**招募广告**

尊敬的患者朋友：

 您好！我院 科室正在开展一项由荣昌生物制药（烟台）股份有限公司申办的“评价注射用 RC88 联合信迪利单抗注射液在晚期恶性实体瘤患者安全性、 耐受性、药代动力学特征及疗效的开放、多中心 I/IIa 期临床研究”（方案编号：RC88-C003），本院参与试验中 IIa 期临床研究，本试验的试验药物为“注射用RC88”和信迪利单抗注射液。

注射用RC88是荣昌生物制药（烟台）股份有限公司针对MSLN表达的晚期实体瘤患者的治疗需求而开发的一类创新型新药，是一种新型抗间皮素抗体药物偶联分子（ADC）。

信迪利单抗注射液为上市药物，由信达生物制药（苏州）有限公司生产。

该项研究已于 年 月 日获得国家食品药品监督管理总局批准的药物临床试验批件，批件号： ，且已获得了本院伦理委员会的批准。

假如您符合以下主要招募条件，欢迎参加本项研究：

（1）自愿参与研究并签署知情同意书；

（2）年龄≥18 岁，性别不限；

（3）需经组织学或细胞学明确诊断；

（4）a、既往未接受过且不适宜或拒绝标准治疗胸膜间皮瘤；b、既往接受过 1-4 线抗肿瘤治疗失败的铂敏感或铂耐药的高级别浆液性卵巢癌、输卵管癌或原发腹膜癌；c、既往需接受过 1-2 线系统性抗肿瘤治疗，且必须接受过含铂化疗及 PD(L)1 抑制剂治疗疾病进展驱动基因阴性的肺腺癌;d、既往需接受过 1-2 线系统性抗肿瘤治疗，且必须接受过含铂化疗及 PD(L)1 抑制剂治疗疾病进展宫颈癌；e、既往未接受过且不适宜或拒绝标准治疗，或既往仅 1 线标准治疗失败胃腺癌；

（5）根据不同的癌种选择相应的评价标准（恶性胸膜间皮瘤患者采用mRECIST标准，其他癌种采用RECIST v1.1标准），满足至少有一处可测量病灶者；

（6）尽可能收集足够检测MSLN用的肿瘤组织蜡块、白片或新鲜组织。

注：以上条件只是初筛，是否入组，还需要研究医生根据研究方案进行筛选评估。

如果您或者您的亲人朋友符合上述条件，对本项研究感兴趣，请与下列人员联系咨询：

研究医生： 联系方式：

注：此广告适用范围：医院内部。