



## 招募广告

编 号	CCO-DOC-015-A2
版 本	02
页 码	1 / 1

### 受试者招募

云南省肿瘤医院正在开展“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”。

研究主要目的，比较 AK104+仑伐替尼+TACE 与安慰剂+TACE 治疗不可根治、非转移性肝细胞癌的无进展生存期（PFS）。

试验药物 AK104 由康方药业有限公司自主研发，是一种人源化免疫球蛋白 G1（IgG1）双特异性抗体（BsAb），具有可结晶片段（Fc）突变以消除 Fc 受体和补体介导的细胞毒效应。目前已在中国获批上市，是全球第一个上市的肿瘤免疫治疗双抗。

该项目为国内多中心项目，全国多家医院参与，计划招募约 469 例符合研究要求的受试者。已经获得本院伦理委员会的批准，如果您符合以下条件，可以与我们联系。

简要入选标准：

- 签署书面知情同意书，而且能够遵守方案规定的访视及相关程序。
- 年龄  $\geq 18$  岁且  $\leq 75$  岁。
- 经组织学/细胞学确诊的肝细胞癌，或肝硬化者符合美国肝病研究学会（AASLD）肝细胞癌的临床诊断标准。
- 不适合根治性治疗，如手术切除、肝移植或消融。

以上仅为部分入选标准，如需要详细了解，请您联系研究医生进行沟通。您是否符合研究要求需要进行一系列的检查判断，以研究医生判断为准。

若您考虑参加本研究或咨询本研究相关信息，请联系：

研究医生：微创介入医学科医生办公室

联系电话：0871-68179091

注：可能的宣传招募途径包括：医院内部（易拉宝/广告张贴），医院官网。