受试者招募广告

尊敬的患者朋友及家属:

我院正在开展一项评价QLC1101胶囊在携带KRAS G12D突变晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的I期临床研究。本研究拟入组经标准治疗失败、不能耐受标准治疗或无标准有效治疗方案的携带KRAS G12D突变的晚期(转移性或不可切除)实体瘤患者。全国计划于剂量递增阶段拟纳入21~72例受试者;队列扩展研究阶段,不同适应症组每组拟纳入30~60例受试者,食物影响研究拟纳入16例受试者。符合入选资格的患者根据研究的进展情况,被分配到指定的剂量组接受QLC1101胶囊的治疗,以探索QLC1101在携带KRAS G12D突变晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征和初步有效性。

该项研究试验药物QLC1101胶囊为一种创新性靶向KRAS G12D的小分子抑制剂,可以通过与KRAS G12D靶点特异性结合,阻止编码鸟苷酸释放蛋白(SOS)催化的核苷酸交换和/或KRAS G12D/GTP/RAF1复合物的形成,抑制突变体KRAS依赖性信号转导,从而抑制KRAS G12D突变型肿瘤的生成。

参加本临床研究需要至少符合下列条件:

- · 年龄>18周岁,性别不限,依从性好;
- · 组织学证实携带 KRAS G12D 突变的晚期实体瘤患者;
- · 经标准治疗失败或不能耐受标准治疗,或无标准有效治疗方案;
- · 美国东部肿瘤协作组(ECOG)体能状态评分0或1分;
- · 依据 RECIST v1.1 标准, 受试者至少存在 1 个可评价病灶;
- · 具有充足的器官功能;

如果您和您的朋友可能符合以上条件,可以来<u>云南省肿瘤</u>医院<u>内二</u>科, 联系以下医生以进一步获得本临床研究的详细情况。

联系医生:

联系电话:

地址:云南省肿瘤医院 2 号住院楼 5 楼

研究方案编号: QLC1101-101 受试者招募广告_QLC1101-101_研究层面_V1.0-03-1.0,版本日期: 2024年03月13日 (本招募广告仅限院内粘贴、易拉宝、医院官网)