

方案编号: MB07133-2025-01

晚期肝细胞癌患者治疗招募

经国家药品监督管理局批准(批件号: CXHB1900018), 我院 微创介入医学科 科室将开展普瑞拉滨的临床研究“普瑞拉滨对比瑞戈非尼用于靶向药物和免疫检查点抑制剂或者双免疫检查点抑制剂治疗失败的晚期肝细胞癌的随机对照、开放标签、多中心的 II/III 期操作无缝适应性设计的注册临床试验”, 现需要招募多名符合条件的患者参加该临床研究, 要求基本条件如下(具体入选标准以试验方案为准):

1. 年龄 18-75 岁, 性别不限;
2. 接受过靶向药物和免疫检查点抑制剂治疗失败的不可手术切除或转移性 HCC;
3. 肝脏上至少有一个符合 RECIST v1.1 标准的可测量病灶;
4. 肝功能 Child-Pugh 评分: A/B (≤ 7 分);
5. BCLC 分期为 B 或 C 期者, 门静脉主干无严重累及(指 Vp1 - Vp3, 不包括 Vp4), 肝静脉或上下腔静脉无侵犯;
6. ECOG 评分 0 或 1 分;

如果您有意愿参加该临床研究或想获得更多信息, 请联系:

医生: _____

时间: _____

地址: _____

电话: _____

宣传途径: 院内海报、易拉宝、医院官网。