

招募晚期实体瘤患者

我院目前正在开展一项“评价 SKB264 单药治疗选定的晚期实体瘤患者有效性和安全性的多中心、开放性 II 期研究”，本研究旨在评估 SKB264 单药在选定的晚期实体瘤患者中的有效性、安全性、药代动力学特征和免疫原性等。现向社会公开招募受试者。

【试验简介】

注射用 SKB264 是四川科伦博泰生物医药股份有限公司研发的抗体-药物偶联物 (ADC)，利用抗 TROP2 人源化单克隆抗体的靶向性将毒素分子 (KL610023) 递送至表达 TROP2 的肿瘤细胞表面发挥抗肿瘤作用。本研究共计划招募约 366 例受试者。该研究已获得药品监督管理部门的许可、备案，计划在云南省肿瘤医院内二科开展该项目，且已通过我院伦理委员会的批准。

【参加主要条件】

1. 年龄 ≥ 18 岁且 ≤ 75 岁，性别不限。
2. 被确诊患有：
局部晚期或转移性非小细胞肺癌（包括 EGFR 突变、EGFR 及 ALK 驱动基因阴性或其他驱动基因改变）
或
转移性鼻咽癌。
3. 美国东部肿瘤协作组 (ECOG) 体能状态评分为 0 或 1 分。
4. 预期生存期 ≥ 12 周。
5. 能够理解研究目的，表示对研究方案有足够的依从性，并签署知情同意书。

如果您符合上述条件，那么您可能符合该项研究。经过您的书面同意后将对您进行方案需要的临床评估，如果评估后符合研究所有相关标准，您就可以进入研究。研究医生将按照方案对您进行随访和治疗。

如果您对该研究有兴趣，您可以通过以下方式咨询。

联系人：

联系电话：

医院地址：

招募期限：_____年__月至_____年__月