

招募广告

招募早期或局部晚期乳腺癌患者

尊敬的患者及患者家属:

您们好!

“一项双盲、随机、平行组、多中心比较帕妥珠单抗生物类似药 HLX11 和欧盟市售的 Perjeta®对早期或局部晚期 HER2 阳性且 HR 阴性乳腺癌患者新辅助治疗的疗效和安全性的 III 期临床研究”正在开展, 该临床研究已获得国家药品监督管理局批准和本院伦理委员会的批准, 将在全球约 130 家参研单位, 目前正在招募早期或局部晚期乳腺癌患者。

如果您符合以下条件:

- 1) 您的年龄 \geq 18周岁;
- 2) 您是早期或局部晚期乳腺癌患者;
- 3) 您必须提供肿瘤组织样本以便完成HER2检测, 如果您愿意进行活检, 可以提供新鲜组织, 如果您不愿意接受活检, 也可以提供存档保存的石蜡块或石蜡切片;
- 4) 您的激素受体(雌激素受体[ER]和孕酮受体[PgR])阴性(由研究中心或中心实验室评估)。
- 5) 您同意在新辅助治疗后符合手术标准时, 接受乳腺癌切除手术。
- 6) 您不是处于妊娠期或哺乳期的女性;

如果您符合研究要求, 并自愿同意参加, 且有兴趣了解关于本临床研究和研究药物重组抗HER2结构域II人源化单克隆抗体注射液(HLX11)的详情, 您可以咨询以下联系医生。

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。

联系医生: 杨庄青

联系电话: 18313741605

联系地址: 云南省肿瘤医院3号住院楼乳腺外三科

备注：

- 1) 本临床研究遵守《药物临床试验质量管理规范》和《赫尔辛基宣言》；
- 2) 此招募广告仅在医院进行患者招募。