

试验参与者招募广告

招募介绍:

云南省肿瘤医院肝胆胰外科正在开展一项由信达生物医药科技（杭州）有限公司申办的“评估IBI310和信迪利单抗联合治疗方案用于既往未接受过系统治疗的不可切除或转移性肝细胞癌一线治疗有效性和安全性的随机、开放、多中心研究”，这项临床研究的研究药物是：信迪利单抗、贝伐珠单抗、重组全人源抗细胞毒T淋巴细胞相关抗原4单克隆抗体注射液（研发代号：IBI310）、奥沙利铂和卡培他滨。本研究已获得本院伦理委员会批准。

研究药物介绍:

信迪利单抗，中国商品名为达伯舒®（信迪利单抗注射液），是信达生物制药和礼来公司共同合作研发及商业化的创新PD-1抑制剂药物。信迪利单抗是一种人类免疫球蛋白G4（IgG4）单克隆抗体，能特异性结合T细胞表面的PD-1分子，从而阻断导致肿瘤免疫耐受的PD-1/程序性死亡受体配体1（PD-L1）通路，重新启动淋巴细胞的抗肿瘤活性，从而达到治疗肿瘤的目的。

贝伐珠单抗又名重组抗VEGF人源化单克隆抗体注射液。VEGF是一种血管生成过程中重要的因子，在多数人类肿瘤内皮细胞中过度表达。抗VEGF抗体，可以高亲和力地选择性结合VEGF，通过阻断VEGF与其血管内皮细胞表面上的受体结合，阻断PI3K-Akt/PKB和Ras-Raf-MEK-ERK等信号通路的传导，从而抑制血管内皮细胞的生长、增殖、迁移以及血管新生，降低血管渗透性，阻断肿瘤组织的血液供应，抑制肿瘤细胞的增殖和转移，诱导肿瘤细胞凋亡，从而达到抗肿瘤的治疗效果。

重组全人源抗细胞毒T淋巴细胞相关抗原4（CTLA-4）单克隆抗体注射液（研发代号：IBI310）是信达生物制药（苏州）有限公司自主研发的一种全人源单克隆抗体。IBI310能特异性结合CTLA-4，从而阻断CTLA-4介导的T细胞抑制，促进T细胞的激活和增殖，提高肿瘤免疫反应，达到抗肿瘤的效果。

研究设计:

1. 本研究是一项随机、开放性、多中心的II期/III期研究。

参加条件:

1. 年龄≥18周岁且≤75周岁的男性或女性。
2. 既往未接受过系统治疗的不可切除或转移性肝细胞癌患者。
3. 体力状态评分（ECOG PS）为0或1分。
4. 至少有一个可测量病灶。

联系信息:

欢迎与以下医生联系以获得更多研究信息，相关医生将向您介绍关于本研究的详细信息，通过了解这些信息和阅读试验参与者知情同意书，您可以自愿选择参加或者不参加本研究。

信达[CIBI310C302]- site17-云南省肿瘤医院-试验参与者招募广告-V1.0-2026年03月31日
信达[CIBI310C302]-项目层级试验参与者招募广告-版本号[v2.0]-版本日期[2026年02月26日]
Confidential and Proprietary

联系医生：_____ 联系电话：_____

医院名称：云南省肿瘤医院 医院地址：云南省昆明市西山区昆州路519号

此招募广告的使用范围：线上（医院内官网）、线下（院内粘贴通过伦理审查的招募广告/海报）。