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 FRα 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