทย์หรือเจ้าหน้าที่ที่ศูนย์วิจัยของท่าน

มีอะไรเกิดอะไรเกิดขึ้นบ้างนับตั้งแต่เริ่มการศึกษาวิจัย

การศึกษาวิจัยนี้เริ่มต้นในเดือนสิงหาคม 2561 และสิ้นสุดในเดือนกุมภาพันธ์ 2567

การศึกษาวิจัยนี้คัดผู้เข้าร่วมการวิจัย 40 รายจากศูนย์วิจัย 28 แห่งเข้าร่วมในการศึกษาวิจัยในประเทศต่อไปนี้:

ออสเตรเลีย	เบลเยียม	จีน	เยอรมนี
อิตาลี	เนเธอร์แลนด์	โปแลนด์	โรมาเนีย
เกาหลีใต้	ประเทศไทย	สหรัฐอเมริกา	

ผู้สนับสนุนการศึกษาวิจัยได้ทบทวนข้อมูลที่รวบรวมมาและจัดทำรายงานผลเบื้องต้น ซึ่งเป็นสรุปของรายงานดังกล่าว

เหตุใดจึงจำเป็นต้องทำการวิจัย

ในการศึกษาวิจัยนี้ นักวิจัยกำลังมองหาวิธีอื่นในการรักษาผู้ป่วยที่เป็นโรคมะเร็ง การรักษามาตรฐานสำหรับผู้ป่วยที่เป็นโรคมะเร็ง ได้แก่ การผ่าตัด เคมีบำบัด และการรักษาอื่น ๆ ที่อาจช่วยให้เนื้องอกเล็กลง อย่างไรก็ตาม การรักษาเหล่านี้อาจไม่สามารถช่วยผู้ป่วยที่เป็นโรคมะเร็งทุกรายได้ โดยเฉพาะในระยะหลังของโรคมะเร็ง

นักวิจัยคิดว่าเลนวาทินิบอาจช่วยผู้เข้าร่วมการวิจัยที่ป่วยเป็นโรคมะเร็งได้ด้วยการมุ่งเป้าและปิดกั้นโปรตีนเฉพาะที่ช่วยให้เซลล์มะเร็งอยู่รอดและเติบโต

นักวิจัยในการศึกษาวิจัยนี้ต้องการค้นหาว่ายาเลนวาทินิบนั้นปลอดภัยที่จะให้ผู้เข้าร่วมการวิจัยที่เป็นโรคมะเร็งเป็นเวลานานหรือไม่

นักวิจัยทำสิ่งนี้โดยพิจารณาถึงปัญหาทางการแพทย์ที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยอาจมีในระหว่างการศึกษา

คำถามหลักที่นักวิจัยต้องการคำตอบในการศึกษาวิจัยนี้คือ:

- ผู้เข้าร่วมการวิจัยมีปัญหาทางการแพทย์อะไรบ้างในขณะที่ใช้เลนวาทินิบเป็นเวลานาน

เป็นสิ่งสำคัญในการทราบว่าการศึกษาวิจัยนี้ได้รับการออกแบบมาเพื่อให้ได้คำตอบที่ถูกต้องสำหรับคำถามที่ระบุไว้ข้างต้น

การศึกษาวิจัยนี้เป็นการศึกษาวิจัยประเภทใด

เพื่อตอบคำถามหลัก

นักวิจัยได้ขอความช่วยเหลือจากผู้เข้าร่วมการวิจัยที่ได้รับการลงทะเบียนในการศึกษาวิจัยเลนวาทีนิบที่ได้รับการสนับสนุนจาก Eisai

ในจำนวนผู้เข้าร่วมการวิจัยเหล่านี้ พบว่า 47.5% เป็นผู้ชาย และ 52.5% เป็นผู้หญิง
ผู้เข้าร่วมการวิจัยที่มีอายุน้อยที่สุดคือ 31 ปี และผู้เข้าร่วมการวิจัยที่มีอายุมากที่สุดคือ 78 ปี

