

受试者招募广告

尊敬的受试者：

XXXXXX目前正在进行一项“优替德隆联合AC对比多西他赛联合AC用于HER2阴性早期高危或局部晚期乳腺癌新辅助化疗的III期、开放、随机对照研究”，试验药物优替德隆是成都华昊中天药业有限公司/北京华昊中天生物医药股份有限公司研发的通过基因工程改造微生物发酵而成的新一代埃博霉素衍生物。

如果您符合以下入组标准：

1. 女性初治患者，年龄 ≥ 18 周岁， ≤ 70 周岁。
2. 由研究中心病理学确认的HER2表达阴性乳腺癌，定义为免疫组织化学（IHC）评分为0或1+，或IHC2+且原位杂交（ISH）结果为HER2表达阴性。
3. 三阴性乳腺癌要求肿瘤 $> 2\text{cm}$ 或淋巴结阳性。
4. HR阳性HER2阴性乳腺癌。

并且不符合以下条件：

1. IV期转移性乳腺癌。
2. 炎性乳腺癌。
3. 双侧原发乳腺癌（包括浸润性癌和原位癌）。

注：以上为部分主要标准，经过您书面同意后，您需要进行既往史问诊、体格检查、实验室检查、影像学评估（CT/MRI）等，相关检查费用由申办方支付，如果评估后您符合研究方案所有的相关标准，您可以参加本临床研究。欲报名参加临床试验项目的朋友，您有咨询用药期间相关信息的权利和随时退出本研究的权利，您的隐私也将会得到保护。

联系医生：_____

联系电话：_____

联系地址：_____

XXXXXX

XXXX年XX月XX日

BG01-2102

受试者招募广告

备注：本招募广告将用于院内张贴和网络（包括但不限于电视，电台，网络招募等情况）