

局部晚期或转移性非小细胞肺癌 招募广告

我院内二科正在开展一项由石药集团中奇制药技术（石家庄）有限公司申办的“HB1801 对比泰索帝®在含铂方案化疗失败的局部晚期或转移性非小细胞肺癌中疗效和安全性的开放、随机、阳性药物对照的 II 期临床研究”（该研究的简要介绍）。

全国约有80人参与本研究。本研究已经获得国家药品监督管理局 (NMPA) 及我院伦理委员会的批准。

本研究的主要入选标准:

1. 年龄 ≥ 18 周岁（以签署知情同意书当天为准）；
2. 自愿签署知情同意书，愿意且能够遵循方案接受访视、治疗和实验室检查；
3. 经病理学（组织学或细胞学）确诊的局部晚期或转移性非小细胞肺癌；
4. 已知 EGFR 敏感突变/ALK 融合/ROS1 融合者，既往需先经过靶向药物治疗，再接受含铂方案化疗且治疗期间或治疗后疾病进展；上述驱动基因阴性者既往需经过 PD-1/L1 抑制剂及含铂方案化疗（联合或序贯均可）治疗期间或治疗后疾病进展；
5. 根据 RECIST 1.1 标准，基线至少有 1 个可测量病灶；
6. 具有充分的器官功能：随机化前 7 天内，符合相应的实验室标准；
7. ECOG 体能状态评分为 0~1 分；
8. 育龄期女性受试者在随机化前 7 天内的血清妊娠试验为阴性，受试者及其配偶必须同意从签署知情同意书开始至末次给药后 6 个月内采取足够的避孕措施，此期间女性为非哺乳期且男性避免捐精。

如果了解本研究的更多信息，请与下列人员联系：

联系人：

联系电话：

本招募广告可发布范围：本院内官网、易拉宝、传单。