ผู้เข้าร่วมการวิจัยถูกแบ่งออกเป็นกลุ่มโดยขึ้นกับการรักษาที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยได้รับในระหว่างการศึกษาวิจัย
ยาเลนวาทีนิบก่อนหน้านี้

ในการศึกษาวิจัยนี้ ผู้เข้าร่วมการวิจัยทั้งหมดยังคงใช้ยาเลนวาทีนิบเพียงตัวเดียว

การศึกษาวิจัยนี้เป็นแบบ “เปิดเผยการรักษา” ซึ่งหมายความว่าผู้เข้าร่วมการวิจัย
แพทย์และเจ้าหน้าที่ของการศึกษาวิจัย
ตลอดจนผู้สนับสนุนการวิจัยจะทราบว่าผู้เข้าร่วมการวิจัยเคยอยู่ในกลุ่มใด

ภาพด้านล่างแสดงวิธีการให้การรักษาของการศึกษาวิจัย



ผู้เข้าร่วมวิจัย 40

ราย
ยังคงได้รับ
การรักษาของการศึกษา
วิจัยต่อไป



การรักษาของการศึกษาวิจัยที่
ผู้เข้าร่วมการวิจัยได้รับนั้นอิงก
การรักษาที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยได้รั
บในระหว่างการศึกษาวิจัยยาเ
เลนวาทีนิบก่อนหน้านี้



ผู้เข้าร่วมการวิจัยยังคงใช้การ
รักษาของการศึกษาวิจัยจนก
ระทั้งผู้เข้าร่วมการวิจัยมีปัญห
าทางการแพทย์ที่ไม่สามารถ
ทนได้

เกิดอะไรขึ้นในระหว่างการศึกษาวิจัยนี้

ก่อนที่การศึกษาวิจัยจะเริ่มขึ้น

แพทย์ผู้วิจัยจะทำการตรวจร่างกายแบบครบถ้วนเพื่อให้แน่ใจว่าผู้เข้าร่วมการวิจัยแต่ละรายสามารถเข้าร่วมการศึกษาวิจัยได้

นอกจากนี้แพทย์ผู้วิจัยหรือเจ้าหน้าที่วิจัยยังดำเนินการต่อไปนี้:

- ยืนยันว่าผู้เข้าร่วมวิจัยมีโรคประจำตัวและมาจากการศึกษาวิจัยยาเลนวาทีนบก่อนหน้านี้
- เก็บตัวอย่างเลือดและปัสสาวะสำหรับการวิเคราะห์

ในระหว่างระยะการรักษา

ผู้เข้าร่วมการวิจัยยังคงได้รับการรักษาของการศึกษาวิจัยตามที่กำหนดต่อไป

ตลอดการศึกษาวิจัย แพทย์ผู้วิจัยหรือเจ้าหน้าที่วิจัยได้ดำเนินการดังต่อไปนี้:

- เก็บตัวอย่างเลือดและปัสสาวะสำหรับการวิเคราะห์
- สอบถามเกี่ยวกับปัญหาทางการแพทย์ที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยประสบและยาที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยกำลังใช้ในขณะนั้น

ผู้เข้าร่วมการวิจัยแต่ละรายสามารถรับการรักษาของการศึกษาวิจัยต่อไปได้จนกระทั่ง:

- โรคประจำตัวของผู้เข้าร่วมการวิจัยแย่ลง
- มีปัญหาทางการแพทย์ที่ไม่สามารถทนได้
- ผู้เข้าร่วมการวิจัยเลือกที่จะออกจากการศึกษาวิจัย
- ผู้สนับสนุนการวิจัยเลือกที่จะยุติการศึกษาวิจัย

หลังจากระยะการรักษา

แพทย์ผู้วิจัยหรือเจ้าหน้าที่วิจัยได้ดำเนินการติดตามผู้เข้าร่วมการวิจัยทั้งหมดเป็นเวลา 30 วันเพื่อทราบเกี่ยวกับปัญหาทางการแพทย์ที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยประสบและยาที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยกำลังใช้ในขณะนั้น

