

招募广告

既往未经治疗的 HR 阳性、HER2 阴性晚期 乳腺癌的患者

尊敬的患者及家属朋友：

经国家药品监督管理局批准，我院正在开展一项“评价 TQB3616 联合氟维司群对比安慰剂联合氟维司群在既往未经治疗的 HR 阳性、HER2 阴性晚期乳腺癌中有效性和安全性的随机、双盲、平行对照的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 周岁（签署知情同意书时）；ECOG PS 评分：0~1 分；预计生存期超过 3 个月；
- 2 病理检测确诊为 HR 阳性、HER2 阴性的乳腺癌患者，有局部病灶复发或远处转移的证据，不适合接受以治愈为目的的手术或放疗，且无化疗的临床指征；
- 3 影像学提示至少有一个可测量病灶；
4. ……

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系云南省肿瘤医院科负责医师_____进行详细了解，联系电话：_____。最终以负责医师介绍为准。

版本号：1.0-71-01

版本日期：2022 年 04 月 21 日