

一项评价 SYS6010 联合奥希替尼对照奥希替尼新辅助治疗可切除 II-IIIb 期伴 EGFR 敏感突变非鳞非小细胞肺癌参与者安全性和有效性 II 期临床研究

受试者招募广告

由石药集团巨石生物制药有限公司开展的“一项评价 SYS6010 联合奥希替尼对照奥希替尼新辅助治疗可切除 II-IIIb 期伴 EGFR 敏感突变非鳞非小细胞肺癌参与者安全性和有效性 II 期临床研究”已经获得本院伦理委员会的批准。

本研究的主要入选条件：

1. 在试验前对本研究知情同意，并自愿签署书面的知情同意书。
2. 年龄 18~75（含）周岁，性别不限；
3. 经组织学或细胞学（需提供病理报告）确诊的非鳞非小细胞肺癌，根据国际肺癌研究协会（IASLC）第 8 版 TNM 分期标准为可切除或潜在可切除的 II-IIIb 期疾病（淋巴结转移不超过 N2），并在筛选时具备接受肺叶切除术、袖状切除术或双肺叶切除术的条件；
4. 经中心实验室或当地检测机构检测确认存在 EGFR 敏感突变（19 外显子缺失或 21 外显子 L858R 突变，允许与其他 EGFR 位点突变共存）；
5. ECOG 体能状态评分 0-1；
6. 能够按时访视、遵循方案的流程、限制和要求。

希望了解具体情况的患者或者家属可与本试验相关的研究医生联系，最终是否参加试验由研究医生和受试者共同决定。研究期间将有专科医生为您定期诊疗，对您的身体和病情定期检测评估。

联系医生：_____ 联系电话：_____

_____ 医院 _____ 科室

注 1：以上报名条件是否符合所有入选条件，最终将由研究医生决定；

注 2：本招募广告经伦理委员会批准后可能用于：在云南省肿瘤医院的官网发布、在云南省肿瘤医院院内张贴招募广告/海报，线上和/或线下的招募范围都只在云南省肿瘤医院内