

临床试验受试者招募

EGFR 20 外显子插入突变局部晚期、复发或转移性 非小细胞肺癌患者

尊敬的患者及患者家属：

您好！

我院_____科正在开展一项“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”。BEBT-109 是广州必贝特医药股份有限公司以奥希替尼的结构为原型设计开发的具有全球自主知识产权、结构新颖、高活性选择性突变型 EGFR 抑制剂。本试验已获得我院伦理委员会的正式批准。

【入选标准】

- 1、年龄 18-75 岁（含两端），男女均可。
- 2、根据美国癌症联合委员会（AJCC）第 8 版肺癌 TNM 分期标准：经组织学或细胞学确诊为无法手术治疗且不耐受或拒绝接受根治性同步放化疗的局部晚期（IIIB 或 IIIC 期）、复发或转移性（IV 期）非鳞癌非小细胞肺癌的患者。
- 3、由三级甲等医院或有资质的第三方检测机构确认的外周血或肿瘤组织检测中 EGFR 20 号外显子插入突变，并提供记录。可以仅有 EGFR 20 号外显子插入突变或同时有其他 EGFR 或 HER2 突变；
- 4、既往未接受过针对局部晚期（IIIB 或 IIIC 期）或复发/转移性（IV 期）NSCLC 的系统性治疗。

（最终入选标准由医生根据研究方案评估）

如果您或您的朋友有可能符合上述条件，可以前往本院门诊就诊，进一步了解本临床研究的详细情况。

如果您需要进一步获得相关研究信息，您可以联系以下医生。

联系医生：_____

联系电话：_____

联系地址：_____

此招募广告可用范围包含：纸媒、医院官网。