รูปภาพด้านล่างแสดงให้เห็นว่าการศึกษาวิจัยนี้ดำเนินการอย่างไร

การศึกษาวิจัยนี้ทำงานอย่างไร

ก่อนเริ่มการศึกษาวิจัย

- แพทย์ผู้วิจัยหรือเจ้าหน้าที่วิจัย:
- ตรวจสอบสุขภาพของผู้เข้าร่วมการวิจัยแต่ละรายเพื่อให้แน่ใจว่าผู้เข้าร่วมการวิจัยสามารถเข้าร่วมการศึกษาวิจัยได้
 - ยืนยันว่าผู้เข้าร่วมวิจัยมาจากการศึกษาวิจัยยาเลนวาทีนิบก่อนหน้านี้
 - เก็บตัวอย่างเลือดและปัสสาวะสำหรับการวิเคราะห์

ในระหว่างระยะการรักษา

- ผู้เข้าร่วมวิจัยทั้ง 40 รายยังคงได้รับการรักษาของการศึกษาวิจัยที่กำหนดไว้ต่อไป
- แพทย์ผู้วิจัยหรือเจ้าหน้าที่วิจัย:
- เก็บตัวอย่างเลือดและปัสสาวะสำหรับการวิเคราะห์
 - สอบถามเกี่ยวกับปัญหาทางการแพทย์ที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยมีและยาที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยกำลังใช้ในขณะนั้น

หลังระยะการรักษา

แพทย์ผู้วิจัยหรือเจ้าหน้าที่วิจัย: ติดตามผู้เข้าร่วมการวิจัยทั้งหมดเป็นเวลา **30** วันเพื่อทราบเกี่ยวกับปัญหาทางการแพทย์ที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยประสบและยาที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยกำลังใช้ในขณะนั้น

ผลลัพธ์ของการศึกษาวิจัยคืออะไร

นี่คือผลสรุปของผลลัพธ์หลักของการศึกษาวิจัยนี้ ผลลัพธ์ของแต่ละคนอาจแตกต่างกันไป แต่ผลลัพธ์ที่แต่ละคนมีเป็นส่วนหนึ่งของสรุปผล สามารถดูรายการคำถามทั้งหมดที่นักวิจัยต้องการคำตอบได้ในเว็บไซต์ที่แสดงไว้ในตอนท้ายของสรุปนี้ นอกจากนี้หากมีรายงานผลการศึกษาวิจัยฉบับเต็ม ยังสามารถดูรายงานผลการศึกษาวิจัยฉบับเต็มได้จากเว็บไซต์เหล่านี้เช่นกัน

นักวิจัยพิจารณาผลของการศึกษาวิจัยจำนวนมากเพื่อตัดสินใจว่าตัวเลือกการรักษาใดอาจได้ผลดีที่สุดและมีการทนได้ดี การศึกษาวิจัยอื่น ๆ อาจให้ข้อมูลใหม่หรือผลลัพธ์ที่แตกต่างออกไป ทั้งนี้ควรปรึกษาแพทย์เสมอ ก่อนที่จะตัดสินใจเกี่ยวกับการรักษาใด ๆ

ผู้เข้าร่วมการวิจัยมีปัญหาทางการแพทย์อะไรบ้างในขณะที่ใช้เลนวาทีนิบเป็นเวลานาน

เพื่อตอบคำถามนี้

นักวิจัยได้พิจารณาเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่เกิดขึ้นกับผู้เข้าร่วมการวิจัยในระหว่างการศึกษาวิจัย

โดยรวมแล้ว ไม่พบข้อกังวลด้านความปลอดภัยใหม่ ในระหว่างการศึกษาวิจัย

ข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับความปลอดภัยของยาเลนวาทีนิบแสดงไว้ด้านล่าง

ผู้เข้าร่วมการวิจัยมีปัญหาด้านการแพทย์ใดบ้าง

ปัญหาทางการแพทย์ที่เกิดขึ้นในการศึกษาวิจัยทางคลินิกเรียกว่า "เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์" เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์อาจเกิดจากยาวิจัยหรือไม่ก็ได้ เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่เรียกว่า "ร้ายแรง" คือเมื่อเหตุการณ์นั้นเป็นอันตรายถึงชีวิตหรือทำให้เสียชีวิต ก่อให้เกิดปัญหาที่คงอยู่ หรือผู้เข้าร่วมการวิจัยจำเป็นต้องเข้ารับการรักษาตัวในโรงพยาบาล

