

受试者招募广告

尊敬的患者:

我院 肿瘤外三科 目前正在进行一项“在不可切除的局部晚期或转移性HER2阳性乳腺癌患者中对比BL-M07D1与T-DM1的随机对照III期临床研究”，主要研究者是 聂建云 教授，本研究的目的是评价BL-M07D1对比T-DM1的基于盲态独立中心阅片（BICR）评估的无进展生存期（PFS）获益。

如果您符合以下条件:

- 1、性别不限，年龄 ≥ 18 岁且 ≤ 75 岁，经组织学或细胞学检查确诊的不可手术切除的局部晚期或转移性HER2阳性乳腺癌患者且既往接受过含曲妥珠单抗和紫杉烷类治疗失败；
- 2、体力状况评分ECOG 0或1分；
- 3、血清妊娠必须为阴性，必须为非哺乳期；所有入组患者（不管男性或女性）均应在整个治疗周期及治疗结束后7个月采取充分的屏障避孕措施；
- 4、未患或无间质性肺疾病（ILD）病史、无并发肺部疾病导致临床重度呼吸功能受损、无严重心脏功能异常、无严重心脏病史、HIV病史等；
- 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. 试验组: BL-M07D1 静脉滴注D1给药，每3周1次。对照组: T-DM1 静脉滴注D1给药，每3周1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: _____