**正在入组项目列表**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 项目名称 | 适应症 | 研究科室 | 联系人员及联系电话 | 主要入排标准 | 备注 |
| 1 | 莱洛替尼对比研究者选择的化疗治疗至少经二线治疗失败、EGFR过表达的局部晚期或转移性食管鳞癌的随机、对照、开放性、多中心Ⅲ期临床试验 | 食管鳞癌 | 胸外二科 | 李高峰 | 详见招募广告 |  |
| 2 | 重组人促甲状腺激素（rhTSH）用于分化型甲状腺癌患者术后辅助放射性碘清甲治疗的有效性和安全性的随机、开放、多中心、平行对照的III期临床研究  | 甲状腺癌 | 核医学科 | 邓智勇  | 详见招募广告 |  |
| 3 | 一项在PD-L1高表达、未接受过化疗的IV期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌患者中比较阿替利珠单抗（抗PD-L1抗体）与含铂双药化疗的III期随机研究 | PD-L1高表达、未接受过化疗的IV期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌患者 | 姑息医学科 | 庄莉 | 详见招募广告 |  |
| 4 | 评估TY-9591片对比奥希替尼一线治疗EGFR敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的疗效和安全性的随机、双盲、多中心III期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 向旭东 | 详见招募广告 |  |
| 5 | 评价HMPL-453酒石酸盐在FGFR2融合的晚期肝内胆管癌患者中的疗效、安全性及药代动力学的单臂、多中心、开放性II期临床研究 | FGFR2融合的肝内胆管癌 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 6 | 比较SYSA1901单抗注射液/帕妥珠单抗（帕捷特®）联合曲妥珠单抗和多西他赛新辅助治疗早期或局部晚期HER2阳性乳腺癌患者的有效性和安全性的III期临床研究 | 乳腺癌 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 7 | 注射用甲磺酸普依司他治疗复发或难治弥漫大B细胞淋巴瘤（DLBCL）的有效性和安全性的开放、多中心II期临床研究 | 复发或难治弥漫大B细胞淋巴瘤（DLBCL）患者 | 血液科 | 赖洵 | 详见招募广告 |  |
| 8 | 评价重组人GM-CSF溶瘤II型单纯疱疹病毒（OH2）注射液对比研究者选择的挽救性化疗或最佳支持治疗（BSC）在标准治疗失败的黑色素瘤患者的III期临床研究 | 黑色素瘤 | 肿瘤生物治疗中心 | 李科 | 详见招募广告 |  |
| 9 | 评价QL1706联合化疗一线治疗PD-L1表达阴性、局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的有效性和安全性的III期临床研究 | PD-L1表达阴性、局部晚期或转移性非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 李高峰 | 详见招募广告 |  |
| 10 | 贝福替尼对照埃克替尼用于EGFR敏感突变阳性的IB-IIIB（T3N2M0）期非小细胞肺癌术后辅助治疗的多中心、随机、对照、双盲、双模拟、III期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 李高峰 | 详见招募广告 |  |
| 11 | 一项开放、多中心对比谷美替尼与多西他赛在既往接受免疫治疗和含铂双药化疗后进展的驱动基因阴性且伴有 MET 过表达的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者中的随机对照 III 期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 12 | SI-B001 联合多西他赛二线治疗仅一线经 PD-1/PD-L1 单抗+含铂双化联合方案治疗失败的局部晚期或转移性无驱动基因变异的非小细胞肺腺癌和肺鳞癌患者的开放标签、随机对照 III 期临床研究 | 仅一线经 PD-1/PD-L1 单抗+含铂双化联合方案治疗失败的局部晚期或转移性无驱动基因变异的非小细胞肺腺癌和肺鳞癌患者  | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 13 | 一项评估DB-1303在晚期/转移性实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的I/IIa期多中心、开放性、非随机、首次人体研究 | 实体瘤（子宫内膜癌） | 妇科 | 杨宏英 | 详见招募广告 |  |
| 14 | 一项评价CT-3505胶囊在二代ALK抑制剂治疗失败的晚期非小细胞肺癌患者中的有效性和安全性的多中心、开放性II期临床研究 | ALK阳性NSCLC患者 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 15 | 注射用HS-20089在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的I期临床研究 | 晚期实体瘤（乳腺癌为主） | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 16 | TY-9591片治疗EGFR敏感突变非小细胞肺癌脑转移关键Ⅱ期临床研究 | 既往未经治疗的EGFR突变阳性非小细胞肺癌（NSCLC）脑转移患者 | 胸外一科 | 黄云超 | 详见招募广告 |  |
