

临床试验受试者招募

尊敬的患者及患者家属：

我院肝胆胰外科正在进行一项“抗 CTLA-4 抗体 SHR-8068 联合阿得贝利单抗和贝伐珠单抗对比信迪利单抗联合贝伐珠单抗一线治疗晚期肝细胞癌（HCC）的随机、对照、开放、多中心 III 期临床研究”。该研究计划在全国入组约 560 例晚期一线肝细胞癌患者，以探索该药物在人体中的有效性和安全性。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

1. 体力状况良好；
2. ≥ 18 周岁，男女皆可；
3. 病理组织学/细胞学证实的不可切除的局部晚期或转移性肝细胞癌；
4. 既往未接受过针对肝细胞癌的系统性抗肿瘤治疗，除外以下情况：
 - 允许新辅助/辅助阶段接受过小分子抗血管生成药物，如仑伐替尼、索拉非尼、多纳非尼等，但末次用药日期距离随机日期须 ≥ 90 天；
 - 允许先前使用说明书中包含抗癌活性的中药/草药，但这些药物须在随机分组前停止使用；
5. 器官功能水平良好；
6. 愿意参加且能够遵守研究方案要求。

如果您或您的朋友有可能符合上述条件，可以来云南省肿瘤医院 肝胆胰外 科门诊，进一步了解本临床研究的详细情况。

如果您需要获得进一步的相关研究信息，您可以联系以下医生。

联系医生：

门诊时间：

地址：云南省昆明市五华区昆州路 519 号云南省肿瘤医院

云南省肿瘤医院

SHR-8068-301-受试者招募广告

版本号：云南省肿瘤医院专用版 1.0 日期：2024 年 09 月 24 日

（注：此广告会在医院宣传栏发布）