**2025年第二季度临床试验入组列表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **项目名称** | **适应症** | **研究科室** | **联系人员及联系电话** | **主要入排标准** |
| 1 | 莱洛替尼对比研究者选择的化疗治疗至少经二线治疗失败、EGFR过表达的局部晚期或转移性食管鳞癌的随机、对照、开放性、多中心Ⅲ期临床试验 | 食管鳞癌 | 胸外二科 | 贾顺予予：15812072116 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\1. 莱洛替尼对比研究者选择的化疗治疗至少经二线治疗失败、EGFR过表达的局部晚期或转移性食管鳞癌的随机、对照、开放性、多中心III期临床试验.pdf) |
| 2 | 评估TY-9591片对比奥希替尼一线治疗EGFR敏感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随机、双盲、多中心III期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 贾顺予予：15812072116 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\2.评估 TY-9591 片对比奥希替尼一线治疗 EGFR 敏感突变的 局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的疗效和安全性的随 机、双盲、多中心 III 期临床研究.pdf) |
| 3 | 评价重组人GM-CSF溶瘤II型单纯疱疹病毒（OH2）注射液对比研究者选择的挽救性化疗或最佳支持治疗（BSC）在标准治疗失败的黑色素瘤患者的III期临床研究 | 黑色素瘤 | 肿瘤生物治疗中心 | 葛春雷：15969452905 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\3.评价重组人GM-CSF溶瘤II型单纯疱疹病毒（OH2）注射液对比研究者选择的挽救性化疗或最佳支持治疗（BSC）在标准治疗失败的黑色素瘤患者的III期临床研究.pdf) |
| 4 | 优替德隆对照多西他赛治疗含铂方案化疗失败的局部晚期或转移性非小细胞肺癌的 III 期、开放、随机对照临床研究 | 非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\4.优替德隆对照多西他赛治疗含铂方案化疗失败的局部晚期或转移性非小细胞肺癌的 III 期、开放、随机对照临床研究.pdf) |
| 5 | 贝福替尼对照埃克替尼用于EGFR敏感突变阳性的IB-IIIB（T3N2M0）期非小细胞肺癌术后辅助治疗的多中心、随机、对照、双盲、双模拟、III期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 胸外二科 | 贾顺予予：15812072116 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\5.贝福替尼对照埃克替尼用于EGFR敏感突变阳性的IB-IIIB（T3N2M0）期非小细胞肺癌术后辅助治疗的多中心、随机、对照、双盲、双模拟、III期临床研究.pdf) |
| 6 | 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 | HER2 阴性早期高危或局部晚期乳腺癌 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\6.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.pdf) |
| 7 | BC001联合紫杉醇对比安慰剂联合紫杉醇治疗经一线标准治疗失败的晚期胃或胃食管结合部腺癌的随机、双盲、平行对照Ⅲ期研究 | 经过组织病理学或细胞病理学证实的既往接受含铂类和/或氟尿嘧啶类的一线标准治疗后疾病进展或无法耐受一线治疗的晚期胃癌或胃食管结合部腺癌患者 | 胃与小肠外科 | 杨昌龙：19987161760 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\7.BC001联合紫杉醇对比安慰剂联合紫杉醇治疗经一线标准治疗失败的晚期胃或食管结合部腺癌的随机、双盲、平行对照Ш期研究.pdf) |
| 8 | 一项评估DB-1303在晚期/转移性实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的I/IIa期多中心、开放性、非随机、首次人体研究 | 实体瘤（子宫内膜癌） | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\8.一项评估DB-1303在晚期转移性实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的IIIa期多中心、开放性、非随机、首次人体研究.pdf) |
