

招募广告

晚期非小细胞肺癌

尊敬的患者及家属朋友：

经国家食品药品监督管理局批准，我院正在开展一项“评价 AL2846 胶囊联合 TQB2450 注射液对比多西他赛注射液在经免疫治疗失败的晚期非小细胞肺癌患者中有效性和安全性的多中心、随机、双盲、平行对照 III 期临床试验”，该药物为 1 类化学新药，现已得到本院的伦理委员会审批同意。

参加本研究的基本条件：

- 1、 年龄：18-75 周岁； ECOG PS 评分：0-1 分； 基线体重指数 BMI \geq 17；
- 2、 具有组织学或细胞学证实的不能手术治疗且不能接受根治性同步放化疗的局部晚期（IIIB/IIIC 期）、转移性或复发性（IV 期）NSCLC 的患者；
- 3、 针对不可根治的局部晚期或转移性或复发性 NSCLC 接受过含铂化疗和免疫检查点抑制剂治疗失败；
- 4、 既往接受的针对不可切除/不能进行根治性放化疗的局晚期或转移/复发疾病的系统治疗线数；
- 5、 主要器官功能良好；

.....

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_____医院
_____科负责医师_____进行详细了解。

联系电话：_____

最终以负责医师介绍为准。

版本号：1.0

版本日期：2022 年 12 月 15 日