招募转移性结直肠癌（mCRC）患者

尊敬的患者朋友：

您好！我院目前正在进行“一项斯鲁利单抗联合贝伐珠单抗联合化疗

（XELOX），对比安慰剂联合贝伐珠单抗联合化疗（XELOX），一线治疗转移性结直肠癌（mCRC）患者的随机、双盲、多中心、II/III期临床研究”，此研究已经获得国家食品药品监督管理总局（批件号：2018L02998）和我院伦理委员会的批准， 将在约60家医院进行，目前正在招募受试者。

如果您符合以下所有条件，将有可能参加本项研究

* 年龄在18-75岁；
* 经组织病理学检查确诊的、不可切除的转移性/复发性结直肠腺癌；
* 既往未接受过针对转移性/复发性结直肠腺癌的系统性抗肿瘤药物治疗；
* 对于既往接受过新辅助/辅助治疗的受试者，末次治疗至复发或进展需超过

12个月；

* 根据 RECIST 1.1 版标准，经 IRRC 评估至少具有一个可测量病灶，可测量病灶应为未接受过放疗等局部治疗（位于既往放疗区域内的病灶，如果证实发生进展，也可作为符合要求的可测量病灶）；
* 同意提供足够的既往储存的肿瘤组织标本或同意进行活检采集肿瘤组织以进行CD8、PD-L1 表达水平测定和MSI、TMB 及 KRAS、BRAF、PIK3CA、NRAS、PTEN 、EGFR、HER2、HRAS、KIT、MET 、 ROS1、POLE、POLD1、TP53 等基因突变状态检测

如果您符合研究要求，并自愿同意参加，您将获得：

* 斯鲁利单抗+贝伐珠单抗+化疗（奥沙利铂+卡培他滨）或 斯鲁利单抗安慰剂

+贝伐珠单抗+化疗（奥沙利铂+卡培他滨）为基础的治疗；

* 指定的研究医生为您做疾病诊断、病情追踪观察和治疗指导等。

如果您有兴趣了解本研究或本研究药物的详情，请与以下研究医生联系：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| \*\*\*医生 | （门诊时间） | （联系电话） |
| \*\*\*医生 | （门诊时间） | （联系电话） |

地点：\*\*路\*\*号门诊\*\*楼\*\*科门诊/病房

注： 1、 本临床试验遵守《药物临床试验质量管理规范》和《赫尔辛基宣言》。

2、 此招募广告的使用范围：医院内部，医院官网。

版本号：云南省肿瘤医院专用版**2.1**

版本日期：**2024**年 **01** 月 **08**日 第 **1** 页 共 **1** 页