

本广告将以张贴院内海报等方式发布。经伦理批准后方可使用。使用前请删除斜体文字。

招募受试者

和记黄埔医药(上海)有限公司正在发起一项“评估HMPL-453酒石酸盐单药及联合化疗或特瑞普利单抗在晚期实体肿瘤患者中的安全性、耐受性及初步有效性的Ib/II期研究”。该药物已获得国家食品药品监督管理局的批准进行临床试验,批件号为CXHL2101274/ CXHL2101275。现正招募受试者。

背景介绍:

成纤维细胞生长因子受体(FGFR)是一类跨膜型酪氨酸激酶受体。既往的研究表明,FGFR基因的扩增、融合或突变,可能是导致部分肿瘤(如肺癌、乳腺癌、胃癌、肝内胆管癌、尿路上皮癌等)中FGF/FGFR信号通路的异常活化的重要原因。因此,对FGFR靶点进行抑制剂的开发,可能是解决由FGF/FGFR基因改变(扩增、融合或突变等)所导致的肿瘤的临床治疗的关键。

HMPL-453是由和记黄埔医药(上海)有限公司自主研发的强效、高选择性FGFR小分子抑制剂,它能够通过结合FGFR1、2、3对FGF/FGFR信号通路的异常活化进行抑制,在分子、细胞和动物水平上均具有较强的肿瘤抑制作用。

试验机构: (研究机构名称)

目标人群:

本项目剂量扩展阶段将依据瘤种分为4个队列:队列I(FGFR2融合的肝内胆管癌)、队列II(FGFR2扩增或FGFR2高表达的胃癌或胃食管交界处腺癌)、队列III(FGFR2易位或FGFR3突变/易位的尿路上皮癌)、队列IV(FGF和/或FGFR1-3异常的实体瘤),共入组约240~261例患者。

主要入选条件:

1. 年龄 ≥ 18 周岁;
2. 经组织学或细胞学确诊的伴有 FGF 和/或 FGFR1-3 异常的晚期实体瘤;
3. 美国东部肿瘤协作组体力状态评分(ECOG PS)为 0 或 1 分;
4. 根据 RECIST v1.1, 有至少 1 个可测量病灶。

联系方式:

如果您对此临床研究有兴趣或希望了解更多的信息,请您联系: (研究机构名称), 地址: (地址信息)

联系人: <此处填写联系人姓名>

联系电话: <此处填写联系人电话>

