

受试者招募广告

尊敬的受试者：

我院正在开展一项“一项评价BAT8006联合贝伐珠单抗对比贝伐珠单抗单药用于铂敏感复发性卵巢癌患者维持治疗的有效性和安全性的随机、开放标签、多中心 II/III期临床研究”（方案编号：BAT8006+BAT1706-001-CR）。

本研究的治疗药物为注射用BAT8006是一种抗体偶联药物(ADC)，同时具备小分子细胞毒性药物强大的杀伤力和纯单抗药物的高度靶向性，通过单抗作为载体将小分子药物靶向运输到目标肿瘤细胞中，达到抗肿瘤的目的。

本研究已获得 云南省肿瘤 医院伦理委员会批准，II 期预计招募约100例受试者入组。

主要入组标准如下：

1. 患者必须签署书面知情同意；
2. 患者必须经组织学确诊为高级别浆液性上皮性卵巢癌、原发性腹膜癌或输卵管癌；
3. 患者必须愿意提供存档或新鲜肿瘤组织标本进行检测并能确认 $FR\alpha$ 的表达水平；
4. 患者接受过 BRCA 检测，BRCA 阳性的患者必须在 1 线治疗中接受过 PARP 抑制剂维持治疗；
5. 患者已接受过一线含铂化疗且属于铂敏感人群（定义：为距离一线化疗末次治疗>6 个月才出现疾病复发），目前正在接受二线含铂治疗（定义：铂类+紫杉醇/乙二醇化脂质体多柔比星（PLD）/吉西他滨+贝伐珠单抗）；

是否参加完全取决于您的意愿。如果您有意参加，请与研究医生联系，他（她）将向您详细介绍本研究概况及您需要配合事项，并初步判断您是否符合入选要求，即使您不愿意参加本研究，也不会受到任何对您不利的影响，并对您的相关信息进行保密。

联系人：_____（医生）

联系电话：_____

研究科室：_____

云南省肿瘤医院
2025 年 07 月 14 日