

招募广告

既往内分泌治疗失败的 HR 阳性、HER2 阴性的局部晚期或转移性乳腺癌患者

尊敬的患者及家属朋友：

经国家食品药品监督管理局批准，我院正在开展一项“评价 TQB3616 联合氟维司群对比安慰剂联合氟维司群在经治的 HR 阳性、HER2 阴性晚期乳腺癌中有效性和安全性的随机、双盲、平行对照的 III 期临床试验”，该药物为 1 类化学新药，现已得到本院的伦理委员会审批同意。申办方提供研究用药物，并承担与研究相关的检查费用。

参加本研究的基本条件：

1. 受试者自愿加入本研究，签署知情同意书，依从性好；
2. 年龄：18-75 周岁（签署知情同意书时）；ECOG PS 评分：0~1 分；预计生存期超过 3 个月；
3. 病理检测确诊为 HR 阳性、HER2 阴性的乳腺癌患者，有局部病灶复发或远处转移的证据，不适合接受以治愈为目的的手术或放疗，且无化疗的临床指征；
4. 影像学提示至少有一个可测量病灶；

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系_____医院
_____科负责医师_____进行详细了解。

联系电话：_____

最终以负责医师介绍为准。

招募形式：海报或网络平台等

版本号：2.0-31-01

版本日期：2021 年 11 月 29 日