

招募 HER2 阳性晚期或转移性乳腺癌患者

尊敬的患者及患者家属：

您好！

云南省肿瘤医院康复与姑息医学_____科正在开展“一项评估 HLX22（重组人源化抗 HER2 单克隆抗体注射液）联合 HLX87（HER2 ADC）一线治疗 HER2 阳性复发或转移性乳腺癌患者的开放、随机、多中心的 II/III 期临床研究”，该临床研究在获得国家药品监督管理局批准和我院伦理委员会的批准后开展

本临床研究将在全国约 50 家医院同时开展，计划招募入组 150 例 HER2 阳性复发或转移性乳腺癌患者。

如果您符合以下所有条件，将有可能参加本项研究：

- 1) 年龄 \geq 18 岁的男性或女性；
- 2) 经病理组织学确诊的 HER2 阳性晚期或转移性乳腺癌；
- 3) 既往未经历过针对晚期或转移性乳腺癌的化疗或 HER2 靶向治疗（允许接受过一线内分泌治疗）；
- 4) 您同意提供您自局部晚期或转移性疾病发生时或发生后的肿瘤组织；
- 5) 您同意在参加本研究起至末次研究治疗后至少 7 个月采用一种经医学认可的避孕措施（如宫内节育器、避孕药或避孕套）。

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的详情，您可咨询以下研究医生：

在治疗期间，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，也不会因此收到任何不利影响。

联系医生：_____

联系电话：_____

联系地址：_____

备注：

- 1) 本临床研究遵守《药物临床试验管理规范》和《赫尔辛基宣言》；
- 2) 此招募广告的招募方式：医院机构内部
- 3) 招募广告投放方式：院内海报、医院官网