

评价 QL1706 联合化疗一线治疗 PD-L1 表达阴性、局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的有效性和安全性的 III 期临床研究

受试者招募

尊敬的患者朋友：

我院正在开展一项“评价 QL1706 联合化疗一线治疗 PD-L1 表达阴性、局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的有效性和安全性的 III 期临床研究”。该研究已经通过本院伦理委员会审核批准。

QL1706 是由齐鲁制药有限公司利用先进的 MabPair™ 技术平台研发的同时含有 PD-1 单抗和 CTLA-4 单抗的新型抗肿瘤免疫治疗生物制品，可同时靶向并抑制 PD-1 和 CTLA-4 两种免疫检查点通路，协同活化 T 细胞的免疫功能并扩增 T 细胞，使机体抗肿瘤的免疫作用提高，从而达到抗肿瘤的治疗目的。

如果您有意参加此研究并满足以下标准：

1. 自愿参加，并签署知情同意书，并且能够遵守研究流程；
2. 入组时年龄≥18周岁且≤75周岁，男女均可；
3. 组织学或细胞学证实的，不能行手术完全切除且不能接受根治性同步/序贯放化疗的局部晚期（IIIB/IIIC期）或转移性（IV期）非小细胞肺癌；
4. 无EGFR敏感突变或ALK基因易位改变；
5. PD-L1表达阴性。

如果您想参加该研究或想了解更多相关信息，可以通过以下方式咨询：

临床研究医生：_____ 联系电话：_____

科室电话：_____

地址：_____

备注：招募方式包括门诊、报刊、海报、易拉宝、网站、微信等。