

試験の進捗と予定

時期	予定	備考
2007年 10月12日	症例登録完了	1217例登録
2008年 第三四半期	主要な解析結果	主要評価項目(無増悪生存期間; 944例の増悪例が認められた時点)、 副次的評価項目(全生存期間*については予備データのみ)
2009年 第三四半期	追加解析結果	全生存期間*(944例の死亡例が認められた時点)

* 全生存期間は後治療による影響を大きく受け、解釈が困難になる可能性があることから、無増悪生存期間が最も適切な主要評価項目である。