受试者招募

<u>云南省肿瘤医院</u> 医院<u>内二</u>科目前正在开展"一项评估 HLX43 (抗 PD-L1 的 ADC) 联合斯鲁利单抗(抗 PD-1 人源化单克隆抗体注射液)在晚期/转移性实体瘤患者中的安全性、耐受性和有效性的 Ib/II 期临床研究"(方案编号: HLX43HLX10-ST201)。

本研究的申办单位为上海复宏汉霖生物技术股份有限公司、上海复宏汉霖生物医药有限公司。目前 II 期研究正在招募中,**如您符合如下条件**:

- 1. 年龄 18-75 周岁。
- 2. II期入组经组织学或细胞学确认的存在EGFR(表皮生长因子受体)突变的晚期/转移性NSCLC(非小细胞肺癌),且接受过EGFR-TKI(表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂)治疗失败或不耐受和或含铂化疗治疗失败或其他治疗失败或不耐受的受试者。
- 3. 根据 RECIST (实体瘤疗效反应的评价标准) 1.1 疗效评价标准,至少具有一个可测量病灶。

并自愿同意参加, 您将获得:

- 1. HLX43 产品和斯鲁利单抗静脉输注治疗
- 2. 研究规定的影像学检查、12 导联心电图检查、实验室检查(包括血常规、血生化、凝血、内分泌功能检查等)等
- 3. 在研究治疗期间,专门的医生为您做疾病诊断和治疗指导

是否参加取决于您的意愿,即使您决定不参加,也不会因此受到任何不利影响。如果您有兴趣了解本研究或本研究药物的详情,请与以下研究医生联系:

联糸人:	电话:

注:

- 1、本临床试验遵守《药物临床试验质量管理规范》和《赫尔辛基宣言》。
- 2、此招募广告的使用范围: 医院官网、院内宣传栏发布。