

临床试验受试者招募广告

尊敬的患者和患者家属：

我院_____科正在进行一项“卡瑞利珠单抗联合苹果酸法米替尼对比帕博利珠单抗一线治疗 PD-L1 表达阳性的复发性或转移性非小细胞肺癌的随机、开放、对照、多中心的 III 期临床研究”。卡瑞利珠单抗是人源化抗 PD-1 的单克隆抗体，它通过阻断 PD-L1/PD-1 之间结合，提高患者自身对肿瘤的免疫反应，从而达到杀伤肿瘤细胞的目的。法米替尼(代号：SHR1020)是由恒瑞医药自主研发的 1.1 类新药，为小分子多靶点酪氨酸激酶抑制剂，对 c-Kit、VEGFR1/2/3、PDGFR α/β 、FGFR2/3、Ret、Ax1、Mer、Flt3 和 Fms 等激酶均有明显的抑制作用。本研究已获得国家药品监督管理局和我院伦理委员会的批准。计划在全球约 100 家中心入组 706 例晚期非小细胞肺癌患者，预计在中国大陆地区总入组约 420 例患者。我院作为研究单位，目前正在招募受试者。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

1. 体力状况良好，年龄不低于 18 周岁，不限性别；
2. 经组织学或细胞学明确诊断为转移性非小细胞肺癌，或经过手术、放疗、放化疗等根治性治疗后出现复发的非小细胞肺癌；
3. 既往未接受过针对复发或转移阶段的系统性治疗。若既往接受过新辅助或辅助化疗/放疗，自治疗结束至复发或转移>6 个月者可以入组；
4. 不伴有 EGFR 基因突变，或 ALK/ROS1 融合基因；
5. 器官功能水平良好；
6. 无免疫相关疾病；
7. 愿意提供病理组织样本至中心实验室进行 PD-L1 表达检测；
8. 愿意依从方案要求采集血液标本用于肿瘤突变负荷基因检测；
9. 愿意且能够遵守访视时间安排、给药计划、实验室检查以及其它的临床试验步骤。

如果您或您的朋友有可能符合上述条件，可以来_____医院_____科门诊，进一步了解本临床研究的详细情况。如果您需要获得进一步的相关研究信息，您可以联系以下医生。

联系医生/联系电话：

门诊时间：

地址：

_____医院

备注：此广告会在医院宣传栏发布