

# EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性

## 非小细胞肺癌受试者招募广告

尊敬的患者及家属：

您好！目前名为“一项在既往未接受过系统性治疗、携带 EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性非鳞癌非小细胞肺癌受试者中评价 PLB1004 对比含铂双药联合或不联合信迪利单抗的有效性和安全性的开放标签、随机、对照、多中心的 III 期临床研究”的临床试验正在我院开展。本研究的主要目的是在携带表皮生长因子受体（EGFR）20 号外显子插入突变（Ex20ins）的局部晚期或转移性非鳞癌非小细胞肺癌（NSCLC）受试者中评价 PLB1004 对比含铂双药联合或不联合信迪利单抗的疗效。本研究已获得 NMPA 的受理，受理号为 CXHL1900403/CXHL1900404/CXHB2200122，本研究也经过了云南省肿瘤医院医院伦理委员会（IEC）的审查和批准。现面向社会招募受试者。

**如果您符合以下条件，将有可能参加本研究：**

1. 自愿签署参加研究的书面知情同意书，愿意并能够遵守研究相关访视及流程；
2. 经组织学或细胞学确诊的不可切除的局部晚期（IIIB 期及 IIIC 期）或转移性（IV 期）非鳞状细胞型非小细胞肺癌；
3. 具有经二代基因测序(NGS)检测或 PCR 检测明确的 EGFR 20 外显子插入突变阳性的组织标本；肿瘤组织经检测书面证实 EGFR 20 外显子阳性；既往未接受过针对晚期肿瘤的系统性治疗，既往未接受过针对 EGFR 20 外显子的 TKI 治疗，包括但不限于 PLB1004、波奇替尼、mobocertinib、CLN-081、BDTX-189、舒沃替尼、伏美替尼、YK-029A；
4. 根据 RECIST v1.1 进行评估，至少有一个可测量的病灶(仅存在颅内病灶者除外)；
5. 年龄在 18 周岁及以上的男性或女性；
6. ECOG PS 评分 0-1 分；

本招募不收取任何费用。如果您觉得符合上述条件并有意愿参加本研究或者咨询研究相关信息，可与我们取得联系。在研究治疗期间，将有专门的临床医生为您定期诊疗，并对您的身体和病情做定期检查评估，是否参加取决于您的意愿，即使您决定不参加，也不会因此受到任何不利影响。

此招募广告的发布形式可为线上：云南省肿瘤医院官网，线下：院内海报、易拉宝。

联系人及联系方式：

地址：云南省昆明市西山区昆州路云南省肿瘤医院内二科