

## 受试者招募广告

### 尊敬的患者朋友及家属：

我院正在开展“一项评估特瑞普利单抗注射液联合甲磺酸仑伐替尼和GEMOX 方案对比安慰剂联合GEMOX方案一线治疗不可切除的局部晚期或转移性肝内胆管癌（ICC）的有效性和安全性的随机、双盲、安慰剂对照、多中心III 期临床研究”。本研究药物是由上海君实生物医药科技股份有限公司研发的重组人源化抗PD-1单克隆抗体，它是一种通过阻断PD-L1/PD-1之间结合，提高患者自身对肿瘤的免疫系统反应，从而达到对肿瘤细胞进行杀伤为目的的免疫治疗方法。本研究已经于2021年11月10日获得国家药品监督管理局批准（药物临床试验批准通知书编号：2021LP01825）。

本研究拟入组既往未接受过系统治疗、不可切除的晚期肝内胆管癌患者，计划招募500例患者，以探索该药物在肝内胆管癌一线治疗的有效性和安全性。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

- 年龄 18 岁-75 周岁（含），男、女不限；
- 体力状况良好；
- 经组织学或细胞学确诊的局部晚期或转移性肝内胆管癌；
- 既往未接受过任何针对肝内胆管癌的系统治疗；
- 器官功能水平良好；
- 愿意参加且能够遵守研究方案要求进行随访。

如果您和您的朋友可能符合以上条件，可以来 云南省肿瘤医院 医院 微创介入医学 科门诊，

联系以下医生以进一步获得本临床研究的详细情况。

联系医生：魏凌潇

门诊时间：星期二、星期五上午

联系电话：18208750536

地址：门诊楼二楼