

晚期实体瘤患者招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！目前我院__胸外二__科正在开展“一项在晚期/转移性实体瘤受试者中评估DB-1310安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的I/IIa期、多中心、开放性、非随机首次人体研究”。该项临床研究已得到国家药品监督管理局（药物临床试验批准通知书编号：_2023LP00963 / 2023LB00517__）与本院伦理委员会（批件号：_____）的批准。

如果您符合以下条件，将有可能入选该研究：

1. 年龄≥18 岁；
2. 在接受标准全身治疗期间或之后疾病复发或进展、对标准治疗不耐受，或无可标准治疗。在接受晚期/不可切除或转移性疾病的最新治疗方案期间/之后记录到影像学疾病进展；
3. 经研究医生评估，至少有一个可测量的肿瘤病灶；
4. 良好的体能状态；
5. Part 1 部分（符合以下任一情况即可）：
 - 标准治疗难治、或者标准治疗不耐受，或无可标准治疗的经病理学证实的晚期/不可切除或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）；
 - 标准治疗难治、或者标准治疗不耐受，或无可标准治疗的经病理学证实的晚期/不可切除或转移性乳腺癌（BC）
6. Part 2 部分（符合以下任一情况即可）：
 - 表皮生长因子受体（EGFR）激活突变的 NSCLC 患者；
 - 无 EGFR 激活突变的 NSCLC 患者；
 - 去势抵抗性前列腺癌（CRPC）患者；
 - 头颈部鳞状细胞癌（HNSCC）患者；
 - HER2 阳性乳腺癌患者

如您(或您的亲人朋友)符合上述条件，并对本研究感兴趣，有意向参加该项

临床研究，请与以下研究医生联系，研究医生将面对面地、更为详细地为您介绍本研究，以及参加该研究可能的风险和获益，对您是否适合参加本研究做出医学判断，并安排您进行相应的检查。

联系人：_____

联系电话：_____

医院名称：_云南省肿瘤医院_

医院地址：_____

我们将遵照国家相关法规要求对您的个人信息严格保密。

如果您决定参加本研究，您仍然可以随时退出，退出本研究不会影响您的诊疗和护理。