**招募非小细胞肺癌患者**

尊敬的男士/女士：

您好！

“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”（方案编号：SYH2065-001）是由石药集团中奇制药技术（石家庄）有限公司申办并组织开展的。谷美替尼作为一种新型MET受体酪氨酸激酶抑制剂。该研究已经获得国家药品监督管理局和云南省肿瘤医院等多家医学伦理委员会的批准。

本研究中石药集团中奇制药技术（石家庄）有限公司将为符合条件且自愿参加本研究的患者提供研究药物、研究中规定的检查。招募主要条件为：

1. 年龄≥18周岁的， 既往接受过PD-1/PD-L1单抗的免疫治疗和含铂双药化疗（联合用药或序贯用药）作为系统性前线治疗，治疗期间或治疗后出现疾病进展或明确不耐受的非小细胞肺癌患者。 经中心实验室确认MET过表达，既往报告或中心实验室检查结果明确提示其他各类驱动基因阴性。
2. 需要能够提供符合中心实验室检测要求的足够的肿瘤组织切片，或同意接受活检进行生物标记物检测。
3. 在首次使用研究药物前一段时间内没有接受过其他抗肿瘤治疗。全身化疗、靶向治疗、生物治疗、免疫治疗、免疫调节药物、根治性胸腔放疗、其他研究药物等抗肿瘤治疗需28天（或5个半衰期，以较短者为准）；不涉及胸腔的放疗、有抗肿瘤功效的中药/中成药14天。
4. 至少有一个可测量的病灶。
5. 体能状况（ECOG）评分为0或1分。
6. 主要器官和骨髓功能在治疗前7天内，在非干预状态下，符合一定标准。
7. 自愿签署知情同意书。

希望了解详情的患者或者家属可与本试验相关负责医生联系，研究医生将给予您详尽的解答。最终是否入选将由医生判定。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **研究中心名称** | **研究科室** | **联系人** | **联系电话** |
| 云南省肿瘤医院 | 内二科 | 弓勋 | 18504807720 |