

一项在 EGFR 20 外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者中评估伏美替尼疗效和安全性的 II 期、多中心、开放标签研究

受试者招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！

我院正在进行一项在EGFR 20外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者中评估伏美替尼疗效和安全性的II期、多中心、开放标签研究。本研究在中国大约40家医疗单位进行，约70名晚期非小细胞肺癌患者将被邀请参加这项研究。本研究已于2022年8月18日获得获得国家药品监督管理局批准开展（通知书编号：2022LP01280），并已获得本院伦理委员会批准。

如果您符合以下主要条件，将有可能入选本项研究：

- 1) 年龄 \geq 18 周岁，男女不限；
- 2) 根据组织学或细胞学记录，有不宜接受根治性手术或放疗的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者。
- 3) 根据申办方指定的中心实验室经血液或肿瘤组织 NGS 检测，确认存在 EGFR 20 外显子插入突变的非小细胞肺癌患者；
- 4) 既往接受过针对局部晚期或转移性非小细胞肺癌的含铂化疗；
- 5) 既往未接受任何针对 EGFR 靶向药物治疗（如 EGFR TKI、单克隆抗体、双特异性抗体）。

以上条件为加入该研究的部分主要标准，临床医生需通过您的既往病史、用药史，及方案规定的相关检查结果以及个人意愿决定您是否能参加该研究。

如果您本人或您的亲人或朋友符合上述基本条件，愿意参加本研究或想进一步了解情况，可与本中心联系！

相关联系信息

本中心联系医生：

联系电话：

此受试者招募广告计划以海报或易拉宝形式在院内张贴或摆放，除联系方式外，其他任何内容调整均需先得到伦理委员会批准。