

受试者招募广告

尊敬的患者：

我院正在开展一项“评估GNC-077多特异性抗体注射液在局部晚期或转移性非小细胞肺癌及其他实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学/药效动力学及抗肿瘤活性的开放性、多中心、I期临床研究”的研究，主要研究者是杨润祥教授，本研究的目的是观察GNC-077在局部晚期或转移性非小细胞肺癌及其他实体瘤患者中的安全性和耐受性，确定GNC-077的最大耐受剂量（MTD）和剂量限制性毒性（DLT）。

主要入组标准：

1. 性别不限；年龄： ≥ 18 岁且 ≤ 75 岁；预期生存时间 ≥ 3 个月；
2. 经病理组织学和/或细胞学确诊的无法治愈或目前尚无标准治疗的局部晚期或转移性非小细胞肺癌及其他实体瘤；
3. 必须具有至少一处符合RECIST v1.1定义的可测量病灶；
4. 首次给药前7天内肝功能、肾功能、凝血功能、尿蛋白需符合要求；
5. 受试者有能力并愿意遵守研究方案规定的访视、治疗计划等研究相关流程。

主要排除标准：

1. 活动性自身免疫性疾病风险的患者，或有自身免疫疾病史的患者可能累及中枢神经系统；
2. 需要静脉注射抗生素的活动性感染；
3. 不稳定的脑实质转移或脑膜转移；
4. 有临床症状的未控的胸腔积液；
5. 有严重的心脑血管疾病史；严重的肺部疾病，现患或有间质性肺疾病史的患者；
6. 既往接受过异基因造血干细胞移植或器官移植的患者；
7. 妊娠或哺乳女性
8. 研究者认为不适合参加本临床试验的其它情况。

*具体入组标准和排除标准按照最新伦理批准方案为准。

招募地点与方式：医院官网、易拉宝形式发布在医院门诊或者住院部。

如果您想了解本研究更详细的情况，请咨询以下专业人士

科室信息：内二科

联系人：_____

联系电话：_____

云南省肿瘤医院

2025年 6 月 16 日