

临床试验受试者招募

我院_____科正在开展一项SHR6390片的III期临床研究。SHR6390为CDK4/6激酶抑制剂，通过选择性地抑制CDK4/6激酶活性，从而发挥抑制细胞增殖和抗肿瘤的作用。本研究已获得国家食品药品监督管理局和我院伦理委员会的批准。拟在全国招募约4350例既往接受乳腺癌根治性切除手术治疗的激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性的乳腺癌辅助内分泌治疗的患者，以考察SHR6390或SHR6390安慰剂联合内分泌治疗在乳腺癌辅助治疗阶段的临床疗效和安全性。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

- 1) 接受乳腺癌根治性切除手术治疗；或由病理检测证实保乳术后无浸润无残留；
- 2) 病理检测确诊为HR+、HER2-的浸润性乳腺癌；
- 3) 18-75岁绝经后女性，或接受LHRH激动剂的绝经前或围绝经期的女性；
- 4) 既往未使用过CDK4/6抑制剂、氟维司群治疗，其它抗肿瘤生物治疗或肿瘤免疫疗法；
- 5) 前6个月没有严重心脏疾病，包括但不限于心肌梗死、严重/不稳定型心绞痛、持续心律失常、任何级别的房颤、冠状/周边动脉搭桥术、症状性充血性心力衰竭、脑血管意外等；
- 6) 愿意参加能够遵守研究方案要求，并愿意配合随访。

如果您或您的朋友有可能符合上述条件，可以来_____医院
_____科门诊，进一步了解本临床研究的详细情况。

如果您需要获得进一步的相关研究信息，您可以联系以下医生。

联系医生：

门诊时间：

联系电话：

地址：

_____医院