

一项在接受过肿瘤完全切除术的 ROS1 融合阳性 IB-III A 期非小细胞肺癌患者中比较
Taletrectinib 与安慰剂的 III 期、多中心、双盲、随机研究
受试者招募

尊敬的患者：

您好！

云南省肿瘤医院胸外二科正在开展“一项在接受过肿瘤完全切除术的 ROS1 融合阳性 IB-III A 期非小细胞肺癌患者中比较 Taletrectinib 与安慰剂的 III 期、多中心、双盲、随机研究”（方案编号：AB-106-G319）。本研究已获得药物监管部门和本院伦理委员会的审核批准。

AB-106 胶囊是一种口服的小分子酪氨酸激酶抑制剂。Taletrectinib 已被中国国家药品监督管理局附条件批准用于治疗 ROS1 阳性局部晚期或转移性非小细胞肺癌成人患者，并正在进行进一步研发或适应症拓展。

基本的入选条件

1. 年龄 $\geq$ 18 岁；
2. 经组织学证实的 IB 期、II 期或 III A 期非小细胞肺癌并且接受过治愈性局部区域根治性手术，且所有手术切除的切缘为阴性；
3. 患者需提供肿瘤组织或液体活检样本的检测报告，证实具有 ROS1 重排；
4. 患者有足够的肿瘤组织可用于中心实验室确证性检测；
5. 未接受辅助化疗的患者：需要在手术后至少 4 周但不超过 16 周的时间内，确保已经完全恢复（包括伤口完全愈合）；已接受辅助化疗的患者：需要在手术后至少 4 周但不超过 30 周的时间内，准备好参与本项研究；

*具体入组标准按照最新伦理批准方案为准。

联系人

有意参与临床研究的患者，可与以下医生联系了解本研究更详细的情况。医生将会对您进行详细的讲解和评估。

姓名：_____ 电话：_____

*该临床研究遵从相关的国家法规，您的隐私权亦会得到保护。欢迎有意参加者前来咨询。

本中心招募广告的发布形式为：线上仅通过医院官网发布，线下为院内宣传。