

## 招募广告

云南省肿瘤医院正在开展一项“评价 PMS002 注射液或安慰剂联合注射用白蛋白结合型紫杉醇一线治疗不可手术的局部晚期/复发转移性三阴性乳腺癌的多中心、随机、双盲III期临床研究”。

适应症人群为三阴性乳腺癌（TNBC），本研究目前已经通过国家药品监督管理局的审评和研究中心伦理委员会的批准，现面向社会招募受试者。参与本研究您有机会获得 PMS002 注射液联合注射用白蛋白结合型紫杉醇治疗方案或者注射用白蛋白结合型紫杉醇的化疗治疗方案。

PMS002 是一个同时靶向 PD-L1 和 VEGF-A 的双特异性抗体。PMS002 能特异性地与 PD-L1 结合，阻断 PD-L1 与 PD-1 结合，恢复人体细胞免疫；同时还能与 VEGF-A 结合，抑制血管生成，降低肿瘤侵袭能力，抑制肿瘤生长和转移，促进 T 细胞向肿瘤中浸润，启动和激活 T 细胞对肿瘤抗原的应答。

参加本研究的基本条件如下：

- 自愿参加临床研究；完全了解本研究并自愿签署知情同意书；愿意遵循并有能力完成所有试验程序；
- 女性，年龄 18 至 70 岁（含边界值）；
- 经组织学证实的、不可手术切除的局部晚期或转移性乳腺癌，ER、PR、HER-2 均为阴性；
- 既往未接受过针对晚期 TNBC 的系统性治疗，允许既往新辅助和/或辅助治疗阶段使用过紫杉类药物抗肿瘤治疗。

如果您有兴趣或者希望了解本研究详细情况，请通过以下联系方式联系研究医生，或者到本院乳腺外科咨询：

联系人	职责	联系方式
杨医生	研究医生	13988293252

云南省肿瘤医院

注：1. 本招募广告仅用于 PMS002-C013C-TNBC-R 项目临床试验期间纸质和网络平台宣传使用，招募广告的公告形式为线上和线下，线上通过医院官网发布；线下通过院内的招募广告海报发布。