

招募晚期非小细胞肺癌患者

我院目前正在开展一项“评估注射用 SKB571 单药治疗 MET 异常的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的安全性和有效性的II期临床试验”，本研究旨在评估 SKB571 单药治疗 MET 异常的晚期非小细胞肺癌（NSCLC）患者的安全性、初步抗肿瘤活性、药代动力学特征和免疫原性。现向社会公开招募参与者。

【试验简介】

SKB571 是四川科伦博泰生物医药股份有限公司研发的靶向 EGFR 和 c-Met 的双特异性抗体药物偶联物（ADC）。

本研究牵头单位为上海市肺科医院，全国约 20 家医院参与，计划招募约 60 例参与者。该研究已获得药品监督管理部门的许可，并且已通过我院伦理委员会的批准。

【参加主要条件】

1. 年龄 18~75 岁，性别不限；
2. 被确诊患有：

经组织学或细胞学确诊，且不适合接受根治性手术和/或根治性放疗（无论是否接受同步化疗）的局部晚期（IIIB/IIIC 期）或转移性（IV 期）NSCLC（包括 EGFR 野生型伴 MET 过表达的非鳞状 NSCLC，且既往接受过标准治疗失败；EGFR TKI 或 ALK TKI 治疗失败伴 MET 扩增的 EGFR 敏感突变或 ALK 融合的 NSCLC；MET 14 跳跃突变或 MET 扩增的 NSCLC，且既往接受过标准治疗失败）。

3. 体力状况良好。
4. 能够理解研究目的，表示对研究方案足够的依从性，并签署知情同意书。

如果您符合上述条件，那么您可能符合本研究。经过您的书面同意后将对您进行方案需要的临床评估，如果评估后符合研究所有相关标准，您就可以进入研究。研究医生将按照方案对您进行随访和治疗。

如果您对本研究感兴趣，您可以通过以下联系方式详细咨询。

联系人：

联系电话：

医院名称：云南省肿瘤医院

医院地址：云南省肿瘤医院 2 号楼 5 楼内二科