晚期非小细胞肺癌初治受试者招募

尊敬的先生/女士:

我们诚邀您参加我院<u>姑息医学科</u>科室正在开展的一项名为"一项在 PD-L1 高表达、未接受过化疗的 IV 期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌患者中评估阿替利珠单抗(抗 PD-L1 抗体)疗效及安全性的 III 期单臂多中心研究"。本研究在中国约 24 家中心参加,计划招募 60 例非小细胞肺癌患者。该研究已被国家药品监督管理局批准在中国开展,我院伦理委员会也已批准该研究。

阿替利珠单抗是新型抗肿瘤免疫治疗药物。若您患有非小细胞肺癌,且符合如下条件,您可与我们联系进行进一步评估:

- 1) 自愿签署知情同意书;
- 2) 年龄大于18岁(含);
- 3) ECOG 体能状态为 0 或 1 (活动能力完全正常或可从事轻体力劳动):
- 4) 组织学或细胞学证实的 IV 期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌;
- 5) 既往未针对 IV 期非鳞状或鳞状非小细胞肺癌接受过治疗;
- 6) PD-L1 高表达(入组前需要中心实验室确认);
- 7) 不存在已知的 EGFR 敏感突变和 ALK 融合突变;
- 8) 愿意且能够返回研究中心进行方案所要求的访视。

您的医生会对您的病情进行仔细询问、检查。若您符合本研究的入组要求,并同意参加本研究,您将有可能获得:

- 1. 研究药物治疗(阿替利珠单抗);
- 2. 试验相关检查(血常规、尿常规、血生化、凝血检查,心电图等):
- 3. 研究医生的定期随访和对您病情的长期关注:

联系方式:

若您有意参加本研究,请您联系如下研究人员:

联系人: 联系电话:

______医院

年 月 日

版本号:云南省肿瘤医院专用版 2.2 版;版本日期:2023 年 10 月 16 日 备注:本中心招募广告发布形式有线上和线下两种方式,线上的只能通过医院的官网发布;线 下是在院内粘贴通过伦理审查的招募广告/海报;线上和线下的招募范围都是在院内。1/1