

招募 PD-L1 高表达的非小细胞肺癌研究参与者

尊敬的各位患者及家属：

目前“一项在 PD-L1 高表达 ($\geq 50\%$ 的肿瘤细胞表达 PD-L1)、局部晚期、不可切除或转移性非小细胞肺癌研究参与者中评估 Sigvotatug Vedotin 与帕博利珠单抗联合治疗相比帕博利珠单抗单药治疗作为一线治疗的开放性、随机、对照 III 期研究 (Be6A Lung-02)”正在进行，该项目已于 年 月 日被国家药品监督管理局批准在中国开展临床试验，且已被我院伦理委员会批准在_____科室开展。

如您符合以下关键入组条件，将有可能入选本研究：

1. 筛选时至少 18 岁。
2. 经病理学确诊为 IIIB 或 IIIC 期非小细胞肺癌且不适合手术切除或根治性放疗，或者为 IV 期非小细胞肺癌。
3. 具有非鳞状组织学结果的患者必须有记录表明 EGFR、ALK 和 ROS1 驱动基因突变检测结果为阴性、且无已知的 NTRK、BRAF、RET、MET 的驱动基因突变或根据当地标准治疗具有已获批的一线疗法的其他驱动基因突变。
4. 根据当地检测确认肿瘤在 $\geq 50\%$ 的肿瘤细胞中表达 PD-L1。
5. 能够提供足够数量的具有代表性的福尔马林固定石蜡包埋肿瘤组织样本。
6. 基于 RECIST v1.1 确定具有可测量病灶。
7. 美国东部肿瘤协作组 (ECOG) 体力状态 (PS) 0 或 1。

如您有意向参加该项研究，您可以通过以下联系方式联系下述研究人员了解更多信息：

联系人：

联系电话：

备注：可能的宣传途径包括：本院官网、本院科室、本院门诊宣传栏等使用。

招募广告版本号：云南省肿瘤医院研究中心专用版1.0 版本日期：2025 年 7 月 1 日

C5751003 最终方案修正案 2 版本日期：2025 年 4 月 18 日