

招募未经治疗的局晚期或转移性肝癌患者

尊敬的患者朋友：

您好！我院目前正在进行“一项评估 HLX53（抗 TIGIT 的 Fc 融合蛋白）联合斯鲁利单抗注射液（HLX10，重组抗 PD-1 抗体）及 HLX04（贝伐珠单抗生物类似药），对比安慰剂+斯鲁利单抗+HLX04，在未经治疗的局晚期或转移性肝癌患者的有效性、安全性和耐受性的随机、双盲、多中心 II 期临床研究”。该研究已获得我院伦理委员会的批准。

如果您符合以下所有条件，将有可能参加本项研究：

- 年龄 ≥ 18 岁
- 局部晚期或转移性和/或不可切除的 HCC，且通过病理组织学/细胞学检查确认，或临床诊断符合美国肝病协会（AASLD）肝细胞癌诊断标准；
- 首次给药前未接受过针对肝细胞癌的全身系统性抗肿瘤治疗
- ECOG 体力状况评分是 0 或 1。
- 至少具有一个可测量病灶；
- 预期寿命 ≥ 12 个周；
- 主要器官功能正常

如果您符合研究要求，并自愿同意参加，您将获得：

- HLX53/安慰剂+HLX10+HLX04（贝伐珠单抗生物类似药）治疗；
- 研究规定的相关检查（血常规、血生化、凝血、尿常规、心功能标志物、胰酶、内分泌、病毒学检查、心电图、心脏超声、影像学检查等）；
- 指定的医生为您做疾病诊断、病情追踪观察和治疗指导。

如果您有兴趣了解本研究或本研究药物的详情，请与以下研究医生联系：

***医生

联系电话

注：1、本临床试验遵守《药物临床试验质量管理规范》和《赫尔辛基宣言》。

2、此招募广告的使用范围：医院官网、院内宣传栏发布。