

临床试验受试者招募

尊敬的患者朋友:

您好! 我院消化肿瘤内科目前正在进行成人晚期实体瘤的临床试验。本研究已经获得我院伦理委员会的批准。

项目名称: 一项评估注射用 ALK201 在成人晚期实体瘤研究参与者中的安全性、耐受性、药代动力学和抗肿瘤活性的开放、多中心、首次人体 I/II 期临床研究

研究目的: 评估 ALK201 在成人晚期实体瘤研究参与者中的安全性和耐受性; 确定 ALK201 的最大耐受剂量及后续临床研究的推荐剂量; 评估 ALK201 的药代动力学, 免疫原性, 初步的抗肿瘤活性, 及生物标记物与前述目的的相关性。

如果您符合以下入选条件, 将有可能入选本项研究:

- 自愿签署书面知情同意书。
- 年龄 ≥ 18 周岁且 ≤ 75 周岁, 性别不限;
- 既往标准治疗失败或无标准治疗(包括无法接受标准治疗)的成人晚期实体瘤患者, Part A 包括: 胃癌/胃食管结合部腺癌, 鳞状非小细胞肺癌, 乳腺癌, 头颈鳞状细胞癌, 胆管癌, 子宫内膜癌, 卵巢癌, 宫颈癌, 尿路上皮癌, 以及食管鳞状细胞癌; Part B 包括: 队列 1-HER-2 阴性晚期胃癌/胃食管结合部腺癌, 队列 2-晚期鳞状非小细胞肺癌, 队列 3-HER-2 阴性乳腺癌。
- 参加研究筛选时有充分的器官功能;
- 同意提供用于评估 FGFR2b 表达水平的新鲜或存档肿瘤组织;
- 在筛选期至末次给药后 6 个月内无妊娠计划且自愿采取避孕措施。

以上为主要入选标准, 最终是否可以入组, 由研究医生依照方案把握。
想要了解更多关于本研究的信息, 请与我负责该研究的医生联系:

如果您对本研究感兴趣并想了解更多信息, 请联系:

科室: _____ 研究助理: _____ 电话: _____

备注:

招募广告使用范围:1、医院招募广告公示栏;2、研究者所在科室的公告栏;3、院内官网。
受试者招募广告须递交伦理委员会审核, 获得批准后方可使用。