

一项评估 AK104 用于高复发风险肝细胞癌根治术后辅助治疗的有效性和安全性 的随机、双盲、对照 III 期临床研究受试者招募

康方药业有限公司开展的“~~一项评估 AK104 用于高复发风险肝细胞癌根治术后辅助治疗的有效性和安全性~~的随机、双盲、对照 III 期临床研究”正在~~云南省肿瘤~~医院招募受试者。本研究中心伦理委员会已批准开展该研究。

AK104 是本研究申办单位~~康方药业有限公司~~研发的一种人源化免疫球蛋白 G1 (IgG1) 双特异性抗体 (BsAb)。

本研究在全国多家中心开展，计划招募约 405 例符合研究要求的受试者。

主要入选标准：

- 1. 签署书面知情同意书，而且能够遵守方案规定的访视及相关程序；
- 2. 年龄 $\geqslant 18$ 岁且 $\leqslant 75$ 岁；
- 3. 经组织学/细胞学确诊的肝细胞癌(HCC)，术前未接受过针对 HCC 的治疗，术前影像学检查无淋巴结侵犯/远处转移，经研究者评价适合根治性手术；
- 4. 随机前 12 周内接受了根治性手术治疗，完成手术切除后 $\geqslant 4$ 周进行影像检查完全缓解；

以上仅为部分入选标准，如需要详细了解，请您联系研究医生进行沟通。您是否符合研究要求需要进行一系列的检查判断，以研究医生判断为准。

如果确认您符合入选的要求，您将会获得：

1. 申办方提供研究药物 AK104/安慰剂；
2. 研究相关的定期访视及医学检查，按访视次数提供补助。

若您考虑参加本研究或咨询本研究相关信息，请联系：

研究中心及科室：

联系电话：

研究医生：

联系电话：

工作时间：

可能的宣传招募途径包括：医院内部。