

受试者招募广告

(版本号:1.1-云南省肿瘤医院专用版; 版本日期:2024 年 6 月 20 日)

尊敬的患者:

您好!

我院正在开展一项“一项评估 SPH7485 片在晚期实体瘤患者中安全性、耐受性、药代动力学及初步疗效的 I 期、开放、剂量递增和剂量扩展研究”。该研究已经获得国家药品监督管理局 (NMPA) (受理号为: CXHL2400222/CXHL2400221/CXHL2400220/CXHL2400219), 并获得医院伦理委员会的批准。

如果您符合如下入组条件:

- (1) 年龄: 18 至 75 岁 (含界值), 性别不限。
- (2) 经当地实验室组织或细胞学确认的复发/转移性晚期实体瘤 (包括但不限于卵巢癌、子宫浆液性癌、胰腺癌、肺癌、结直肠癌等), 并经研究者判断满足以下至少一种情形:
 - 经标准治疗失败
 - 不能耐受或无法获得或接受标准治疗
 - 无标准治疗方法
- (3) 根据 RECIST 1.1 标准基线至少具有一个额外可测量病灶。
- (4) 美国东部肿瘤协作组 (ECOG) 评分体能状态为 0 或 1。

医生将根据您的具体情况, 进一步确认是否符合条件。

如您有意向参加该项研究, 请与以下研究医生联系, 他 (她) 将面对面地、更为详细地为您介绍本研究, 并安排您进行相应的检查, 如果您符合要求, 将可以接受研究药物治疗及相应研究方案规定的随访检查和观察。

联系科室: _____ 联系医生: _____ 联系电话: _____

云南省肿瘤医院

2024 年 06 月 20 日

备注: 可能的宣传途径包括: 医院内部、医院使用易拉宝/广告张贴; 线上: 院内官网。