| 9 | 注射用SHR-A1811对比注射用恩美曲妥珠单抗（T-DM1）在新辅助治疗后存在浸润癌残留的HER2阳性乳腺癌辅助治疗中的随机、开放、平行对照、多中心III期临床研究 | 新辅助治疗后存在浸润癌残留的HER2阳性乳腺癌 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\9.注射用SHR-A1811对比注射用恩美曲妥珠单抗（T-DM1）在新辅助治疗后存在浸润癌残留的HER2阳性乳腺癌辅助治疗中的随机、开放、平行对照、多中心III期临床研究.pdf) |
| 10 | 评价ASKB589注射液或安慰剂联合CAPOX（奥沙利铂和卡培他滨）及PD-1抑制剂一线治疗CLDN18.2阳性的不可切除的局部晚期、复发性或转移性胃及食管胃交界处腺癌患者的有效性和安全性的III期临床研究 | 胃及食管胃交界处腺癌 | 消化肿瘤内科 | 饶燕13888524470 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\10.评价ASKB589注射液或安慰剂联合CAPOX（奥沙利铂和卡培他滨）及PD-1抑制剂一线治疗CLDN18.2阳性的不可切除的局部晚期、复发性或转移性胃及食管胃交界处腺癌患者的有效性和安全性的III期临床研究.pdf) |
| 11 | 一项比较DB-1303与研究者选择的化疗方案在接受内分泌治疗后出现疾病进展的Her2低表达、激素受体阳性转移性乳腺癌患者中的Ⅲ期、随机、多中心、开放性研究 | Her2低表达、激素受体阳性转移性乳腺癌患者 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\11.一项比较DB-1303与研究者选择的化疗方案在接受内分泌治疗后出现疾病进展的HER2低表达、激素受体阳性转移性乳腺癌患者中的Ⅲ期、随机、多中心、开放性研究（DYNASTY-Breast02）.pdf) |
| 12 | 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 | 小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\12.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.pdf) |
| 13 | 评价 ASKC202 片或联合 ASK120067 片在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征及初步有效性的开放、多中心、I 期临床试验 | 晚期实体瘤 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\13.评价ASKC202片或联合ASK120067片在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征及初步有效性的开放、多中心、I期临床试验.pdf) |
| 14 | 评估ND003在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和药效动力学特征以及初步有效性的单臂、非随机、开放、剂量递增及剂量扩展、多中心I期临床研究 | 晚期实体瘤患者 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\14.评估ND003在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和药效动力学特征以及初步有效性的单臂、非随机、开放、剂量递增及剂量扩展、多中心I期临床研究.pdf) |
| 15 | 在既往使用1种新型内分泌治疗（NHA）期间或之后发生疾病进展的转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC)患者中比较MK-5684与可选择的醋酸阿比特龙或恩扎卢胺的III期、随机、开放性研究 | 前列腺癌 | 泌尿外一科 | 毕颖：18213907131 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\15.在既往使用1种新型内分泌治疗（NHA）期间或之后发生疾病进展的转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC)患者中比较MK-5684与可选择的醋酸阿比特龙或恩扎卢胺的III期、随机、开放性研究.docx) |
| 16 | 9MW2821对比研究者选择的化疗治疗既往接受过含铂化疗和PD-（L）1抑制剂治疗的无法手术切除的局部晚期或转移性尿路上皮癌的随机、开放、对照、多中心III期临床研究 | 尿路上皮癌 | 泌尿外二科 | 何沛霖：15096639947 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\16.9MW2821对比研究者选择的化疗治疗既往接受过含铂化疗和PD-（L）1抑制剂治疗的无法手术切除的局部晚期或转移性尿路上皮癌的随机、开放、对照、多中心Ⅲ 期临床研究.pdf) |
| 17 | 一项评估D1553对比多西他赛治疗既往标准治疗失败的KRAS G12C突变阳性局部晚期或转移性非小细胞肺癌的随机、对照、双盲双模拟、多中心III期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\17.一项评估D1553对比多西他赛治疗既往标准治疗失败的KRAS G12C突变阳性局部晚期或转移性非小细胞肺癌的随机、对照、双盲双模拟、多中心III期临床研究.doc) |
