

招募广告

HER2 IHC3+晚期结直肠癌受试者

尊敬的患者及家属朋友：

经国家食品药品监督管理局批准，我院正在开展一项“评价注射用 TQB2102 对比研究者选择的治疗方案治疗经奥沙利铂、伊立替康、氟尿嘧啶类药物治疗失败的 HER2 IHC3+晚期结直肠癌的随机、开放、阳性对照、多中心III期临床研究”，该药物为 1 类生物制剂，现已得到云南省肿瘤医院的伦理委员会审批同意，在我院结直肠外科开展。申办方提供研究用药物并承担与研究相关的检查费用。

参加本研究的基本条件：

- 1、18 岁≤年龄≤75 岁（以签署知情同意书日期计算）；
 - 2、经组织学或细胞学确诊的晚期结直肠癌受试者；
 - 3、既往至少经过 2 线标准治疗失败（定义为末次标准治疗期间或末次治疗后 3 个月内出现疾病进展或毒性不耐受）的晚期结直肠癌；
 - 4、根据 RECIST 1.1 标准证实具有至少一个可测量病灶；
 - 5、自愿加入本研究，签署知情同意书，依从性好
-

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系____医院
____科负责医师____进行详细了解，
联系电话：_____

最终以负责医师介绍为准。

版本号：1.0-04-01

版本日期：2026 年 2 月 11 日

注：此招募广告线上仅通过医院官网发布，线下为院内纸媒。