

晚期非小细胞肺癌初治受试者招募

尊敬的先生/女士：

我们诚邀您参加我院 姑息医学科 科室正在开展的一项名为“一项在 PD-L1 高表达、未接受过化疗的 IV 期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌患者中评估阿替利珠单抗（抗 PD-L1 抗体）疗效及安全性的 III 期单臂多中心研究”。本研究在中国约 24 家中心参加，计划招募 60 例非小细胞肺癌患者。该研究已被国家药品监督管理局批准在中国开展，我院伦理委员会也已批准该研究。

阿替利珠单抗是新型抗肿瘤免疫治疗药物。若您患有非小细胞肺癌，且符合如下条件，您可与我们联系进行进一步评估：

- 1) 自愿签署知情同意书；
- 2) 年龄大于 18 岁（含）；
- 3) ECOG 体能状态为 0 或 1（活动能力完全正常或可从事轻体力劳动）；
- 4) 组织学或细胞学证实的 IV 期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌；
- 5) 既往未针对 IV 期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌接受过治疗；
- 6) PD-L1 高表达（入组前需要中心实验室确认）；
- 7) 不存在已知的 EGFR 敏感突变和 ALK 融合突变；
- 8) 愿意且能够返回研究中心进行方案所要求的访视。

您的医生会对您的病情进行仔细询问、检查。若您符合本研究的入组要求，并同意参加本研究，您将有可能获得：

1. 研究药物治疗（阿替利珠单抗）；
2. 试验相关检查（血常规、尿常规、血生化、凝血检查，心电图等）；
3. 研究医生的定期随访和对您病情的长期关注；

联系方式：

若您有意参加本研究，请您联系如下研究人员：

联系人：

联系电话：

_____ 医院

年 月 日

版本号：云南省肿瘤医院专用版 2.2 版；版本日期：2023 年 10 月 16 日

备注：本中心招募广告发布形式有线上和线下两种方式，线上的只能通过医院的官网发布；线下是在院内粘贴通过伦理审查的招募广告/海报；线上和线下的招募范围都是在院内。 1/1