招募 晚期实体瘤 患者

尊敬的患者及家属朋友:

我院正在开展**一项评价FHND5071片在晚期实体瘤受试者中安全性、耐受性、 药代动力学特征和有效性的I期研究**其中FHND5071片为RET抑制剂,全国有多家医院共同参与。该研究由国家食品药品监督管理局批准,并已通过了我院伦理委员会审查。

入选标准:

- 1) 年龄≥18 周岁;
- 2) ECOG 体力状态评分 0~1;
- 3) 预计生存期不少于 12 周;
- 4)入组患者:

剂量扩展阶段:

RET基因融合的非小细胞肺癌患者: 组织学或细胞学确认的携带RET融合的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者,且既往经标准治疗失败,或经研究者判断不适合标准治疗;

RET 基因突变的甲状腺髓样癌患者: 组织学或细胞学确认的携带 RET 突变的晚期甲状腺髓样癌患者,且既往经标准治疗失败,或经研究者判断不适合标准治疗;

RET 融合或突变的其他实体瘤: 组织学或细胞学确认的携带 RET 融合或 突变的其他晚期实体瘤患者,既往经相应标准治疗失败,或无相应标准 治疗方案,且不适合参加其他治疗组。

• • • • • •

如果您至少符合上述条件,并且愿意参加本次临床研究,请联系我院<u>内二科/</u>生物治疗中心负责医师<u>杨芳/李科</u>进行详细了解,联系电话: <u>滕助理-18857594770</u>最终以负责医师介绍为准。

本广告适用于院内海报、易拉宝及院内网站。