

招募临床试验受试者

尊敬的先生/女士:

我院正在开展“QL1706 联合用药对比信迪利单抗联合贝伐珠单抗一线治疗晚期肝细胞癌患者的随机、对照、开放、多中心 II/III 期临床研究”。该研究已经通过本院伦理委员会审核批准。

QL1706 是由齐鲁制药有限公司利用 MabPair™ 技术平台研发的同时含有 PD-1 单抗和 CTLA-4 单抗的新型抗肿瘤免疫治疗生物制品, 可同时靶向并抑制 PD-1 和 CTLA-4 两种免疫检查点通路, 协同活化 T 细胞的免疫功能并扩增 T 细胞, 使机体抗肿瘤的免疫作用提高, 从而达到抗肿瘤的治疗目的。

如果您有意参加此研究并满足以下标准:

1. 年龄18-75周岁 (包括界值), 性别不限;
2. 经组织学或细胞学或临床诊断确诊的肝细胞癌;
3. 巴塞罗那临床肝癌分期 (BCLC 分期) 为 C 期, 或不适合根治性手术和/或局部治疗的 B 期;
4. 既往未接受针对肝细胞癌的系统性抗肿瘤治疗 (包括但不限于分子靶向治疗、系统化疗、抗 PD-1/PD-L1/CTLA-4 单抗等免疫治疗等);
5. 根据RECIST v1.1标准, 受试者在筛选期影像学检查证实至少存在一个可测量靶病灶, 可测量病灶应未接受过放疗等局部治疗 (位于既往局部治疗区域内的病灶, 如果证实发生进展, 也可选做靶病灶);
6. ECOG PS评分0或1分。

【发布渠道】

院内官网; 院内易拉宝、海报

如果您想参加该研究或想了解更多相关信息, 可以通过以下方式咨询:

临床研究医生: _____ 联系电话: _____

科室电话: _____

地址: _____