

评估 HP-001 胶囊联合地塞米松在复发难治的多发性骨髓瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的 I/II 期临床研究

招募广告

招募机构：云南省肿瘤医院

地址：云南省昆明市西山区昆州路 519 号

尊敬的患者朋友：

您好！

由上海超阳药业有限公司发起，云南省肿瘤医院血液淋巴瘤内科正在开展一项“评估 HP-001 胶囊联合地塞米松在复发难治的多发性骨髓瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的 I/II 期临床研究”。本研究主要研究者为血液淋巴瘤内科赖洵教授，本研究计划在全国 10-20 家研究中心开展，招募大概 15-176 名复发难治的多发性骨髓瘤患者。

本研究已经获得国家药品监督管理局的批准，通过了云南省肿瘤医院伦理委员会的批准。

我们承诺对所有受试者的个人信息保密，并保证整个研究过程严格遵循国家《药物临床试验质量管理规范（GCP）》等相关法律法规要求。

如果您符合以下主要条件，将有可能入选本项研究：

- 1) 自愿签署知情同意书；
- 2) 年龄 ≥ 18 岁的男性或女性；
- 3) 根据 IMWG 的标准，诊断为活动性多发性骨髓瘤患者；
- 4) 具有可测量病灶；
- 5) 能进行有限的体力活动者；
- 6) 有良好的器官功能和满足要求的骨髓功能；
- 7) 愿意且能够返回研究中心进行方案所要求的访视；
- 8) 女性受试者和伴侣为育龄期女性的男性受试者需要从签署知情同意书开始直到试验用药品末次给药后 6 个月内避孕。

注：以上为部分主要标准，最终入组标准由临床医生决定，并以全面体检的结果为准。

如果您有意参加该临床研究或想获得更多的信息，请联系：

科室：

姓名：

联系方式：

注：此招募广告可用范围包含：医院内部（易拉宝/广告张贴）、医院官网