

招募 RET 融合或突变的晚期实体瘤患者

目前我们正在开展一项针对 RET 融合或突变的晚期实体瘤患者的 I/II 期临床试验，本研究 I 期试验的主要目的是评价 KL590586 胶囊在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、最大耐受剂量和/或 II 期推荐剂量，II 期试验的主要目的是评价 KL590586 胶囊在携带 RET 融合或突变基因的晚期非小细胞肺癌、甲状腺髓样癌及其他晚期实体瘤患者中的有效性。现向社会公开招募受试者。

本临床研究由四川科伦博泰生物医药股份有限公司申办，KL590586 胶囊是由该公司研发的 RET 抑制剂。本临床研究已获得药品监督管理部门的许可。

I 期:

本研究计划共纳入约 174 例晚期实体瘤患者。

1. 签署知情同意书时年龄 18~75 岁（含 18 岁和 75 岁），性别不限；
2. 被确诊为晚期实体瘤，并携带 RET 基因融合或突变；
3. 能够理解并自愿签署知情同意书，并且能够遵守方案规定的访视及相关程序。

II 期:

本研究计划共纳入约 274 例晚期实体瘤患者。

1. 签署知情同意书时年龄 18~75 岁（含 18 岁和 75 岁），性别不限；
2. 被确诊为晚期实体瘤，并携带 RET 基因融合或突变；
3. 东部肿瘤协作组（ECOG）体能状态评分为 0 或 1 分，预计生存期≥3 个月；
4. 具有充分的器官和骨髓功能；
5. 能够理解并自愿签署知情同意书，并且能够遵守方案规定的访视及相关程序。

如果您或者您周围有人符合上述基本条件，您可以和医生联系，医生将为您详细介绍本研究的具体信息并判断您是否符合我们的研究参加条件。

联系人：_____

联系电话： _____

地 址： _____

版本号：云南省肿瘤医院专用版 V3.0.1

版本日期：2023年06月20日

招募方式：医疗机构内部

招募广告投放方式：院内海报、医院官网