



评价注射用西罗莫司（白蛋白结合型）联合氟维司群对比安慰剂联合氟维司群
在 CDK4/6 抑制剂治疗后的 HR 阳性、HER2 阴性局部晚期或转移性乳腺癌患者
的有效性和安全性的随机、双盲、多中心的III期临床研究
受试者招募广告

我院正在开展一项由石药集团中奇制药技术（石家庄）有限公司申办的“评价注射用西罗莫司（白蛋白结合型）联合氟维司群对比安慰剂联合氟维司群在 CDK4/6 抑制剂治疗后的 HR 阳性、HER2 阴性局部晚期或转移性乳腺癌患者的有效性和安全性的随机、双盲、多中心的 III 期临床研究”，该研究已经获得本院伦理委员会的批准，目前正在招募受试者。

如果您符合以下条件：

- 1、18 岁以上，男女不限；
- 2、经病理学确诊为 HR+、HER2-乳腺癌；
- 3、既往接受过至少 1 线，至多 2 线全身系统性治疗（需包含至少 1 线的内分泌联合 CDK4/6 抑制剂治疗）；
- 4、至少有 1 个符合 RECIST 1.1 标准的可测量病灶；
- 5、ECOG 体能状态评分 0~1 分。

注：以上为部分主要标准。

如您对本研究感兴趣或想了解本研究药物的详情，您可以咨询以下医生。该医生将结合您的身体情况及病情综合判断，若符合本研究的条件且您在获知相关信息后仍自愿参加，您将有机会参加到本研究中。

联系医生：_____

联系电话：_____

联系地址：____云南省昆明市西山区昆州路云南省肿瘤医院____

注1：以上报名条件是否符合所有入选条件，最终将由研究医生决定；

注2：本招募广告经伦理委员会批准后可能用于：在云南省肿瘤医院的官网发布、在云南省肿瘤医院院内张贴招募广告/海报，线上和/或线下的招募范围都只在云南省肿瘤医院内
V1.0-云南省肿瘤医院专用版/2025 年 04 月 11 日