| 17 | 一项评估早期或局部晚期 HER2 阳性乳腺癌术前接受 KM118 或帕妥珠单抗分别联合曲妥珠单抗、多西他赛等效性的多中心、随机、双盲、平行对照 III 期研究 | 早期或局部晚期 HER2 阳性乳腺癌 | 乳腺外二科 | 唐一吟 | 详见招募广告 |  |
| 18 | AL8326片治疗至少接受二线治疗方案后疾病进展或复发的小细胞肺癌患者的III期临床研究 | 二线治疗方案后疾病进展或复发的小细胞肺癌 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 19 | 注射用SHR-A1811对比注射用恩美曲妥珠单抗（T-DM1）在新辅助治疗后存在浸润癌残留的HER2阳性乳腺癌辅助治疗中的随机、开放、平行对照、多中心III期临床研究 | 新辅助治疗后存在浸润癌残留的HER2阳性乳腺癌 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 20 | 注射用SHR-A1811联合或不联合帕妥珠单抗对比曲妥珠单抗、帕妥珠单抗和多西他赛治疗HER2阳性复发或转移性乳腺癌的多中心、随机、开放、阳性对照Ⅲ期临床研究  | HER2阳性复发或转移性乳腺癌患者 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 21 | 评价ASKB589注射液或安慰剂联合CAPOX（奥沙利铂和卡培他滨）及PD-1抑制剂一线治疗CLDN18.2阳性的不可切除的局部晚期、复发性或转移性胃及食管胃交界处腺癌患者的有效性和安全性的III期临床研究 | 胃及食管胃交界处腺癌 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 22 | 评价SI-B003 单药及BL-B01D1+SI-B003 双药治疗局部晚期或转移性食管癌、胃癌、结直肠癌等消化道系统肿瘤患者的有效性和安全性的II 期临床研究 | 经病理组织学和/或细胞学确诊的局部晚期或转移性食管癌、胃癌、结直肠癌等消化道系统肿瘤患者 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 23 | 恩沃利单抗联合含铂双药化疗对比安慰剂联合含铂双药化疗用于可切除 III 期非小细胞肺癌患者新辅助/辅助治 疗的随机、对照、双盲、多中心 III 期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 李高峰 | 详见招募广告 |  |
| 24 | 一项比较DB-1303与研究者选择的化疗方案在接受内分泌治疗后出现疾病进展的Her2低表达、激素受体阳性转移性乳腺癌患者中的Ⅲ期、随机、多中心、开放性研究 | Her2低表达、激素受体阳性转移性乳腺癌患者 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 25 | 评估TQB3454片治疗伴IDH1突变晚期胆道癌癌有效性和安全性的随机、双盲、安慰剂对照、多中心lll期临床试验 | IDH1突变晚期胆道癌癌 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 26 | PM8002 注射液联合紫杉醇注射液对比化疗二线治疗小细胞肺癌的多中心、开放、随机 Ⅲ 期临床研究 | 小细胞肺癌 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 27 | 评价 ASKC202 片或联合 ASK120067 片在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征及初步有效性的开放、多中心、I 期临床试验  | 晚期实体瘤 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 28 | 评估ND003在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和药效动力学特征以及初步有效性的单臂、非随机、开放、剂量递增及剂量扩展、多中心I期临床研究 | 晚期实体瘤患者 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 29 | 在既往使用1种新型内分泌治疗（NHA）期间或之后发生疾病进展的转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC)患者中比较MK-5684与可选择的醋酸阿比特龙或恩扎卢胺的III期、随机、开放性研究 | 前列腺癌 | 泌尿外科一病区 | 王启林 | 详见招募广告 |  |
| 30 | 9MW2821对比研究者选择的化疗治疗既往接受过含铂化疗和PD-（L）1抑制剂治疗的无法手术切除的局部晚期或转移性尿路上皮癌的随机、开放、对照、多中心III期临床研究 | 尿路上皮癌 | 泌尿外科二病区 | 秦扬 | 详见招募广告 |  |
| 31 | 一项评价Trastuzumab Deruxtecan （T-DXd ,DS-8201a）治疗选定 HER2过表达肿瘤患者的有效性和安全性的多中心、开放性 II期研究（ DESTINY-PanTumor03） | 宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌 | 妇科 | 杨宏英 | 详见招募广告 |  |