หัวข้อนี้เป็นสรุปเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่เกิดขึ้นในระหว่างการศึกษาวิจัยนี้ เว็บไซต์ที่แสดงในส่วนท้ายของบทสรุปนี้อาจมีข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับปัญหาทางการแพทย์ที่เกิดขึ้นในการศึกษาวิจัยนี้

ทั้งนี้จำเป็นต้องมีการวิจัยจำนวนมากเพื่อทราบว่ายากทำให้เกิดปัญหาทางการแพทย์หรือไม่

ผลลัพธ์ในหัวข้อนี้มาจากผู้เข้าร่วมการวิจัยที่ได้รับการรักษาของการศึกษาวิจัยอย่างน้อย 1 ครั้งและมีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์เกิดขึ้นในระหว่างการรักษาของการศึกษาวิจัย

มีผู้เข้าร่วมการวิจัยจำนวนเท่าใดที่มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์

ตารางด้านล่างนี้แสดงจำนวนผู้เข้าร่วมการวิจัยที่มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ในการศึกษาวิจัยนี้

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ในระหว่างระยะการรักษาของการศึกษาวิจัย

	จากผู้เข้าร่วมการวิจัย 40 รายที่ได้รับการรักษาของการศึกษาวิจัย
มีผู้เข้าร่วมการวิจัยจำนวนกี่รายที่มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์	38 (95%)
มีผู้เข้าร่วมการวิจัยจำนวนกี่รายที่มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรง	21 (53%)
มีผู้เข้าร่วมการวิจัยจำนวนกี่รายที่เสียชีวิตเนื่องจากเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์	5 (13%)
มีผู้เข้าร่วมการวิจัยกี่รายที่หยุดใช้ยาเลนวาทินเนื่องจากเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์	5 (13%)

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่พบบ่อยที่สุดมีอะไรบ้าง

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่พบบ่อยที่สุดในการศึกษาวิจัยนี้ ได้แก่:

- อาการท้องเสีย
- มีโปรตีนมากเกินไปในปัสสาวะ

ตารางด้านล่างแสดงเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ในผู้เข้าร่วมการวิจัยในการศึกษาวิจัย 10% ขึ้นไป ทั้งนี้มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์อื่น ๆ แต่เกิดขึ้นในผู้เข้าร่วมการวิจัยจำนวนน้อยกว่า

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่พบบ่อยที่สุดในระหว่างระยะการรักษาของการศึกษาวิจัย

	จากผู้เข้าร่วมการวิจัย 40 รายที่ได้รับการรักษาของการศึกษาวิจัย
อาการท้องเสีย	7 (18%)
มีโปรตีนมากเกินไปในปัสสาวะ	7 (18%)
ระดับเอนไซม์ ALT เพิ่มขึ้น ^a	5 (13%)
ระดับเอนไซม์ AST เพิ่มขึ้น ^a	5 (13%)
โรคโควิด-19	5 (13%)
น้ำหนักลดลง	5 (13%)
โปรตีนที่เรียกว่าอัลบูมินอยู่ในปัสสาวะมากเกินไป	4 (10%)
ไอ	4 (10%)
มีเลือดในปัสสาวะ	4 (10%)

ด้วย ALT = เอนไซม์อะลานีนอะมิโนทรานสเฟอเรส;

AST = เอนไซม์แอสพาร์เตตอะมิโนทรานสเฟอเรส

^a ALT และ AST เป็นเอนไซม์ในระดับที่แพทย์ใช้ตรวจสอบสุขภาพของตับ การเพิ่มขึ้นของระดับเอนไซม์ ALT หรือ AST อาจหมายถึงปัญหาเกี่ยวกับการทำงานของตับ

