## 招募临床试验受试者

尊敬的患者朋友:

您好!

我院正在开展"QL1706 注射液联合贝伐珠单抗及 XELOX 对比安慰剂联合贝伐珠单抗及 XELOX 一线治疗不可切除的转移性结直肠癌(mCRC)患者的随机、双盲、多中心的III期临床研究"。该研究已经通过本院伦理委员会审核批准。

本研究拟入组未经系统治疗的不可切除的转移性结直肠腺癌患者,旨在评价QL1706注射液联合贝伐珠单抗及XELOX对比安慰剂联合贝伐珠单抗及XELOX一线治疗不可切除的mCRC的有效性,计划招募430例符合入选标准的受试者。

如果您符合以下条件,将有可能入选本项研究:

- 1. 年龄 18~75 周岁, 性别不限:
- 2. 经组织病理学检查确诊为不可切除的转移性结直肠腺癌;
- 3. 既往未接受过针对转移性结直肠腺癌的系统性抗肿瘤药物治疗;如既往接受过新辅助/辅助治疗,末次治疗至复发或进展需≥12 个月;
- 4. 根据 RECIST v1.1 标准,经研究者判断至少有一个靶病灶;
- 5. 首次使用试验药物前具有足够的器官功能。
- 以下情况不在本次试验的研究范围之内:
- 1. 首次用药前5年内患有其它活动性恶性肿瘤;
- 2. 既往接受过针对表皮生长因子受体、血管内皮生长因子或其受体为靶点的靶向 药物术后辅助治疗:
- 3. 既往接受过任何 T 细胞共刺激或免疫检查点抑制剂治疗;
- 4. 存在中枢神经系统或软脑膜转移;

以上为本项研究主要入排标准,最终是否可以入组,研究医生依照方案把握。想要 了解更多关于本项研究的信息,请与我院负责该研究的医生联系:

临床研究医生:			联系电话:
医院名称:	云南省肿瘤医院	科室:	
医院地址:	云南省昆明市西山区昆州	路 519	号

本招募广告招募广告仅限院内粘贴、易拉宝、宣传栏、医院官网进行传播。