

晚期实体瘤受试者招募

尊敬的患者朋友:

您好! 目前我院_____科正在开展“一项评估 DB-1303 在晚期/转移性实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的 I/IIa 期多中心、开放性、非随机、首次人体研究”。该项临床研究已得到国家药品监督管理局(药物临床试验批准通知书编号: _____)与通过本院伦理委员会的批准, 且本中心只开展 II 期部分。

如果您符合以下条件, 将有可能入选该研究:

- 年龄 ≥ 18 岁;
- 经研究医生评估, 至少有一个可测量的肿瘤病灶;
- 良好的体能状态;
- 符合以下任一情况即可:
 - 患者既往至少接受过 1 种全身治疗(包括含铂疗法和免疫检查点抑制剂), 且不超过 3 种(UCS 不需要既往使用过免疫检查点抑制剂), 期间或治疗后进展的经病理学证实的晚期/不可切除、复发性或转移性子宫内膜癌(包括 UCS 和 USPC)患者。需证实为 HER2 过表达和 HER2 低表达。

如您(或您的亲人朋友)符合上述条件, 并对本研究感兴趣, 有意向参加该项研究, 请与以下研究医生联系, 他(她)将面对面地、更为详细地为您介绍本研究, 及参加本研究可能的风险和获益, 对您是否适合参加本研究做出医学判断, 并安排您进行相应的检查。

联系人: _____

联系电话: _____

医院地址: _____

如果您决定参加本研究, 您仍然可以随时退出。退出本研究不会影响您的诊疗和护理。

