

## 晚期非小细胞肺癌受试者招募

### 尊敬的患者朋友:

您好! 目前我院内二科正在开展“一项开放、多中心对比谷美替尼与多西他赛在既往接受免疫治疗和含铂双药化疗后进展的驱动基因阴性且伴有 MET 过表达的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者中的随机对照 III 期临床研究”。该项临床研究已得到国家药品监督管理局(临床试验批件号: 2023LP00066) 与本院伦理委员会(批件号: \_\_\_\_\_) 的批准。

谷美替尼(SCC244) 是一种高度选择性 c-Met 抑制剂, 它可拮抗肿瘤增生和血管新生。

本研究由上海市胸科医院牵头, 全球将总共入选580名符合试验要求的受试者。

### 如果您符合以下条件, 您将有可能入选该研究:

- 年龄 $\geq$ 18 岁的男性或女性患者;
- 经组织学或细胞学确诊的非小细胞肺癌, 临床分期为不可切除性局部晚期且不适合根治性治疗或转移性;
- 明确无 EGFR 突变、ALK 融合、ROS1 融合、MET 14 外显子跳变, 且 BRAF、NTRK、RET、KRAS、ERBB2 (HER-2) 无已知变异;
- 愿意提供符合要求的组织样本, 且经由申办方指定的中心实验室预筛选确认组织标本中 MET 过表达 (IHC 3+,  $\geq$  50% 肿瘤细胞染色呈现强阳性);

### 如果您符合本研究的要求并自愿参加该临床研究, 您将获得:

- 首先将使用您的肿瘤组织标本进行免费检测, 确认您是否具有 MET 过表达, 如果检测结果符合要求, 则有可能参与该项临床研究, 免费获得谷美替尼 (SCC244) 或多西他赛治疗;

如您有意向参加该项研究, 请与以下研究医生联系, 他(她)将面对面地、更为详细地为您介绍本研究, 及参加本研究可能的风险和获益, 并对您是否适合参加本研究做出医学判断, 并安排您进行相应的检查。

联系人: \_\_\_\_\_

联系电话: \_\_\_\_\_

医院地址: \_\_\_\_\_