

受试者招募广告

尊敬的患者:

我院妇科科室正在进行一项“评价注射用BL-B01D1在复发或转移性妇科恶性肿瘤等多种实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学及有效性的Ib/II期临床研究”，主要研究者是杨宏英主任，本研究的目的是在复发或转移性妇科恶性肿瘤等多种实体瘤中，探索BL-B01D1在2.5mg/kg D1D8 Q3W 和次低剂量2.0mg/kg D1D8 Q3W两个剂量组的安全性和初步有效性，确定II期临床研究推荐剂量（RP2D）并进一步探索其有效性。

如果您符合以下条件:

- 1、性别不限，18~75周岁；经病理组织学和/或细胞学确诊的标准治疗失败或不耐受或目前尚无标准治疗的复发或转移性妇科恶性肿瘤等多种实体瘤；所谓不耐受是指患者接受过标准治疗后出现3-4级不良反应，患者拒绝继续原方案治疗；
- 2、体力状况评分ECOG 0或1分；
- 3、血清/尿妊娠必须为阴性，必须为非哺乳期；所有入组患者均应在整个治疗周期及治疗结束后6个月采取充分的屏障避孕措施；
- 4、无严重心脏病史、自身免疫性疾病史、HIV、未接受过器官移植；
- 5、愿意且能够遵守访视时间安排、给药计划、实验室检查及其它临床试验步骤。

试验期间安排:

1. 静脉输注药物D1, D8给药，每3周2次。
2. 需进行生命体征、体格检查、病史询问、实验室检查等相关操作。
3. 研究期间将有专科医生为您定期诊疗，对您的身体和病情定期检测评估。

如有兴趣了解关于本研究或研究药物的详情，可咨询以下医生。经医生的综合判断，如您符合本研究的条件并自愿参加，您将可入组本项研究。

联系医生: _____ 联系电话: _____