**招募晚期非小细胞肺癌患者**

**（受体酪氨酸激酶抑制剂联合PD-1单克隆抗体对比多西他赛化疗）**

目前，我院正在进行由百济神州（苏州）生物科技有限公司发起的名为**“一项替雷利珠单抗联合Sitravatinib治疗含铂化疗和抗PD-(L)1抗体治疗期间或之后出现疾病进展的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的随机3期研究”**(研究编号BGB-A317-Sitravatinib‑301)。本研究已获得本院伦理委员会和国家药品监督管理局的批准。

**试验药物：**

研究药物“**替雷利珠单抗**”是由百济神州研发的PD-1单克隆抗体。

研究药物**“Sitravatinib”**是一种受体酪氨酸激酶抑制剂（RTK）类药物。

**本研究简介**

* 本研究是开放标签、随机、多中心、III期研究
* 计划在澳洲和中国一共招募大约420例经筛选合格符合入组条件的晚期非小细胞肺癌（NSCLC）患者
* 在中国大约50-60家研究中心开展
* 患者符合条件入组后，将以1：1的比例随机接受Sitravatinib联合替雷利珠单抗治疗，或者化疗（多西他赛）

**招募条件（以下为并列）**

* 您具有对应的民事行为能力能够自愿签署知情同意书且年龄≥18岁，男女均可
* 您患有组织学确诊转移性或不可切除的局部晚期NSCLC，且不适合根治性治疗
* 您接受的最新治疗为含抗PD-(L)1抗体的治疗且在该治疗期间或之后出现RECIST 1.1版定义的影像学进展。既往治疗须包括含铂化疗（联合用药或在含铂化疗后使用抗PD-(L)1抗体）
* 您同意提供存档的肿瘤组织以评估PD-L1表达，如不可用或数量不足，您同意在筛选期进行新鲜肿瘤活检
* 您既往未曾接受包括但不限于抗CTLA-4、抗OX40和抗CD137等免疫治疗
* 您既往未曾接受过多西他赛单药治疗或与其他疗法联合治疗
* 您的ECOG体能状况评分≤1
* 您同意进行所有的筛选期实验室检查，您的研究项目医生将判断您是否符合方案要求

注：以上为部分主要入组标准，最终入组标准由研究项目医生掌握，与临床试验有关的具体信息以受试者的知情同意书为准。您可在具有丰富临床试验经验的医师的指导下进行严密的用药观察和随访指导。

如果您至少符合上述条件，并且对本项研究有兴趣，或周围的人有基本符合入组条件的，请跟我们联系！

联系人：

联系电话：

*\*该临床研究遵从相关的国家法规，您的隐私权亦会得到保护。欢迎有意参加者前来咨询。*

**备注：此招募广告的使用范围，医院内部（易拉宝、海报）**