**受试者招募广告**

**尊敬的患者朋友及家属:**

我院正在开展一项“JS004（抗BTLA单克隆抗体）联合特瑞普利单抗对比研究者选择化疗治疗PD-(L)1单抗难治性经典型霍奇金淋巴瘤（cHL）的随机、开放、阳性对照、多中心III期临床研究”，研究编号为JS004-009-III-cHL。

本研究是一项随机、开放、阳性药对照的III期临床研究，主要目的是为了对比JS004联合特瑞普利单抗和研究者选择化疗治疗既往接受过PD-(L)1单抗难治性cHL患者的有效性，预计在全国范围内招募PD-(L)1单抗经治的复发或难治性cHL患者约185名。

JS004和特瑞普利单抗是由上海君实生物医药科技股份有限公司开发的人工抗体，通过帮助您的免疫系统识别肿瘤细胞并攻击您的肿瘤来对抗您体内的肿瘤细胞。特瑞普利单抗（拓益）是我国批准上市的首个以PD-1为靶点的单克隆抗体药物，通过阻断PD-L1/PD-1结合，提供您自身对肿瘤的免疫系统反应，从而达到对肿瘤细胞的杀伤目的。JS004是一种特异性针对人B和T淋巴细胞衰减因子（BTLA）的重组人源化单克隆抗体。BTLA在T和B淋巴细胞上表达，通过其配体疱疹病毒侵入介质（HVEM）激活后，抑制T细胞增殖和细胞因子生成。BTLA阻断剂可改善肿瘤患者的T细胞功能和抗肿瘤免疫功能。

本研究已经获得国家药品监督管理局和我院伦理委员会的批准。

**参加本临床研究需要至少符合下列条件：**

1. 理解并自愿签署知情同意书；
2. 签署知情同意书时年龄≥18岁，男女均可；
3. 经病理学确诊的且为复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤；
4. 没有标准治疗可用且PD-(L1)单抗难治性经典型霍奇金淋巴瘤；
5. 体能状态良好；
6. 具有至少一个符合Lugano 2014评效标准要求的可测量病灶；
7. 器官功能水平良好；
8. 愿意参加且能够遵守研究方案要求。

如果您和您的朋友可能符合以上条件并考虑参加该研究，请前往 云南省肿瘤 医院血液科 门诊，或联系以下医生以进一步获得本研究的详细情况。

医院地址：云南省昆明市西山区昆州路519号 门诊时间： 周一下午，周二、周三上午

联系医生： 李医生 联系电话： 19888364874