| 18 | 一项在既往未接受过系统性治疗、携带 EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性非鳞癌非小细胞肺癌受试者中评价PLB1004 对比含铂双药联合或不联合信迪利单抗的有效性和安全性的开放标签、随机、对照、多中心的 III 期临床研究 | 肺鳞癌非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\18.一项在既往未接受过系统性治疗、携带EGFR 20号外显子插入突变的局部晚期或转移性非鳞癌非小细胞肺癌受试者中评价PLB1004对比含铂双药联合或不联合信迪利单抗的有效性和安全性的开放标签、随机、对照、多中心的III期临床研究.docx) |
| 19 | 一项评估CT-3505胶囊对比克唑替尼胶囊在ALK阳性非小细胞肺癌患者中的有效性和安全性的随机、对照、多中心III期临床试验 | ALK阳性非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\19.一项评估CT-3505胶囊对比克唑替尼胶囊在ALK阳性非小细胞肺癌患者中的有效性和安全性的随机、对照、多中心III期临床试验.pdf) |
| 20 | 注射用重组改构人肿瘤坏死因子（rmhTNF-NC，天恩福®）联合顺铂对比顺铂腔内灌注治疗恶性胸腹腔积液的有效性和安全性随机、 双盲、 平行对照的多中心 III 期临床试验 | 恶性胸腹腔积液 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\20.注射用重组改构人肿瘤坏死因子（rmhTNF-NC，天恩福®）联合顺铂对比顺铂腔内灌注治疗恶性胸腹腔积液的有效性和安全性随机、 双盲、 平行对照的多中心 III 期临床试验.pdf) |
| 21 | 一项比较TGRX-326与克唑替尼在治疗ALK阳性晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者中的有效性和安全性的多中心、随机对照、开放的III期研究 | 间变性淋巴瘤（ALK）阳性晚期或转移性非小细胞肺癌患者 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\21.一项比较TGRX-326与克唑替尼在治疗ALK阳性晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者中的有效性和安全性的多中心、随机对照、开放的III期研究(1).pdf) |
| 22 | 评价注射用BL-M07D1在局部晚期或转移性HER2阳性/低表达泌尿系统和消化道系统肿瘤等多种实体瘤患者中的安全性和有效性的Ib/II期临床研究 | 局部晚期或转移性 HER2 阳性/低表达泌尿和消化道系统肿瘤等多种实体瘤患者 | 消化肿瘤内科 | 饶燕13888524470 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\22.评价注射用BL-M07D1在局部晚期或转移性HER2阳性_低表达泌尿系统和消化道系统肿瘤等多种实体瘤患者中的安全性和有效性的Ib_II期临床研究pdf.pdf) |
| 23 | 一项评估AK109和AK104联合紫杉醇对比安慰剂联合紫杉醇用于治疗经PD-(L)1抑制剂联合化疗一线治疗失败的晚期胃腺癌或胃食管结合部腺癌的有效性和安全性的随机、双盲III期临床研究 | 晚期胃腺癌或胃食管结合部腺癌 | 消化肿瘤内科 | 饶燕13888524470 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\23.一项评估AK109和AK104联合紫杉醇对比安慰剂联合紫杉醇用于治疗经PD-(L)1抑制剂联合化疗一线治疗失败的晚期胃腺癌或胃食管结合部腺癌的有效性和安全性的随机、双盲III期临床研究.docx) |
| 24 | 一项评价Sotorasib联合铂类双药化疗VS帕博利珠单抗联合铂类双药化疗用于PD-L1阴性且KARS pG12C阳性的IV期或晚期IIIB/C期非鳞状非小细胞肺癌患者一线治疗的有效性的3期、多中心、随机、开放标签研究（CodeBreaK202） | PD-L1阴性且KARS pG12C阳性的IV期或晚期IIIB/C期非鳞状非小细胞肺癌 | 胸外一科 | 李光剑：1528821554 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\24.一项评价Sotorasib联合铂类双药化疗VS帕博利珠单抗联合铂类双药化疗用于PD-L1阴性且KARS pG12C阳性的IV期或晚期IIIBC期非鳞状非小细胞肺癌患者一线治疗的有效性的3期、多中心、随机、开放标签研究（CodeBreaK202）.docx) |
| 25 | 一项评估AK104联合仑伐替尼和经肝动脉化疗栓塞（TACE）对比TACE用于治疗不可根治、非转移性肝细胞癌的随机对照、双盲、多中心III期临床研究 | 不可根治、非转移性肝细胞癌 | 微创介入医学科 | 丁荣：13759576990 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\25.一项评估AK104联合仑伐替尼和经肝动脉化疗栓塞（TACE）对比TACE用于治疗不可根治、非转移性肝细胞癌的随机对照、双盲、多中心III期临床研究.pdf) |