| 32 | 一项评估SKB264对比研究者选择的化疗一线治疗不可切除的复发或转移性三阴性乳腺癌患者的随机、开放性、多中心III期研究 | 复发或转移性三阴性乳腺癌 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 33 | 注射用HS-20089联合治疗在晚期实体瘤受试者中安全性、耐受性、药代动力学和有效性的I期临床研究 | 晚期卵巢癌、子宫内膜癌三阴性乳腺癌及胆道癌等晚期实体瘤 | 妇科 | 杨宏英 | 详见招募广告 |  |
| 34 | 一项评估CT-3505胶囊对比克唑替尼胶囊在ALK阳性非小细胞肺癌患者中的有效性和安全性的随机、对照、多中心III期临床试验 | ALK阳性非小细胞肺癌 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 35 | 评估KC1036对比研究者选择的化疗治疗晚期复发或转移性食管鳞癌受试者的随机、对照、开放、多中心III期临床研究 | 晚期复发或转移性食管鳞癌 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 36 |  信迪利单抗联合化疗或安慰剂联合化疗用于可手术切除非小细胞肺癌新辅助和辅助治疗的有效性和安全性的随机、双盲、III 期临床研究（ORIENT-99） | 非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 李高峰 | 详见招募广告 |  |
| 37 | 一项评估伏美替尼对比含铂化疗一线治疗表皮生长因子受体20外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的疗效和安全性的国际、III期、随机、多中心、开放标签研究 | 既往未接受过治疗的EGFR20外显子插入突变的（NSCLC） | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 38 | 一项比较TGRX-326与克唑替尼在治疗ALK阳性晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者中的有效性和安全性的多中心、随机对照、开放的III期研究 | 间变性淋巴瘤（ALK）阳性晚期或转移性非小细胞肺癌患者 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 39 | 评估IBI130治疗局部晚期不可切除或转移性实体瘤受试者的I/II期、多中心、开发性研究 | 主要包括但不限于三阴性乳腺癌、尿路上皮癌、非小细胞肺癌、鼻咽癌、宫颈癌 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 40 | 评价LBL-024在晚期恶性肿瘤患者中的安全性、耐受性、药物代谢动力学特征及初步有效性的I/II期临床研究 | 肺外神经内分泌癌 | 消化内科  | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 41 | 评价注射用BL-M07D1在局部晚期或转移性HER2阳性/低表达泌尿系统和消化道系统肿瘤等多种实体瘤患者中的安全性和有效性的Ib/II期临床研究 | 局部晚期或转移性 HER2 阳性/低表达泌尿和消化道系统肿瘤等多种实体瘤患者 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 42 | 一项评价亮丙瑞林注射乳治疗绝经前乳腺癌的有效性、安全性和药代动力学的多中心、随机、开放III期临床研究 | 绝经前ER阳性和/或PgR阳性，HER2阴性的原发性乳腺癌 | 乳腺外二科 | 唐一吟 | 详见招募广告 |  |
| 43 | 一项评估AK109和AK104联合紫杉醇对比安慰剂联合紫杉醇用于治疗经PD-(L)1抑制剂联合化疗一线治疗失败的晚期胃腺癌或胃食管结合部腺癌的有效性和安全性的随机、双盲III期临床研究 | 晚期胃腺癌或胃食管结合部腺癌 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 44 | 一项评价QLC1101 单药用于治疗携带KRAS G12D 突变晚期实体瘤患者的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的I 期临床研究 | KRAS G12D 突变晚期实体瘤患者 | 胸外二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 45 | 一项评价注射用甲磺酸普依司他治疗复发或难治外周T细胞淋巴瘤和皮肤T细胞淋巴瘤患者的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的开放标签、多中心IIa期临床研究 | 复发或难治外周T细胞淋巴瘤和皮肤T细胞淋巴瘤 | 血液科 | 赖洵 | 详见招募广告 |  |
| 46 | 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期研究 | 乳腺癌 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 47 | 在既往经PD-1/PD-L1单抗联合含铂化疗治疗失败的复发性或转移性食管鳞癌患者中对比BL-B01D1与医生选择的化疗方案（二线）III期随机对照临床研究 | 食管鳞癌 | 胸外二科 | 李高峰 | 详见招募广告 |  |
