

# 招募广告（云南省肿瘤医院专用版）

版本号/版本日期： 2.0/2024-08-05

云南省肿瘤医院正在开展一项由普米斯生物技术（珠海）有限公司申办的“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”，适应症人群为一线治疗失败的小细胞肺癌。本研究目前已经通过国家药品监督管理局的审评和研究中心伦理委员会的批准，现面向社会招募受试者。参与本研究您有机会获得 PM8002 注射液联合紫杉醇治疗方案或者研究者选择的化疗治疗方案（托泊替康或紫杉醇）。

PM8002 是一个同时靶向 PD-L1 和 VEGF-A 的双特异性抗体。PM8002 能特异性地与 PD-L1 结合，阻断 PD-L1 与 PD-1 结合，恢复人体细胞免疫；同时还能与 VEGF-A 结合，抑制血管生成，降低肿瘤侵袭能力，抑制肿瘤生长和转移，促进 T 细胞向肿瘤中浸润，启动和激活 T 细胞对肿瘤抗原的应答。

参加本研究的基本条件如下：

- 1) 自愿参加临床研究；完全了解本研究并自愿签署知情同意书；愿意遵循并有能力完成所有试验程序；
- 2) 男性或女性，年龄 18 至 75 岁（含边界值）；
- 3) 经组织学或细胞学证实为小细胞肺癌；
- 4) 既往治疗史满足其中之一：
  - 4.1) 经依托泊苷+铂类为基础的治疗后发生疾病进展的局限期小细胞肺癌的患者
  - 4.2) 经 PD-1/PD-L1 抑制剂+依托泊苷+铂类治疗后发生疾病进展的广泛期小细胞肺癌患者

如果您有兴趣或者希望了解本研究详细情况，请通过以下联系方式联系研究医生，或者到本院内二科咨询：

医院	联系人	联系方式

注：1. 本招募广告仅用于PM8002-C014C-SCLC-R项目临床试验期间云南省肿瘤医院内使用，招募广告的发布形式分线上和线下，线上通过医院官网发布；线下通过院内的招募广告/海报发布。