

此招募广告的使用范围：医院内部
此招募广告的发布形式：云南省肿瘤医院官网、海报

EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性 非小细胞肺癌受试者招募广告

尊敬的患者及家属：

您好！目前名为“一项在携带 EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者中评价 PLB1004 有效性和安全性的开放性、单臂、多队列、多中心的 II 期临床研究”的临床试验正在我院开展。本研究的主要目的是在携带 EGFR 20 号外显子插入突变、既往接受过含铂化疗和/或 PD-1/PD-L1 免疫治疗的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者中评估客观缓解率（ORR）以评价 PLB1004 的疗效。本研究已获得 NMPA 的受理，受理号为 CXHL1900403/CXHL1900404/CXHB2200122，本研究也经过了云南省肿瘤医院伦理委员会（IEC）的审查和批准。现面向社会招募受试者。

如果您符合以下条件，将有可能参加本研究：

1. 自愿签署参加研究的书面知情同意书，愿意并能够遵守研究相关访视及流程；
2. 经组织学或细胞学证实的局部晚期或转移性（IIIB-IV 期）非小细胞肺癌患者；
3. 具有经 NGS 检测明确的 EGFR 20 外显子插入突变阳性的组织标本；
4. 符合以下二种情况中的一种：
 - 1) 队列 1：已证实的 EGFR 20 外显子插入突变阳性，既往接受过系统性含铂化疗和/或 PD-1/PD-L1 免疫治疗后进展或不能耐受，且未接受超过三线系统性抗肿瘤治疗；
 - 2) 已证实的 EGFR 20 外显子插入突变阳性，既往未接受过系统性含铂化疗且未接受过 PD-1/PD-L1 免疫治疗，且未接受超过三线系统性抗肿瘤治疗；
5. 根据 RECIST v1.1 进行评估，至少有一个可测量的病灶；
6. 年龄在 18 周岁及以上的男性或女性；
7. ECOG PS 评分 0-1 分；

如果您觉得符合上述条件并有意愿参加本研究或者咨询研究相关信息，可与我们取得联系。在研究治疗期间，将有专门的临床医生为您定期诊疗，并对您的身体和病情做定期检查评估，是否参加取决于您的意愿，即使您决定不参加，也不会因此收到任何不利影响。

联系人及联系方式：

地址：