AK112联合治疗晚期非小细胞肺癌的临床试验受试者招募

云南省肿瘤医院开展的一项“抗PD-1和VEGF双特异性抗体AK112联合治疗晚期非小细胞肺癌的II期临床研究”正在招募受试者。本研究中心医学伦理委员会已批准开展该研究。

研究药物AK112注射液是本研究申办单位中山康方生物医药有限公司研发的一种同时靶向PD-1和VEGF-A的双特异性抗体，已获得国家药品监督管理局的批准（批件号：2020LP00164）开展临床试验。本研究在全国多家中心开展，计划招募约296例符合研究要求的受试者。

**基本入选条件：**

1. 自愿签署书面知情同意书。
2. 在签署知情同意书时年龄≥18岁且≤75岁，男女均可。
3. 既往针对局部晚期或者转移性NSCLC接受过系统性含铂化疗联合PD-1/L1抑制剂（不包括同时针对其他靶点的药物，如双特异性抗体等）治疗且治疗失败。
4. 根据RECIST 1.1标准至少有一个可测量肿瘤病灶。
5. 无免疫系统相关疾病及免疫治疗禁忌症等。

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。

云南省肿瘤医院

研究科室： 姑息医学科

出诊/联系医生： 张利娟

出诊/联系时间： 周一至周五

联系电话： 13708447011

注：此招募广告使用范围：医院内纸媒或展架。