

## 招募局部晚期或转移性乳腺癌患者

目前我们正在开展一项评估 YL202 在 TNBC 和 HR 阳性、HER2 零表达或 HER2 低表达的局部晚期或转移性乳腺癌受试者中的有效性、安全性和药代动力学的多中心、开放标签、II 期临床研究。现向社会公开招募受试者。

注射用 YL202 是苏州宜联生物医药有限公司研发的一种新的靶向 HER3 的新型 ADC（命名为 YL202），具有新型连接子和有效载荷拓扑异构酶 I 抑制剂。本临床研究已获得国家药品监督管理部门的许可、备案。

本研究计划招募约 90-180 例乳腺癌患者，包括队列 A：三阴性乳腺癌（TNBC）患者；队列 B：HR 阳性且 HER2 零表达（HER2 无表达、HER2 超低表达[ $0 < \text{IHC} < 1+$ ]）及 HER2 低表达（包括 HER2 IHC 评分为 1+、2+/ISH-）的乳腺癌患者；队列 C：既往使用过 HER2-ADC（如：deruxteca 等）或 TROP2-ADC（如：Sacituzumab Govitecan 等）治疗失败的乳腺癌患者（不包括 HER2+ 受试者，即 HER2 IHC 3+ 或 IHC 2+/ISH+ 的受试者）。符合标准的受试者可进入该研究接受药物治疗以及治疗后的随访检查，研究医生将按照访视计划对您进行定期的访视。

如果您或者您周围有人符合下列基本条件：

- 年龄  $\geq 18$  岁且  $\leq 75$  岁之间，女性受试者；
- 局部晚期（IIIB/IIIC 期）或转移性（IV 期）疾病患者，且不适合根治性手术或放疗的患者；
- 体重指数（BMI） $18 \sim 32 \text{ kg/m}^2$ ，（对于 BMI 在规定值之外的可以具体讨论后经申办方同意可能入组）
- 自愿加入本研究，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。

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。

联系人：杨庄青

联系电话：13888293252

地址：乳腺外三科

注解：此招募广告的使用范围：医院内部（易拉宝/张贴广告）、医院官网