

GSK 219606 项目招募广告投放形式说明

方案标题：一项在未经治疗的 T4N0 或 III 期 dMMR/MSI-H 可切除结肠癌受试者中比较围手术期 Dostarlimab 单药治疗与标准治疗的 III 期、开放性、随机研究

申办方：葛兰素史克（上海）医药研发有限公司

方案编号：219606

尊敬的药物临床试验机构办公室及伦理委员会：

葛兰素史克（上海）医药研发有限公司作为本试验的申办方，将在试验启动前或过程中投放已获得伦理委员会批准的招募广告，以帮助研究中心进行招募。预计招募广告通过院内海报、介绍手册、以及恰当的网络平台进行投放。特此说明。

葛兰素史克（上海）医药研发有限公司

2024 年 5 月 20 日



您或您身边的亲朋好友有结肠癌患者吗？

我们正在为一项临床研究招募

可切除结肠癌的患者

尊敬的患者朋友：

您好！我院【 】科正在开展“一项在未经治疗的T4N0或III期dMMR/MSI-H可切除结肠癌受试者中比较围手术期Dostarlimab单药治疗与标准治疗的III期、开放性、随机研究”，方案编号219606。

本项临床研究已经获得国家药品监督管理局的批准（药物临床试验通知书编号： ）并已获得【 】医院伦理委员会的批准。在全中国约30家研究中心开展，预计在国内招募40例患者。

入选标准（初步）：

如果有以下情况，将有可能入选本临床研究。研究医生将进一步确认入组条件。

- 年满18岁的男性或女性
- 患有未治疗的结肠癌，且：
 - 尚未扩散到身体远端部位。
 - 可通过手术切除。
 - 特定标记（dMMR/MSI-H）呈阳性*。
- 同时满足方案的其他要求

*如果您不知道您的肿瘤标记的表达情况，请与您的医生讨论接受测试的问题。

dMMR：错配修复缺陷；MSI-H：微卫星高度不稳定

如果您符合上述条件，或想进一步了解有关该临床研究的更多信息，请与以下研究医生联系。研究医生将为您进一步详细介绍本研究的相关情况，并安排进行相关检查，以确定您是否适合参加本研究。如果您适合并愿意参加，将可以接受研究药物的治疗及随访观察。

联系医生：

联系电话：

医生办公室：