

受试者招募广告

尊敬的患者朋友及家属：

我院正在开展一项评价QLC1101胶囊在携带KRAS G12D突变晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的 I 期临床研究。本研究拟入组经标准治疗失败、不能耐受标准治疗或无标准有效治疗方案的携带KRAS G12D突变的晚期（转移性或不可切除）实体瘤患者。全国计划于剂量递增阶段拟纳入21~72例受试者；队列扩展研究阶段，不同适应症组每组拟纳入30~60例受试者，食物影响研究拟纳入16例受试者。符合入选资格的患者根据研究的进展情况，被分配到指定的剂量组接受QLC1101胶囊的治疗，以探索QLC1101在携带KRAS G12D突变晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征和初步有效性。

该项研究试验药物QLC1101胶囊为一种创新性靶向KRAS G12D的小分子抑制剂，可以通过与KRAS G12D靶点特异性结合，阻止编码鸟苷酸释放蛋白（SOS）催化的核苷酸交换和/或KRAS G12D/GTP/RAF1复合物的形成，抑制突变体KRAS依赖性信号转导，从而抑制KRAS G12D突变型肿瘤的生成。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

- 年龄≥18 周岁，性别不限，依从性好；
- 组织学证实携带 KRAS G12D 突变的晚期实体瘤患者；
- 经标准治疗失败或不能耐受标准治疗，或无标准有效治疗方案；
- 美国东部肿瘤协作组（ECOG）体能状态评分 0 或 1 分；
- 依据 RECIST v1.1 标准，受试者至少存在 1 个可评价病灶；
- 具有充足的器官功能；

如果您和您的朋友可能符合以上条件，可以来云南省肿瘤医院 内二科，联系以下医生以进一步获得本临床研究的详细情况。

联系医生：罗医生

联系电话：18860799754

地址：云南省肿瘤医院 2 号住院楼 5 楼

研究方案编号：QLC1101-101

受试者招募广告_QLC1101-101_研究层面_V1.0-03-1.0，版本日期：2024 年 03 月 13 日

（本招募广告仅限院内粘贴、易拉宝、医院官网）

受试者招募广告

尊敬的患者朋友及家属：

我院正在开展一项评价QLC1101胶囊在携带KRAS G12D突变晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和初步有效性的 I 期临床研究。本研究拟入组经标准治疗失败、不能耐受标准治疗或无标准有效治疗方案的携带KRAS G12D突变的晚期（转移性或不可切除）实体瘤患者。全国计划于剂量递增阶段拟纳入21~72例受试者；队列扩展研究阶段，不同适应症组每组拟纳入30~60例受试者，食物影响研究拟纳入16例受试者。符合入选资格的患者根据研究的进展情况，被分配到指定的剂量组接受QLC1101胶囊的治疗，以探索QLC1101在携带KRAS G12D突变晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征和初步有效性。

该项研究试验药物QLC1101胶囊为一种创新性靶向KRAS G12D的小分子抑制剂，可以通过与KRAS G12D靶点特异性结合，阻止编码鸟苷酸释放蛋白（SOS）催化的核苷酸交换和/或KRAS G12D/GTP/RAF1复合物的形成，抑制突变体KRAS依赖性信号转导，从而抑制KRAS G12D突变型肿瘤的生成。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

- 年龄≥18 周岁，性别不限，依从性好；
- 组织学证实携带 KRAS G12D 突变的晚期实体瘤患者；
- 经标准治疗失败或不能耐受标准治疗，或无标准有效治疗方案；
- 美国东部肿瘤协作组（ECOG）体能状态评分 0 或 1 分；
- 依据 RECIST v1.1 标准，受试者至少存在 1 个可评价病灶；
- 具有充足的器官功能；

如果您和您的朋友可能符合以上条件，可以来 云南省肿瘤医院 内二科，联系以下医生以进一步获得本临床研究的详细情况。

联系医生：罗医生

联系电话：18860799754

地址：云南省肿瘤医院 2 号住院楼 5 楼

研究方案编号：QLC1101-101

受试者招募广告_QLC1101-101_研究层面_V1.0-03-1.0，版本日期：2024 年 03 月 13 日

（本招募广告仅限院内粘贴、易拉宝、医院官网）