

招募广告

尊敬的患者及家属朋友：

我院正在开展一项“评估注射用 TQB2922 治疗晚期恶性肿瘤受试者的 I 期临床研究”，其中 TQB2922 为治疗用生物制品 1 类，是抗 EGFR/c-Met 双特异性抗体，已被国家药品监督管理局（NMPA）批准用于临床研究。

参加本临床研究，您将按照方案规定的时间定期来院复查、用药、疗效评估、信息收集等。

参加本研究的基本条件：

1. 年龄 18-75 周岁，男女不限；
2. 经组织学诊断确定基因变异的晚期恶性肿瘤：

队列 1：携带 EGFR 敏感突变或者 EGFR 20ins 的晚期非鳞非小细胞肺癌；

队列 2：携带 MET 变异且不伴其他驱动基因（EGFR/ALK/ROS1 等）变异的晚期非鳞非小细胞肺癌；

队列 3：其他经标准治疗失败的晚期恶性肿瘤；

队列 4、5：携带 EGFR 敏感突变的晚期非鳞非小细胞癌；

队列 6：携带 KRAS G12C 突变的晚期非鳞非小细胞肺癌；

3. 主要器官功能良好、体能状态良好，能坚持按期来院复查及用药；具有良好配合度，服从研究医师的安排。

以上为主要入排标准，最终是否可以入组，由研究医生依照方案把握。想要了解更多关于本研究的信息，请联系我院_____科负责医师_____，联系电话：_____

最终以负责医师介绍为准。

版本号：2.0-03-01

版本日期：2025 年 06 月 09 日

注：此招募广告同时在院内纸媒和院内官网投放。

