

一项评估伏美替尼对比含铂化疗一线治疗 EGFR PACC 突变或EGFR L861Q 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

III 期、随机、多中心、开放标签研究

受试者招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！

我院正在进行一项评估伏美替尼对比含铂化疗一线治疗 EGFR PACC 突变或EGFR L861Q 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 III 期、随机、多中心、开放标签研究。约300名晚期非小细胞肺癌患者将被邀请参加这项研究。本研究已于2023年08月21日获得国家药品监督管理局批准开展（通知书编号：2023LP01638），并已获得本院伦理委员会批准。

如果您符合以下主要条件，将有可能入选本项研究：

- 1) 年龄 \geq 18 周岁；
- 2) 经组织学或细胞学确证患有局部晚期或转移性非鳞状细胞非小细胞肺癌患者，且不宜进行根治性手术和/或根治性同步/序贯放化疗的局部晚期（IIIB/IIIC 期）或转移性（IV 期）非鳞状细胞非小细胞肺癌患者；
- 3) 确认为 EGFR PACC 突变或 EGFR L861Q 突变的非小细胞肺癌患者；
EGFR PACC 代表性突变包括但不限于 G719X、S768I、E709X、G724S、G779F、K757X、L747X、N771G、R776X、V769X、V774M、E709_T710del insD、I740_K745dup 等；
- 4) 既往未接受过针对局部晚期或转移性非小细胞肺癌的全身系统性抗肿瘤治疗；既往接受过新辅助、辅助和/或根治性同步/序贯放化疗，需满足末次化疗至疾病复发或进展 \geq 6 个月。

以上条件为加入该研究的部分主要标准，临床医生需通过您的既往病史、用药史，及方案规定的相关检查结果以及个人意愿决定您是否能参加该研究。

如果您本人或您的亲人或朋友符合上述基本条件，愿意参加本研究或想进一步了解情况，可与本中心联系！

联系医生：_____ 罗慧 _____ 联系电话：_____ 18988070903 _____

附件：

受试者招募广告内容及发布形式说明

此受试者招募广告计划以海报或易拉宝形式在院内张贴或摆放，或以网络形式（如微信云南省肿瘤医院院内公众号，网页：云南省肿瘤医院官网 <https://www.ynszlyy.com/>）发布。除联系方式外，其他任何内容调整均需先得到伦理委员会批准。