

受试者招募广告

一项评估伏美替尼对比含铂化疗一线治疗表皮生长因子受体20外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的疗效和安全性的国际、III期、随机、多中心、开放标签研究

尊敬的患者朋友：

您好！

我院正在进行一项评估伏美替尼对比含铂化疗一线治疗表皮生长因子受体20外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的疗效和安全性的国际、III期、随机、多中心、开放标签研究。本研究在全球大约150家医疗单位进行，约375名局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者将被邀请参加这项研究。本研究已于 年 月 日获得国家药品监督管理局批准开展（通知书编号：2023LP00552），并已获得本院伦理委员会批准。

如果您符合以下主要入选标准，将有可能入选本项研究：

- 1) 年龄 \geq 18 周岁并签署知情同意书。
- 2) 经组织学或细胞学确证患有局部晚期或转移性非鳞状细胞非小细胞肺癌，且不宜进行根治性手术或放疗。
- 3) 根据当地或中心实验室肿瘤组织或血液检测，确认存在 EGFR 20 外显子插入突变。
- 4) 之前针对局部晚期或转移性非小细胞肺癌未接受过全身性抗肿瘤治疗方案，包括任何 EGFR 靶向药物治疗（如既往 EGFR 酪氨酸激酶抑制剂（EGFR-TKI）、单克隆抗体或双特异性抗体）
- 5) 既往接受过新辅助和/或辅助化疗、免疫治疗或放化疗治疗非转移性疾病的患者必须已停止治疗至少 12 个月。

以上条件为加入该研究的部分主要入选标准，临床医生需通过您的既往病史、用药史，及方案规定的相关检查结果以及个人意愿决定您是否能参加该研究。

如果您本人或您的亲人或朋友符合上述基本条件，愿意参加本研究或想进一步了解情况，可与我们联系！

联系信息

本中心联系医生：杨芳

联系电话：15198729531

招募形式：海报或易拉宝形式在院内张贴、摆放，医院官网投放