

受试者招募

我院_____科正在开展由江苏豪森药业集团有限公司/上海翰森生物医药科技有限公司发起的“HS-10502在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的I期临床研究（临床研究方案编号：HS-10502-101）”的研究。

该研究是多中心、开放标签的I期临床试验，旨在评价HS-10502在晚期实体瘤受试者口服给药的安全性、耐受性、药代动力学（PK）和有效性。目前已经获得国家药品监督管理局以及我院伦理委员会的审批。

现公开招募受试者，需符合如下主要入组条件：

1. 年龄为 ≥ 18 周岁并 ≤ 75 周岁的女性或男性；
2. 经组织学或细胞学确诊的晚期实体瘤，允许既往接受过 ≤ 1 种PARP抑制剂治疗。
3. 根据RECIST v1.1，至少有1个靶病灶；
4. Ia期入组前必须确认携带致病性或可能致病性的g/sBRCA1/2突变或PALB2突变或RAD51C突变或RAD51D突变（单一突变或合并突变均可）；Ib期入组前必须由中心实验室确认携带HRR基因突变或者存在HRD阳性状态。
5. 美国东部肿瘤协作组（ECOG）体力状况评分（PS）为0~1分，并且在首次给药前2周没有恶化；

如您有意向参加该项研究，请与以下研究医生联系，他（她）将面对面地、更为详细地介绍本研究，并安排您进行相应的检查，如果您符合要求，将接受药物治疗及治疗后的随访观察。

联系人：_____ 联系电话：_____

_____医院
年 月 日

备注：可能的宣传途径包括：医院内部、医院官网发布。