AK112和AK104联合或不联合化疗在晚期非小细胞肺癌中的Ib/II期临床研究

受试者招募

云南省肿瘤医院现在正在开展一项 “AK112和AK104联合或不联合化疗在晚期非小细胞肺癌中的Ib/II期临床研究”。本研究已获得国家药品监督管理局的批准（通知书编号为：2021LP02157、2021LP02159），并经本研究中心伦理委员会审批同意。

目前，针对PD-1/L1、CTLA-4和VEGF三个靶点，均有相关药物获批用于一线治疗晚期非小细胞肺癌（NSCLC），证实了这些靶点对于治疗晚期NSCLC的有效性。

研究药物AK112注射液是申办方康方赛诺医药有限公司研发的一种同时靶向PD-1和VEGF的双特异性抗体；AK104注射液是申办方研发的一种同时靶向PD-1和CTLA-4的双特异性抗体。为了评价AK112和AK104联合或不联合化疗治疗晚期NSCLC的安全性和有效性，因此开展本临床试验。本研究在全国数家中心开展，共计划招募约233例符合研究要求的受试者。如您有意愿，且符合以下条件，您可与我科室进行联系。

**基本入选条件有：**

1. 自愿签署书面知情同意书；
2. 入组时年龄≥18周岁，≤75周岁，男女均可；
3. ECOG体能状况评分为0或1；
4. 组织学或细胞学证实的，不能行手术完全切除且不能接受根治性同步/序贯放化疗的局部晚期（ⅢB/ⅢC期）或转移性（IV期）非小细胞肺癌；
5. 无EGFR敏感突变或ALK基因易位改变；
6. Ib期研究部分和II期研究部分的队列1、队列2入组的受试者为：既往未接受过针对局部晚期或转移性NSCLC的全身系统性抗肿瘤治疗；

II期研究部分的队列3入组的受试者为：既往针对局部晚期或转移性NSCLC接受过系统性含铂化疗和PD-1/L1抑制剂治疗且治疗失败（影像学进展）；

1. 必须提供诊断为局部晚期或转移性肿瘤时或之后的肿瘤组织样本；
2. 通过如血液学、肾功能、肝功能、凝血功能检查且确定符合试验要求；
3. 目前无生育计划，且在试验期间同意避孕；
4. 试验规定的其他条件。

若您考虑参加本研究或咨询具体信息，请您联系研究医生进行了解沟通。是否符合研究人群要求需要进行一系列的检查评估，结合研究医生的综合判断。

 研究科室：

联系时间：

联系电话：

注：此招募广告使用范围：医院内部。

此招募广告发布形式：线上：医院官网

 线下：广告、海报、易拉宝。