

## 晚期或转移性 ER 阳性和 HER2 阴性乳腺癌患者招募

尊敬的患者：

您好！

本院正在开展一项针对 ER 阳性、HER2 阴性局部晚期或转移性乳腺癌患者的 III 期临床试验，该试验计划在中国的约 60 家医院进行，总计招募 640 名乳腺癌患者。

该临床试验包括试验组和对照组。试验组将服用一种用于治疗 ER 阳性和 HER2 阴性乳腺癌的试验性药物。对照组将定期注射氟维司群。氟维司群是已在中国上市的药品。

本研究已经获得国家药品监督管理局的批准，并通过了本院伦理委员会的批准。

如果您符合以下条件，您可能是本研究正在招募的患者：

- 1、年龄在 18-75 岁（包含 18 和 55 岁）。
- 2、处于绝经状态的女性患者；若正处在绝经前或围绝经期，在试验治疗开始前至少 4 周起开始接受促性腺激素释放激素激动剂(GnRHa)，并计划在研究期间继续接受 GnRHa。
- 3、经病理学确诊的 ER 阳性、HER2 阴性乳腺癌患者。
- 4、内分泌辅助治疗期间或完成辅助内分泌治疗后疾病复发，或接受 1-2 线内分泌全身治疗后疾病进展的局部晚期（不可手术切除）或转移性乳腺癌患者
- 5、有足够的血液学功能、肾功能、肝功能及凝血功能；
- 6、有能力遵守研究和随访程序。

注：以上为部分主要标准，最终入组标准由研究医生掌握，并以全面体检结果为准。

如果您想获得更多信息，请联系：

研究中心名称： 云南省肿瘤医院

研究医生： 杨晓娟

联系方式： 15987140675

研究期间，您不需要为研究药物和临床试验相关检查付费。另外，您将会获得对每个已完成的预定研究访视（即，研究方案要求的访视）所产生的合理交通费等的补偿（按照实际访视进行结算）。