

# 招募广告

——为了治疗肾细胞癌患者的研究一起努力

尊敬的患者朋友：

您好！

云南省肿瘤医院 泌尿外科二病区正在开展一项“评价呋喹替尼联合信迪利单抗对比阿昔替尼或依维莫司单药二线治疗局部晚期或转移性肾细胞癌的疗效和安全性的多中心、随机、开放、阳性对照的II/III期临床研究”，本研究已获得国家食品药品监督管理局批准（批件号：CXHL1900120、CXHL1900121、CXSL1900025），并经由云南省肿瘤医院伦理委员会批准。

呋喹替尼是由和记黄埔医药（上海）有限公司研制，拥有完全的自主知识产权的一种强效小分子VEGFR抑制剂，激酶选择性极高。信迪利单抗是由信达生物制药（苏州）有限公司自主研发的IgG4单克隆抗体，能特异性结合淋巴细胞表面的程序性死亡受体1（PD-1）分子，从而阻断导致肿瘤免疫耐受的PD-1/程序性死亡受体配体1（PD-L1）通路，重新激活淋巴细胞的抗肿瘤活性而达到治疗肿瘤的目的。

本研究约在全国45家医院开展，本研究预计招募约264名二线治疗局部晚期或转移性肾细胞癌患者，现公开招募受试者，参加本项研究的主要条件：

1. 年龄在18 -75 岁（包含18 岁和75 岁）；
2. 经组织学或细胞学确诊的含透明细胞成分的肾细胞癌，包括以透明细胞成分为主的晚期肾细胞癌；
3. 既往接受过针对晚期/转移性疾病的一线治疗后进展或不可耐受的肾细胞癌患者；
4. 有至少1个符合实体瘤疗效评价标准要求的有可测量病灶；
5. 既往未接受过靶向免疫调节性受体或相关通路靶点治疗的患者。

在您正式参加研究前，我们会向您详细介绍研究内容，并征得您的书面同意。

如果您希望了解更多的详细信息或有兴趣参予本研究，请联系

研究医生：\_\_\_\_\_ 联系方式：\_\_\_\_\_

备注：适用于印刷类招募广告，仅在云南省肿瘤医院内使用。