

食管鳞癌参与者招募广告

尊敬的患者及其家属朋友：

我院正在开展“一项在既往一线治疗失败的局部晚期或转移性食管鳞癌参与者中开展的评价 YL201 对比研究者选择的化疗的疗效和安全性的随机、对照、多中心 III 期临床研究”，研究编号为 YL201-CN-303-01。

研究药物 YL201 是一种靶向 B7 同源物 3（B7-H3，CD276）的抗体偶联药物（ADC），当前尚未获得我国监管部门审批上市。该临床研究的开展已获得国家药品监督管理局（临床试验批准通知书编号：2022LP01139）及我院伦理委员会批准，计划在本院及全国其他共计 80 家医院开展，招募约 440 例患者。

参加该临床研究的基本条件：

1. 年龄为 ≥ 18 周岁。
2. 组织学或细胞学确诊为不可切除的局部晚期[II 至 IVA 期(T2-T4 或 N1-3 M0)]或转移性 [IVB 期（任何 T，任何 N，M1）] 的食管鳞癌患者。
3. 既往只接受过一线治疗：含铂化疗和抗 PD-(L)1 治疗，发生影像学进展；
4. 根据 RECIST v1.1 标准至少有一个可测量病灶；

如果您想了解更多关于本研究的信息，请联系：

联系人：

联系电话：

地址：

注：

1. 本临床试验遵守《药物临床试验质量管理规范》及《赫尔辛基宣言》。
2. 本招募广告经伦理委员会批准可能用于：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