

## 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癌;
3. 既往未接受过针对转移性结直肠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 $\geq 12$ 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: 结直肠外科

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。