

子宫内膜癌受试者招募广告

----为了治疗晚期实体瘤患者的研究一起努力

尊敬的患者朋友：

您好！

云南省肿瘤医院正在开展由杨宏英教授/主任作为主要研究者的一项“评价呋喹替尼单药或联合信迪利单抗治疗晚期实体瘤患者的安全性、耐受性、药代动力学特征和初步疗效的Ib/II期临床研究”（方案号：2018-013-00CH3，版本号：6.0）。

目前正在开展的研究扩展阶段计划在约153例（呋喹替尼联合信迪利单抗组计划招募140例，呋喹替尼单药组计划招募13例）子宫内膜癌患者中收集疗效及安全性数据，现向社会招募受试者。

研究药物为呋喹替尼胶囊（商品名：爱优特）及信迪利单抗注射液（商品名：达伯舒），目前两药均未获批子宫内膜癌适应症。

您需要符合以下条件：

- 年龄18-75岁（含）；
- 经组织学或细胞学确诊的不能手术切除或转移性晚期子宫内膜癌；
联合治疗组：既往接受过≤ 2线含铂为基础的双药全身性系统抗肿瘤治疗（激素治疗除外）过程中出现疾病进展或不可耐受的3级及以上严重不良反应，或者完成至少4个周期含铂双药化疗后出现复发或疾病进展；
单药治疗组：经组织学或细胞学确诊的，不能手术切除或根治性放疗的，且接受过至少一种标准治疗失败（包括疾病进展和毒性不能耐受）的晚期复发或转移性子宫内膜癌。
- 同意提供组织标本用于检测PD-L1表达水平和/或微卫星不稳定性（MSI）或错配基因修复（MMR）状态；
- 愿意参加且能遵守研究方案要求

在您正式参加研究前，我们会向您详细介绍研究内容，并征得您的书面同意。

如果您希望了解更多的详细信息或有兴趣参与本研究，请联系：

医院科室： _____

2018-013-00CH3-云南省肿瘤医院 子宫内膜癌受试者招募广告 版本号：V4.0，版本日期：2023年3月21日

基于2018-013-00CH3 子宫内膜癌受试者招募广告

版本号：V3.0，版本日期：2022年11月04日

联系人： _____

联系方式： _____

备注：适用于网络或印刷类招募广告，仅在云南省肿瘤医院内使用。