

招募转移性结直肠癌（mCRC）受试者

尊敬的患者朋友：

您好！我院目前正在进行“一项评估HLX05-N对比爱必妥®（美国/欧盟来源）在转移性结直肠癌受试者中的药代动力学特征、有效性、安全性和免疫原性的多中心、随机、双盲、平行对照、I期临床研究”，此研究将在全球约90家医院进行，目前正在招募受试者。

如果您符合以下所有条件，将有可能参加本项研究

- 年龄在18-75岁；
- KRAS和NRAS野生型且BRAF无V600E突变的结直肠癌患者；
- 经组织学或细胞学证实的起源于结肠脾曲至直肠（左半结肠和直肠）的局部晚期（不可切除）或转移性结直肠腺癌；
- 既往未接受过针对复发性或者转移性结直肠癌的一线系统抗肿瘤治疗；
- 对于既往接受过新辅助/辅助治疗的患者，末次治疗至复发或进展需超过12个月；
- 根据 RECIST v1.1 标准，至少有一个可测量病灶。可测量病灶应为未接受过放疗等局部治疗（位于既往放疗区域内的病灶，如果证实发生进展，也可作为符合要求的可测量病灶），具体由研究医生评估。

***医生 (门诊时间) (联系电话)

***医生 (门诊时间) (联系电话)

地点： **路**号门诊**楼**科门诊/病房

注： 1、 本临床试验遵守《人用药品注册技术要求国际协调会议-药物临床试验质量管理规范》(ICH-GCP)、《药物临床试验质量管理规范》和《赫尔辛基宣言》。

2、 以上报名条件是否符合所有入选条件，最终将由研究医生决定；

3、 本招募广告经伦理委员会批准后可能用于：在云南省肿瘤医院的官网发布、在云南省肿瘤医院院内张贴招募广告/海报。