| 26 | 一项评估注射用QLF31907（PD-L1/4-1BB双特异性抗体）联合治疗晚期恶性肿瘤的安全性和有效性的Ib/II期临床研究 | 晚期食管鳞癌 | 消化肿瘤内科 | 饶燕13888524470 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\26.一项评估注射用QLF31907（PD-L14-1BB双特异性抗体）联合治疗晚期恶性肿瘤的安全性和有效性的Ib或II期临床研究.pdf) |
| 27 | 一项评估XNW28012治疗晚期实体瘤患者的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的开放性、多中心、I/II期临床研究 | 宫颈癌、胰腺癌、尿路上皮癌及头颈鳞癌 | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\27.一项评估XNW28012治疗晚期实体瘤患者的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的开放性、多中心、I或II期临床研究.pdf) |
| 28 | 注射用多西他赛（白蛋白结合型）对比泰索帝®治疗既往一线治疗失败的局部晚期或转移性胃腺癌或胃食管结合部腺癌的多中心、随机、开放、阳性对照III期临床研究 | 既往一线治疗失败的局部晚期或转移性胃腺癌或胃食管结合部腺癌 | 胃与小肠外科 | 杨昌龙：19987161760 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\28.注射用多西他赛（白蛋白结合型）对比泰索帝®治疗既往一线治疗失败的局部晚期或转移性胃腺癌或胃食管结合部腺癌的多中心、随机、开放、阳性对照III期临床研究.docx) |
| 29 | PM8002 注射液或安慰剂联合注射用白蛋白结合型紫杉醇一线治疗不可手术的局部晚期/复发转移性三阴性乳腺癌的多中心、随机、双盲 Ⅲ 期临床研究 | 未经系统治疗的不可手术的局部晚期或复发转移性三阴性乳腺癌（TNBC）受试者 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\29.PM8002 注射液或安慰剂联合注射用白蛋白结合型紫杉醇一线治疗不可手术的局部晚期_复发转移性三阴性乳腺癌的多中心、随机、双盲 Ⅲ 期临床研究.png) |
| 30 | 评价B013联合紫杉醇治疗铂耐药复发卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌的有效性和安全性的多中心、随机双盲、平行对照的Ⅱ期临床研究 | 铂耐药复发卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌 | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\30.评价B013联合紫杉醇治疗铂耐药复发卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌的有效性和安全性的多中心、随机双盲、平行对照的Ⅱ期临床研究.pdf) |
| 31 | 在既往经抗PD-1/PD-L1 单抗治疗且经含铂化疗治疗失败的局部晚期或转移性EGFR 野生型非小细胞肺癌患者中对比BL-B01D1 与多西他赛的III 期随机对照临床研究 | 非小细胞肺癌 | 康复与姑息医学科 | 张利娟：13708447011 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\31.在既往经抗PD-1PD-L1 单抗治疗且经含铂化疗治疗失败的局部晚期或转移性EGFR 野生型非小细胞肺癌患者中对比BL-B01D1 与多西他赛的III 期随机对照临床研究.pdf) |
| 32 | 一项评估谷美替尼联合注射用多西他赛（白蛋白结合型）对比多西他赛治疗局部晚期/复发或远处转移的MET过表达非小细胞肺癌患者的安全性、耐受性和有效性的随机、对照、开放II期临床研究 | 既往接受过PD-1或PD-L1单抗和含铂双药化疗后进展的驱动基因阴性且伴有MET过表达的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\32.一项评估谷美替尼联合注射用多西他赛（白蛋白结合型）对比多西他赛治疗局部晚期复发或远处转移的MET过表达非小细胞肺癌患者的安全性、耐受性和有效性的随机、对照、开放II期临床研究.docx) |
| 33 | 评价BL-B01D1联合PD-1单抗治疗局部晚期或转移性非小细胞肺癌及鼻咽癌等实体瘤患者的有效性和安全性的II期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 康复与姑息医学科 | 张利娟：13708447011 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\33.评价BL-B01D1联合PD-1单抗治疗局部晚期或转移性非小细胞肺癌及鼻咽癌等实体瘤患者的有效性和安全性的II期临床研究.pdf) |
