

招募 晚期胆道癌 患者

尊敬的患者及家属朋友：

_____医院正在开展一项“评估 TQB3454 片治疗伴 IDH1 突变晚期胆道癌有效性和安全性的随机、双盲、安慰剂对照、多中心 III 期临床研究”。

该试验已经国家食品药品监督管理局批准（临床试验通知书编号：CXHL2000001/CXHL2000002，注册分类：化药 1 类），计划在全国招募 165 例 IDH1 突变晚期胆道癌受试者，以观察 TQB3454 片治疗伴 IDH1 突变晚期胆道癌的有效性。

参加本研究的基本条件：

1. 经组织学或细胞学证实的胆道癌，中心病理确认存在 IDH1 R132 基因突变，须提供肿瘤组织样本；
2. 既往经吉西他滨和氟尿嘧啶类（和/或铂类）药物治疗失败；
3. 18 岁 ≤ 年龄 ≤ 75 岁；
4. 不可手术切除的局部晚期、复发和/或转移性疾病，根据 RECIST 1.1 标准具有至少 1 个可测量病灶。
5. 试验期间采取有效的避孕措施

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系我院_____科负责医师_____进行详细了解。

联系电话：_____

最终以负责医生介绍方案为准。

发布形式：线上通过院内官网发布