**招募小细胞肺癌患者广告**

尊敬的患者朋友：

您好！我院正在开展 **“**评估注射用YL201对比注射用盐酸托泊替康在复发性小细胞肺癌患者中的有效性和安全性的多中心、随机对照、开放标签的III期研究**”**的临床研究，中国有75家左右医院参加，**计划招募438例符合研究要求的经初始含铂治疗失败的复发性小细胞肺癌患者**。该研究已获国家药品监督管理局审评同意开展，且已经获得本院伦理委员会的批准。

本研究受试者将按1:1比例随机分配至2个治疗组（试验组：YL201；对照组：盐酸托泊替康）进行治疗，最终评估药物的有效性和安全性。

试验药物：注射用YL201，是一种靶向B7H3的抗体偶联药物（ADC），兼具传统小分子细胞毒药物的强大杀伤效应和抗体药物的肿瘤靶向性，通过将有效载荷靶向递送到特定部位，有效地提高抗肿瘤治疗的获益风险比。

对照药物：注射用盐酸托泊替康，属于拓扑异构酶Ⅰ的抑制剂，已上市药品（适应症含小细胞肺癌）。

**招募条件：**

1) 自愿签署书面知情同意书。

2) 入组时年龄≥18岁且≤75岁。

3) 能自由走动，能从事轻体力活动者。

4) 组织学或细胞学确诊且经一线含铂治疗后进展或复发的局限期或广泛期为小细胞肺癌患者。

5) 有良好的器官功能。

6) 愿意且能够坚持按期来院进行复查，配合完成本研究的访视、相关实验室检查及相关要求。

以上仅为部分入选标准，如需要详细了解，请您联系临床医生进行沟通，另外您是否符合研究要求，需要进行一系列的检查判断，以临床医生判断为准。

若您考虑参加本研究或咨询本研究相关信息，请联系：

研究中心及科室：

临床医生： 联系电话：

工作时间： 周一至周五：