

受试者招募广告

尊敬的先生/女士：

您好！石药集团巨石生物制药有限公司正在开展“评价 SYS6010 不同给药方案在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性和有效性的 II 期临床试验”，方案编号：SYS6010-004，主要为针对人表皮生长因子受体（EGFR）表达的晚期实体瘤患者的临床研究。

该研究已经获得国家药品监督管理局颁发的药物临床试验批准通知书（2023LP00642），并已经通过云南省肿瘤医院伦理委员会审议批准，现正在我院进行，本项研究的主要研究者是我院代佑果主任。

本研究将为符合条件且自愿参加的患者提供研究药物和研究中规定的检查。研究期间，您将得到专业医生团队的指导和用药观察。

一、招募主要的入选条件：

1. 年龄 18（含）周岁以上，性别不限；
2. 病理学确诊的晚期实体瘤患者（包括但不限于：肺鳞癌、非鳞非小细胞肺癌、鼻咽癌、食管癌、胃癌、结直肠癌、胆管癌、胰腺癌、乳腺癌、宫颈癌等），经标准治疗失败或不耐受、无标准治疗或拒绝标准治疗；
3. 肿瘤组织 EGFR 表达阳性，具体样本要求由您的肿瘤类型及申办者对既往检测报告的审核结果决定；

二、主要的排除条件：

1. 既往接受过含拓扑异构酶I抑制剂类毒素的 EGFR 抗体偶联药物药物治疗；
2. 既往因皮肤毒性需要中断 EGFR 靶向治疗≥1 个月或永久停药，或目前患有需要口服或静脉给药治疗的皮肤疾病；

注 1：您的报名条件是否符合所有入选排除条件，最终将由研究医生决定；

注 2：本招募广告经伦理委员会批准后可能用于：在云南省肿瘤医院的官网发布、

在云南省肿瘤医院院内张贴招募广告/海报，线上和/或线下的招募范围都只在云南省肿瘤医院院内。

医院：云南省肿瘤医院

科室：胃与小肠外科

联系人：_____ 联系电话：_____