

招募 ER+/HER2-局部晚期或转移性乳腺癌患者

尊敬的患者朋友：

您好！我院目前正在进行“一项比较阿贝西利联合拉索昔芬或氟维司群用于雌激素受体阳性（ER+）、人表皮生长因子受体2阴性（HER2-）、雌激素受体1（ESR1）突变的绝经前/后女性和男性局部晚期或转移性乳腺癌患者的有效性和安全性的开放标签、随机、多中心研究”，药物拉索昔芬已经获得国家食品药品监督管理局临床试验批准（批件号：2024LP01150）。同时该研究已获得我院伦理委员会的批准，将在全国约60家医院同时开展。

➤ 如果您符合以下所有条件，将有可能参加本项研究：

- 年龄大于等于18岁；绝经前或绝经后女性或男性；
- 组织学病理学确认的雌激素受体阳性(ER+)、人表皮生长因子受体2阴性(HER2-)乳腺癌；
- 局部晚期和/或转移性乳腺癌，经芳香酶抑制剂（AI）联合**哌柏西利**或**瑞波西利**治疗后有影像学或临床进展证据；
- ECOG活动状况评分：0-1分；

➤ 如果您符合研究要求，并自愿同意参加，且有兴趣了解本研究和本研究药物拉索昔芬的详情，您可咨询以下研究医生：

联系医生：_____

联系电话：_____

➤ 招募说明

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。