

招募广告

晚期恶性实体肿瘤受试者招募

注射用 RC88 是荣昌生物制药（烟台）股份有限公司研制开发的一类生物新药。RC88 是一种新型的抗间皮素（MSLN）抗体偶联药物（ADC）。

该临床试验已经过国家药品监督管理局临床试验默示许可（受理号：CXSL1800066），并且通过医院伦理委员会审核批准。

现招募恶性胸膜间皮瘤和 MSLN 表达的晚期恶性实体瘤（包括不限于卵巢癌、胰腺癌、胃腺癌、肺腺癌和三阴性乳腺癌等患者）：

【基本条件】

1. I 期年龄 18-70 岁（包括 18 岁和 70 岁）；IIa 期 ≥ 18 岁；
2. 预期生存期 ≥ 12 周；
3. ECOG 体力状况 0 或 1 分；
4. 能够理解试验要求，愿意且能够遵从试验和随访程序安排；
5. I 期受试者须是经组织学或细胞学确诊的，标准治疗无效（治疗后疾病进展或治疗无缓解）或不能耐受标准治疗，无法接受或者不存在标准治疗的局部晚期或转移性恶性实体肿瘤患者；
6. IIa 期受试者卵巢癌要求铂敏感或铂耐药且接受过至少二线治疗失败者；其他晚期恶性实体瘤要求无标准治疗或标准治疗失败或不能耐受标准治疗者或拒绝标准治疗者。

（注：以上为部分主要标准，最终入选标准由临床医生评估，并以受试者的全面体检结果为准。）

【参与时间】

给药间隔暂定每 3 周一次（Q3W）。

如果您希望进一步了解试验的相关情况，请与我们联系：

试验中心：

联系人：

联系电话：

您的参与将会对医学科学的进步作出贡献。我们热诚欢迎您的报名及参与。

注：此招募广告的使用范围：医院内部。