## 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,或无可用标准治疗。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,或无可用标准治疗的经病理 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,或无可用标准治疗的经病理 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。