| 34 | 评估注射用TQB2922治疗晚期恶性肿瘤受试者的I期临床研究 | 晚期NSCLC和其他晚期恶性肿瘤 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\34.评估注射用TQB2922治疗晚期恶性肿瘤受试者的I期临床研究.pdf) |
| 35 | 评价FDA018抗体偶联剂对比研究者选择化疗方案在紫杉类治疗失败的局部晚期、复发或转移性三阴性乳腺癌患者中的随机、对照、开放性、多中心Ⅲ期临床研究 | 紫杉类治疗失败的局部晚期、复发或转移性三阴性乳腺癌患者 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\35.评价FDA018抗体偶联剂对比研究者选择化疗方案在紫杉类治疗失败的局部晚期、复发或转移性三阴性乳腺癌患者中的随机、对照、开放性、多中心Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 36 | 研究经肝动脉注射替拉扎明后再行肝动脉栓塞（TATE）治疗中期原发性肝细胞癌是否优于传统肝动脉化疗栓塞（TACE）的多中心、随机、对照、开放的II/III期临床试验 | 肝癌 | 微创介入医学科 | 丁荣：13759576990 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\36.研究经肝动脉注射替拉扎明后再行肝动脉栓塞（TATE）治疗中期原发性肝细胞癌是否优于传统肝动脉化疗栓塞（TACE）的多中心、随机、对照、开放的II或III期临床试验.pdf) |
| 37 | FDA022-BB05在晚期实体瘤患者中的有效性、安全性、耐受性和药代动力学的II期临床研究 | 实体瘤 | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\37.FDA022-BB05在晚期实体瘤患者中的有效性、安全性、耐受性和药代动力学的II期临床研究.pdf) |
| 38 | 温敏纳米凝胶栓塞剂（显影型）应用于肝细胞癌TACE治疗的安全性和有效性的前瞻性、多中心、随机对照、非劣效临床试验 | 肝细胞癌 | 微创介入医学科 | 丁荣：13759576990 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\38.温敏纳米凝胶栓塞剂（显影型）应用于肝细胞癌TACE治疗的安全性和有效性的前瞻性、多中心、随机对照、非劣效临床试验.pdf) |
| 39 | AK112联合AK117对比帕博利珠单抗一线治疗PD-L1表达阳性复发/转移性头颈部鳞状细胞癌的随机、对照、多中心Ⅲ期临床研究 | PD-L1表达阳性复发/转移性头颈部鳞状细胞癌 | 头颈甲状腺外一科 | 赵留芳：18669072406 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\39.AK112联合AK117对比帕博利珠单抗一线治疗PD-L1表达阳性复发_转移性头颈部鳞状细胞癌的随机、对照、多中心Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 40 | 索卡佐利单抗注射液加含铂化疗联合/不联合贝伐珠单抗对比安慰剂加含铂化疗联合/不联合贝伐珠单抗用于一线治疗持续、复发或转移性宫颈癌的随机、双盲Ⅲ期临床研究 | 宫颈癌 | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\40.索卡佐利单抗注射液加含铂化疗联合不联合贝伐珠单抗对比安慰剂加含铂化疗联合不联合贝伐珠单抗用于一线治疗持续、复发或转移性宫颈癌的随机、双盲Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 41 | 盐酸伊立替康脂质体注射液联合奥沙利铂、替吉奥对比吉西他滨联合卡培他滨辅助治疗胰腺癌根治术后患者的开放、随机、多中心III期临床研究 | 胰腺癌根治术后 | 肝胆胰外科 | 余廷东：15912123625 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\41.盐酸伊立替康脂质体注射液联合奥沙利铂、替吉奥对比吉西他滨联合卡培他滨辅助治疗胰腺癌根治术后患者的开放、随机、多中心III期临床研究.docx) |
| 42 | 注射用SHR-A2102联合阿得贝利单抗联合或者不联合其他抗肿瘤 治疗在局部晚期或转移性非小细胞肺癌受试者中的安全性、耐受性及有效性的多中心、开放ⅠB/Ⅱ期临床研究 | 非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\42. 注射用SHR-A2102联合阿得贝利单抗联合或者不联合其他抗肿瘤 治疗在局部晚期或转移性非小细胞肺癌受试者中的安全性、耐受性及有效性的多中心、开放ⅠB_Ⅱ期临床研究.pdf) |