| 48 | HRS-1358单药在ER阳性、HER2阴性转移性或局部复发乳腺癌患者中的安全性、耐受性及药代动力学的单臂、开放、多中心I期临床研究 | ER 阳性 HER2 阴性、转移性或局部复发乳腺癌患者 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 49 | 注射用多西他赛（白蛋白结合型）对比泰索帝®治疗既往一线治疗失败的局部晚期或转移性胃腺癌或胃食管结合部腺癌的多中心、随机、开放、阳性对照III期临床研究 | 既往一线治疗失败的局部晚期或转移性胃腺癌或胃食管结合部腺癌 | 胃与小肠外科 | 代佑果 | 详见招募广告 |  |
| 50 | PM8002 注射液或安慰剂联合注射用白蛋白结合型紫杉醇一线治疗不可手术的局部晚期/复发转移性三阴性乳腺癌的多中心、随机、双盲 Ⅲ 期临床研究 | 未经系统治疗的不可手术的局部晚期或复发转移性三阴性乳腺癌（TNBC）受试者 | 乳腺外三科 | 聂建云 | 详见招募广告 |  |
| 51 | 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 | 铂耐药复发卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌 | 妇科 | 杨宏英 | 详见招募广告 |  |
| 52 | 在既往经至少一线化疗失败的不可手术切除的局部晚期、复发或转移性HR+HER2-乳腺癌患者中对比BL-BOID1与医生选择的化疗方案Ⅲ期随机对照临床研究 | 乳腺癌 | 乳腺外三科 | 杨庄青 | 详见招募广告 |  |
| 53 | 评价B013联合紫杉醇治疗铂耐药复发卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌的有效性和安全性的多中心、随机双盲、平行对照的Ⅱ期临床研究 | 铂耐药复发卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌 | 妇科 | 杨宏英 | 详见招募广告 |  |
| 54 | 在既往经抗PD-1/PD-L1 单抗治疗且经含铂化疗治疗失败的局部晚期或转移性EGFR 野生型非小细胞肺癌患者中对比BL-B01D1 与多西他赛的III 期随机对照临床研究 | 非小细胞肺癌 | 康复与姑息医学科 | 庄莉 | 详见招募广告 |  |
| 55 | SHR-4849注射液在晚期恶性实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的多中心、开放的I期临床研究 | 经标准治疗失败的或无有标准治疗方案的晚期恶性实体瘤患者 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 56 | BEBT-109联合化疗一线治疗携带EGFR20号外显子插入突变的局部晚期、复发或转移性非小细胞肺癌的安全性和有效性的II期临床研究 | EGFR20号外显子插入突变的局部晚期、复发或转移性非小细胞肺癌 | 康复与姑息医学科 | 庄莉 | 详见招募广告 |  |
| 57 | 评价BL-B01D1联合PD-1单抗治疗局部晚期或转移性非小细胞肺癌及鼻咽癌等实体瘤患者的有效性和安全性的II期临床研究 | 肺癌、鼻咽癌 | 康复与姑息医学科 | 庄莉 | 详见招募广告 |  |
| 58 | 评价FDA018抗体偶联剂对比研究者选择化疗方案在紫杉类治疗失败的局部晚期、复发或转移性三阴性乳腺癌患者中的随机、对照、开放性、多中心Ⅲ期临床研究 | 紫杉类治疗失败的局部晚期、复发或转移性三阴性乳腺癌患者 | 乳腺外三科 | 杨庄青 | 详见招募广告 |  |
| 59 | 9MW2821对比研究者选择的化疗治疗含铂化疗失败的复发或转移性宫颈癌的随机、开放、对照、多中心III期临床研究 | 宫颈癌 | 妇科 | 张红平 | 详见招募广告 |  |
| 60 | FDA022-BB05在晚期实体瘤患者中的有效性、安全性、耐受性和药代动力学的II期临床研究 | 实体瘤 | 妇科 | 杨宏英 | 详见招募广告 |  |
| 61 | 温敏纳米凝胶栓塞剂（显影型）应用于肝细胞癌TACE治疗的安全性和有效性的前瞻性、多中心、随机对照、非劣效临床试验 | 肝细胞癌 | 微创介入医学科 | 黄明 | 详见招募广告 |  |
| 62 | AK112联合AK117对比帕博利珠单抗一线治疗PD-L1表达阳性复发/转移性头颈部鳞状细胞癌的随机、对照、多中心Ⅲ期临床研究 | PD-L1表达阳性复发/转移性头颈部鳞状细胞癌 | 头颈外一科 | 李晓江 | 详见招募广告 |  |
| 63 | 注射用SHR-A2102联合阿得贝利单抗联合或者不联合其他抗肿瘤 治疗在局部晚期或转移性非小细胞肺癌受试者中的安全性、耐受性及有效性的多中心、开放ⅠB/Ⅱ期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 内二科 | 杨润祥 | 详见招募广告 |  |
| 64 | 盐酸希美替尼片对照研究者选择化疗治疗晚期或转移性食管鳞癌的随机、开放、阳性药对照、多中心Ⅲ期临床研究 | 晚期或转移性食管鳞癌 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |
| 65 | 评价注射用BL-M07D1在局部晚期或转移性HER2阳性/低表达泌尿系统和消化道系统肿瘤等多种实体瘤患者中的安全性和有效性的Ib/II 期临床研究 | 晚期或转移性HER2阳性/低表达泌尿系统和消化道系统肿瘤等多种实体瘤 | 消化肿瘤内科 | 谢琳 | 详见招募广告 |  |