

招募临床试验受试者

尊敬的先生/女士:

齐鲁制药有限公司现有一项“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”的研究正在云南省肿瘤医院_内二_科室开展。此项临床研究由齐鲁制药有限公司申办,如您符合如下基本条件,且有兴趣参与,欢迎咨询了解。

QL2107 注射液是齐鲁制药有限公司通过构建高表达工程细胞株生产,为帕博利珠单抗(Keytruda®)潜在的生物类似药。QL2107 注射液同帕博利珠单抗相似,是一种可与 PD-1 受体结合的单克隆抗体,可阻断 PD-1 与 PD-L1、PD-L2 的相互作用,协同活化 T 细胞的免疫功能并扩增 T 细胞,使机体抗肿瘤的免疫作用提高,从而达到抗肿瘤的治疗目的。

如果您符合如下主要筛选条件:

1. 签署知情同意书当日年龄 ≥ 18 岁且 ≤ 75 岁;
2. 患有经组织学或细胞学证实的转移性(IV 期)非鳞状非小细胞肺癌(美国癌症联合会[AJCC]第 8 版);
3. 能够提供用于中心实验室进行 PD-L1 检测的新鲜或存档组织样本。
4. 无 EGFR 突变/ROS1 重排/ALK 重排,无 BRAF V600E 突变/NTRK1/2/3 基因融合/MET14 外显子跳跃突变/RET 重排阳性等突变。

且想参加该研究或想了解更多相关信息,可以通过以下方式咨询:

临床研究医生: 鲍医生

联系电话: 18841618770

科室电话: 0871-68179417

地址: 云南省昆明市昆州路 519 号云南省

备注: 招募广告仅限院内粘贴、易拉宝、宣传栏、医院官网进行传播。