| 43 | 抗CTLA-4抗体SHR-8068联合阿得贝利单抗和贝伐珠单抗对比信迪利单抗联合贝伐珠单抗一线治疗晚期肝细胞癌（HCC）的随机、对照、开放、多中心Ⅲ期临床研究 | 晚期肝细胞癌（HCC） | 肝胆胰外科 | 余廷东：15912123625 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\43.抗CTLA-4抗体SHR-8068联合阿得贝利单抗和贝伐珠单抗对比信迪利单抗联合贝伐珠单抗一线治疗晚期肝细胞癌（HCC）的随机、对照、开放、多中心Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 44 | 盐酸希美替尼片对照研究者选择化疗治疗晚期或转移性食管鳞癌的随机、开放、阳性药对照、多中心Ⅲ期临床研究 | 晚期或转移性食管鳞癌 | 消化肿瘤内科 | 饶燕13888524470 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\44.盐酸希美替尼片对照研究者选择化疗治疗晚期或转移性食管鳞癌的随机、开放、阳性药对照、多中心Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 45 | SKB264联合帕博利珠单抗对比化疗联合帕博利珠单抗一线治疗PD-L1阴性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌患者的随机、开放性、多中心Ⅲ期临床研究 | 局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\45.SKB264联合帕博利珠单抗对比化疗联合帕博利珠单抗一线治疗PD-L1阴性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌患者的随机、开放性、多中心Ⅲ期临床研究.jpg) |
| 46 | JMT101联合奥希替尼对比奥希替尼一线治疗携带表皮生长因子受体（EGFR）敏感突变的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）的随机、对照、开放Ⅲ期临床研究 | （EGFR)敏感突变的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC） | 康复与姑息医学科 | 张利娟：13708447011 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\46.JMT101联合奥希替尼对比奥希替尼一线治疗携带表皮生长因子受体（EGFR）敏感突变的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）的随机、对照、开放Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 47 | 评价注射用BL-B01D1在不可切除局部晚期或转移性乳腺癌及其他实体瘤患者中的安全性、耐药性、药代动力学特征和初步疗效的I期临床研究 | 胃癌、胆道癌、胰腺癌 | 消化肿瘤内科 | 饶燕13888524470 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\47.评价注射用BL-B01D1在不可切除局部晚期或转移性乳腺癌及其他实体瘤患者中的安全性、耐药性、药代动力学特征和初步疗效的I期临床研究.pdf) |
| 48 | E7386与其他抗癌药物联合治疗实体瘤受试者的开放研究 | 子宫内膜癌 | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\48.E7386与其他抗癌药物联合治疗实体瘤受试者的开放研究.pdf) |
| 49 | AK112 联合注射用紫杉醇（白蛋白结合型）对比安慰剂联合注射用紫杉醇（白蛋白结合型）一线治疗 PD-L1 阴性的局部晚期不可切除或转移性三阴性乳腺癌的随机、对照、多中心 III期临床研究 | 三阴乳腺癌 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\49.AK112 联合注射用紫杉醇（白蛋白结合型）对比安慰剂联合注射用紫杉醇（白蛋白结合型）一线治疗 PD-L1 阴性的局部晚期不可切除或转移性三阴性乳腺癌的随机、对照、多中心 III期临床研究.docx) |
| 50 | 一项比较IBI354 与研究者选择的化疗在治疗铂耐药卵巢癌、原发性腹膜癌或输卵管癌受试者中的多中心、随机、对照、开放性Ⅲ期研究 | 卵巢癌 | 妇科 | 万里燕：13608861890 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\51.比较QL2109或DARZALEX FASPRO分别联合泊马度胺、地塞米松治疗复发性或难治性多发性骨髓瘤患者的有效性和安全性随机、双盲、多中心III期临床研究.docx) |
| 51 | 比较QL2109或DARZALEX FASPRO分别联合泊马度胺、地塞米松治疗复发性或难治性多发性骨髓瘤患者的有效性和安全性随机、双盲、多中心III期临床研究 | 复发性或难治性多发性骨髓瘤 | 血液淋巴瘤内科 | 周叶英：13987629804 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\51.比较QL2109或DARZALEX FASPRO分别联合泊马度胺、地塞米松治疗复发性或难治性多发性骨髓瘤患者的有效性和安全性随机、双盲、多中心III期临床研究.docx) |