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรงที่พบบ่อยที่สุดมีอะไรบ้าง

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรงที่พบบ่อยที่สุดในการศึกษาวิจัยนี้ ได้แก่:

- การติดเชื้อของปอด
- โรคโคโรนาไวรัส 2019 (เรียกอีกอย่างว่าโรคโควิด-19)
- การติดเชื้อของส่วนต่าง ๆ ของร่างกายที่เก็บรวบรวมและขับถ่ายปัสสาวะ

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรงอื่น ๆ เกิดขึ้นในผู้เข้าร่วมการวิจัย 1 รายต่อหนึ่งเหตุการณ์

มีผู้เข้าร่วมการวิจัยก็รายมีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่แพทย์ผู้วิจัยคิดว่าเกิดจากการรักษาของการศึกษาวิจัย

ในการศึกษาวิจัยนี้ มีผู้เข้าร่วมการวิจัย 29 รายจาก 40 ราย(73%)มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่แพทย์ผู้วิจัยคิดว่าเกิดจากการรักษาของการศึกษาวิจัย

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่พบบ่อยที่สุด (10% ของผู้เข้าร่วมการวิจัยหรือมากกว่า)ที่แพทย์ผู้วิจัยคิดว่าเกิดจากการรักษาของการศึกษาวิจัย ได้แก่:

- มีโปรตีนมากเกินไปในปัสสาวะ
- อาการท้องเสีย
- โปรตีนที่เรียกว่าอัลบูมินอยู่ในปัสสาวะมากเกินไป

เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์อื่น ๆ ที่แพทย์ผู้วิจัยคิดว่าเกิดจากการรักษาของการศึกษาวิจัยเกิดขึ้นในผู้เข้าร่วมการวิจัยจำนวนน้อยกว่านี้

ในการศึกษาวิจัยนี้ มีผู้เข้าร่วมการวิจัย 6 รายจาก 40 ราย (15%) มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรงที่แพทย์ผู้วิจัยคิดว่าเกิดจากการรักษาของการศึกษาวิจัย

แพทย์ผู้วิจัยคิดว่าไม่มีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ใดที่ส่งผลให้เสียชีวิตเกิดจากการรักษาของการศึกษาวิจัย

การศึกษาวิจัยนี้ช่วยผู้เข้าร่วมการวิจัยและนักวิจัยได้อย่างไร

ในการศึกษาวิจัยนี้ นักวิจัยได้เรียนรู้เพิ่มเติมว่ายาเลนวาทีนิบอาจช่วยผู้ที่ป่วยเป็นมะเร็งได้อย่างไร

นักวิจัยพิจารณาผลของการศึกษาวิจัยจำนวนมากเพื่อตัดสินใจว่าตัวเลือกการรักษาใดอาจได้ผลดีที่สุดและมีการทนได้ดี สรุปนี้แสดงเฉพาะผลลัพธ์หลักจากการศึกษาวิจัยนี้หนึ่งการศึกษาเท่านั้น การศึกษาวิจัยอื่น ๆ อาจให้ข้อมูลใหม่หรือผลลัพธ์ที่แตกต่างออกไป

และได้มีการวางแผนสำหรับการศึกษาวิจัยทางคลินิกเพิ่มเติมร่วมกับยาเลนวาทีนิบ

ข้าพเจ้าจะเรียนรู้เพิ่มเติมเกี่ยวกับการศึกษารายงานนี้ได้จากที่ไหน

ท่านสามารถดูข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับการศึกษารายงานนี้ได้ในเว็บไซต์ที่แสดงอยู่ด้านล่าง
นอกจากนี้หากมีรายงานผลการศึกษารายงานฉบับเต็ม
ยังสามารถดูรายงานผลการศึกษารายงานฉบับเต็มได้จากที่นี่ด้วยเช่นกัน

- <http://www.clinicaltrialsregister.eu> - เมื่อท่านเข้าสู่เว็บไซต์แล้ว ให้คลิก "หน้าแรกและค้นหา" จากนั้นพิมพ์ **2017-003668-11** ในช่องค้นหา แล้วคลิก "ค้นหา"
- <https://www.clinicaltrials.gov> - เมื่อท่านเข้าสู่เว็บไซต์แล้ว ให้พิมพ์ **NCT03477175** ลงในช่องค้นหา แล้วคลิก "ค้นหา"

