

## 受试者招募广告

尊敬的患者：

您好！

我院正在开展一项由普众发现医药科技（上海）有限公司发起的“AMT-253（一种抗 MUC18 抗体偶联药物）在不可切除或转移性恶性黑色素瘤和其他实体瘤患者中的 I/II 期研究（方案编号：AMT-253-02）”。本研究包括 I 期剂量递增和 II 期剂量扩展两部分。

本研究将在全国多家研究中心进行，计划在不可切除或转移性恶性黑色素瘤和其他实体瘤患者中入组不超过 266 例患者（I 期剂量递增最多 36 例，II 期剂量扩展最多 230 例）。该研究已获得国家食品药品监督管理局以及我院伦理委员会批准。

如果您符合如下入组条件：

1. 年龄≥18 岁。
2. 经病理学证实的不可切除或转移性恶性黑色素瘤、宫颈癌、子宫平滑肌肉瘤、卵巢癌、子宫内膜癌或其他实体瘤（如食管鳞癌、头颈鳞癌等）。
3. 既往标准治疗失败或对标准治疗不耐受，且在最近一线治疗期间或之后出现影像学或临床确定的疾病进展。
4. 体力状况良好。
5. 器官功能良好。
6. 筛选期可提供肿瘤组织样本。

如果您有意向参加该项研究，

请与以下研究医生联系，他（她）将初步判断您是否符合本研究的入组要求。如符合，他（她）将面对面地、更详细地为您介绍本研究，在获得您的同意后安排您进行相应的检查：如抽血化验等检验检查，以评估您是否能参与本研究。经研究医生评估，确认您能参与本研究后，您将接受药物治疗以及治疗后的随访观察。研究医生将按照方案要求的访视计划对您进行定期的随访。

研究医院/科室 \_\_\_\_\_ 联系人 \_\_\_\_\_ 联系方式 \_\_\_\_\_

此招募广告的使用范围：医院内部

此招募广告的发布形式：院内官网和院内线下纸媒