

晚期实体瘤患者招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！目前我院_____科正在开展“一项评估DB-1419在晚期/转移性实体瘤受试者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步抗肿瘤活性的I/IIa期、多中心、开放性、首次人体研究”。该项临床研究已得到国家药品监督管理局（药物临床试验批准通知书编号：_____）与本院伦理委员会（批件号：_____）的批准。

如果您符合以下条件，将有可能入选该研究：

1. 自愿签署知情同意书时年龄 ≥ 18 岁的成人；
2. 经组织学或细胞学确认的晚期/不可切除或转移性实体瘤，在标准治疗期间或之后疾病复发或进展，或拒绝标准治疗，或无可用标准治疗（如适用，参与者既往应接受过含铂化疗和免疫治疗）；
3. 研究者基于实体瘤疗效评价标准（RECIST）第 1.1 标准评估至少有一个可测量病灶（仅适用于 Ia 期补充参与者和 Ib/IIa 期参与者）。在与医学监查员讨论后，根据具体情况，仅患有骨病的去势抵抗性前列腺癌（CRPC）参与者可能有资格参加研究；
4. 美国东部肿瘤协作组（ECOG）体能状态（PS）评分为 0-1 分；
5. 预期寿命 ≥ 3 个月；
6. 有良好的器官功能；
7. 能够提供肿瘤组织样本；

如您(或您的亲人朋友)符合上述条件，并对本研究感兴趣，有意向参加该项临床研究，请与以下研究医生联系，研究医生将面对面地、更为详细地为您介绍本研究，以及参加该研究可能的风险和获益，对您是否适合参加本研究做出医学判断，并安排您进行相应的检查。

联系人：_____ 联系电话：_____

医院名称：_____

医院地址：_____

我们将遵照国家相关法规要求对您的个人信息严格保密。

如果您决定参加本研究，您仍然可以随时退出，退出本研究不会影响您的诊疗和护理。