ชื่อเต็มของการศึกษารายงาน: การศึกษารายงานต่อเนื่อง แบบเปิดเผยการรักษา และดำเนินการศึกษาแบบสหสถาบันเพื่อประเมินความปลอดภัยในระยะยาวของแบบแผนการรักษาแบบยาเดี่ยวด้วยยาเลนาทิโนบหรือแบบยาสูตรผสมร่วมกับยาเลนาทิโนบหรือกลุ่มการรักษาด้วยผลิตภัณฑ์เปรียบเทียบในผู้ป่วยโรคมะเร็งในการวิจัยยาเลนาทิโนบที่ Eisai เป็นผู้สนับสนุนการวิจัย

หมายเลขโครงการวิจัย: E7080-G000-604

Eisai ซึ่งเป็นผู้สนับสนุนการศึกษารายงานนี้มีสำนักงานใหญ่ตั้งอยู่ในกรุงโตเกียว ประเทศญี่ปุ่น และสำนักงานใหญ่ประจำภูมิภาคในเมืองนอร์ทลีย์ รัฐนิวเจอร์ซีย์ สหรัฐอเมริกา และแอสต์ฟิลด์ เฮิร์ตฟอร์ดเชอร์ สหราชอาณาจักร หมายเลขโทรศัพท์สำหรับข้อมูลทั่วไปคือ 44-845-676-1400 (สหราชอาณาจักร) และ 1-888-274-2378 (สหรัฐอเมริกา)

ขอบคุณ

Eisai ขอขอบคุณสำหรับเวลาและความสนใจของท่านในการเข้าร่วมการศึกษารายงานทางคลินิกนี้ การมีส่วนร่วมของท่านให้การสนับสนุนที่มีค่าต่อการวิจัยและการปรับปรุงการดูแลสุขภาพให้ดีขึ้น



บริษัท Eisai จำกัด เป็นบริษัทเภสัชกรรมระดับโลกที่เน้นการวิจัยและพัฒนา

โดยมีสำนักงานใหญ่อยู่ในประเทศญี่ปุ่น เรากำหนดพันธกิจขององค์กรว่า

"ให้ความสำคัญกับผู้ป่วยและผู้คนในชีวิตประจำวันเป็นอันดับแรก

ตลอดจนเพื่อเพิ่มประโยชน์ในการดูแลสุขภาพ" ซึ่งเราเรียกว่าปรัชญาการดูแลสุขภาพของมนุษย์ (hhc)

ด้วยพนักงานมากกว่า 10,000 คนที่ทำงานอยู่ในเครือข่ายทั่วโลกของศูนย์วิจัยและพัฒนา สถานที่ผลิต

และบริษัทสาขาการตลาด เรามุ่งมั่นที่จะบรรลุปรัชญา hhc

ของเราโดยส่งมอบผลิตภัณฑ์ที่เป็นนวัตกรรมในด้านการรักษาหลาย ๆ

ด้านที่มีความต้องการทางการแพทย์ที่ไม่ได้รับการตอบสนองสูง รวมถึงมะเร็งวิทยาและประสาทวิทยา

สำหรับข้อมูลเพิ่มเติม โปรดไปที่ <https://www.eisai.com>



เซอร์ทารา ซินโครเจนิคส์เป็นองค์กรเขียนเอกสารด้านการแพทย์และกฎระเบียบทั่วโลก และ

ไม่เกี่ยวข้องในการสรรหาผู้เข้าร่วมการวิจัยหรือดำเนินการศึกษารายงานทางคลินิก

สำนักงานใหญ่ของเซอร์ทารา ซินโครเจนิคส์ตั้งอยู่ที่ 100 โอเวอร์ลอคเซนเตอร์, สตรีท 101, พรินซ์ตัน, นิวเจอร์ซีย์ 08540

<https://www.certara.com> · 1-415-237-8272