

## 招募中期肝癌的受试者

我院微创介入医学科正在开展由浙江瑞臻医药有限公司发起的“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经肝动脉化疗栓塞（TACE）的多中心、随机、对照、开放的 II/III 期临床试验”，该研究目前已获得药品监督管理局批准（药物临床试验批准通知书编号为 2023LP00907）以及本院伦理委员会批准，同意进行此项研究。

替拉扎明注射液为浙江瑞臻医药有限公司开发的药物，已进行的 I 期临床研究结果表明替拉扎明注射液安全性良好。

### 主要招募以下患者：

- 1) 年龄  $\geq 18$  岁，性别不限。
- 2) 患者肝脏上存在 1-4 个病灶（LI-RADS 4 或 5 级），不适合（如高龄、严重肝硬化、肿瘤高危部位等）或不愿意根治性治疗（如手术切除、消融或肝移植），其中至少有一个肿瘤直径  $\geq 4$  cm，且最大的肿瘤直径  $\leq 10$  cm。所有肿瘤的体积总和不超过肝脏总体积的 50%。
- 3) 在任何可获得的影像中未发现肝外转移、区域淋巴结受累、血管癌栓的证据。
- 4) ECOG 评分  $\leq 1$  分。
- 5) 预计生存期  $\geq 3$  个月。
- 6) 具有生育能力的男性和育龄期女性必须同意从签署知情同意书开始直至研究药物末次给药后 6 个月期间采取可靠的避孕措施。育龄期女性在首次研究药物给药前 3 天内的妊娠检测结果必须为阴性。

如您有意向参加该项研究，或者想进一步了解具体信息，请与以下研究医生联系，他（她）将会详细地向您介绍研究内容。

科 室： 微创介入科

联 系 人： 白医生

联系电话： 18314422856

联系地址： 云南省肿瘤医院2号住院楼微创介入科

此招募广告可用范围包含：医院内部（易拉宝/张贴广告）。