| 52 | 比较QL2107或Keytruda®联合化疗治疗转移性非鳞状非小细胞肺癌的有效性和安全性随机、双盲、多中心III期临床研究 | 转移性非鳞状非小细胞肺癌 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\52.比较QL2107或Keytruda®联合化疗治疗转移性非鳞状非小细胞肺癌的有效性和安全性随机、双盲、多中心III期临床研究.pdf) |
| 53 | 评价治疗用卡介苗用于预防18周岁及以上人群非肌层浸润性膀胱癌术后复发的有效性和安全性随机、双盲、阳性对照的多中心III期临床试验 | 预防非肌层浸润性膀胱癌术后复发 | 泌尿外一科 | 毕颖：18213907131 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\53.项目名称评价治疗用卡介苗用于预防18周岁及以上人群非肌层浸润性膀胱癌术后复发的有效性和安全性随机、双盲、阳性对照的多中心III期临床试验.docx) |
| 54 | 一项在激素敏感性晚期前列腺癌患者中评估QLG1080（瑞卢戈利片）有效性和安全性的多中心研究 | 激素敏感性晚期前列腺癌患者 | 泌尿外一科 | 毕颖：18213907131 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\54.一项在激素敏感性晚期前列腺癌患者中评估QLG1080（瑞卢戈利片）有效性和安全性的多中心研究.docx) |
| 55 | ZG005联合贝伐珠单抗对照信迪利单抗联合贝伐珠单抗用于晚期肝细胞癌一线治疗的多中心、随机、开放的II期临床研究 | 晚期肝细胞癌一线治疗 | 肝胆胰外科 | 余廷东：15912123625 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\55.ZG005联合贝伐珠单抗对照信迪利单抗联合贝伐珠单抗用于晚期肝细胞癌一线治疗的多中心 随机 开放的II期临床研究 ZG005-005.pdf) |
| 56 | 评价同步或序贯放化疗后未出现疾病进展的局限期小细胞肺癌患者接受QL1706或QL1604单药巩固治疗的随机、双盲、双模拟III期临床研究 | 既往同步放化疗（cCRT）或序贯放化疗(sCRT)后未进展的局限期小细胞肺癌（LS-SCLC）患者 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\56.评价同步或序贯放化疗后未出现疾病进展的局限期小细胞肺癌患.pdf) |
| 57 | 自然天体肿瘤浸润淋巴细胞注射液（GC101 TIL）治疗晚期黑色素瘤患者的多中心、随机对照、开放标签、Ⅱ期临床试验（MIZAR-003） | 晚期黑色素瘤 | 肿瘤生物治疗中心 | 葛春雷：15969452905 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\57.自然天体肿瘤浸润淋巴细胞注射液（GC101 TIL）治疗晚期黑色素瘤患者的多中心、随机对照、开放标签、Ⅱ期临床试验（MIZAR-003）.pdf) |
| 58 | 在既往经含铂化疗及PD-1/PD-L1抑制剂治疗失败的不可手术切除的局部晚期或转移性尿路上皮癌患者中对比BL-B01D1与医生选择的化疗方案III期随机对照临床研究 | 尿路上皮癌 | 泌尿外二科 | 何沛霖：15096639947 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\58.在既往经含铂化疗及PD-1PD-L1抑制剂治疗失败的不可手术切除的局部晚期或转移性尿路上皮癌患者中对比BL-B01D1与医生选择的化疗方案III期随机对照临床研究.pdf) |
| 59 | 评价注射用西罗莫司(白蛋白结合型)联合氟维司群对比安慰剂联 合氟维司群在 CDK4/6抑制剂治疗后的HR阳性、HER2阴性局部晚期或转移性乳腺癌患者的有效性和安全性的随机、双盲、多中心的III期临床研究 | 不可切除的局部晚期或转移性的HR+、HER2-晚期乳腺癌患者 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\59.评价注射用西罗莫司(白蛋白结合型)联合氟维司群对比安慰剂联合氟维司群在 CDK46抑制剂治疗后的HR阳性、HER2阴性局部晚期或转移性乳腺癌患者的有效性和安全性的随机、双盲、多中心的III期临床研究.pdf) |
| 60 | JSKN003对比恩美曲妥珠单抗(T-DM1)治疗 HER2阳性晚期乳腺癌的有效性和安全性的随机、对照、开放、多中心、Ⅲ期临床研究 | HER2阳性晚期乳腺癌 | 乳腺外科二病区 | 郭虹：18313537295 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\60.JSKN003对比恩美曲妥珠单抗(T-DM1)治疗 HER2阳性晚期乳腺癌的有效性和安全性的随机、对照、开放、多中心、Ⅲ期临床研究.pdf) |
| 61 | HRS-7058联合抗肿瘤药物在实体瘤受试者中的安全性、耐受性及有效性的II期临床研究 | 实体瘤 | 内二科 | 蒋多玉：15911724940 | [详见招募广告](F:\\2025年第二季度临床试验项目入排标准\\61. HRS-7058联合抗肿瘤药物在实体瘤受试者中的安全性、耐受性及有效性的II期临床研究.pdf) |