

招募广告

尊敬的患者及患者家属：

我院 泌尿外一 科正在进行一项“注射用 HS-20093 或 SHR2554 联合新型内分泌治疗在转移性前列腺癌受试者中的安全性、耐受性、药代动力学特征及有效性的多中心、开放 II 期临床研究”。本研究的研究药物为注射用 HS-20093、SHR2554 片、瑞维鲁胺片、恩扎卢胺软胶囊、达罗他胺片以及醋酸阿比特龙片（II）。

注射用 HS-20093 是瀚森制药集团有限公司开发的靶向 B7-H3 的 ADC，通过可被蛋白酶剪切的连接子，将 IgG1 亚型全人源抗 B7-H3 单克隆抗体与小分子毒素拓扑异构酶 I 抑制剂连接，临床前及临床早期研究均显示其在前列腺癌中良好的抗肿瘤作用。SHR2554 片是江苏恒瑞医药股份有限公司开发的新型、高效、选择性的口服 EZH2 抑制剂，强效抑制野生型和突变型 EZH2 酶活性，目前已获国家药品监督管理局（NMPA）批准上市，用于复发/难治性外周 T 细胞淋巴瘤；同靶点药物在前列腺癌早期探索研究中显示可明显延长内分泌治疗的有效时间。瑞维鲁胺片、恩扎卢胺软胶囊、达罗他胺片及醋酸阿比特龙片（II）均为新型内分泌治疗药物，且均已获 NMPA 批准上市，目前临床广泛用于前列腺癌的内分泌治疗；其中瑞维鲁胺片、恩扎卢胺软胶囊及达罗他胺片为新型雄激素受体（AR）抑制剂，能有效的抑制雄激素与 AR 结合；醋酸阿比特龙片（II）为 CYP17 酶抑制剂，通过抑制 CYP17 酶受体在肾上腺和癌细胞内的合成有效的降低细胞内睾酮水平。

本研究已获得国家药品监督管理局和我院伦理委员会的批准，拟入组晚期前列腺癌患者。目前本院正在招募参与者。

参加本临床研究需要至少符合下列条件：

1. 体力状况良好，年龄 \geq 18 周岁，男性；
2. 组织学或细胞学检查证实的前列腺腺癌，且未诊断为神经内分泌癌或小细胞癌；
3. 入组注射用 HS-20093 联合新型内分泌治疗队列需要满足为转移性激素敏感性前列腺癌患者，且既往未接受过针对前列腺癌的抗肿瘤药物治疗，除外满足特定条件的雄激素剥夺治疗或 AR 抑制剂的使用；
4. 入组 SHR2554 联合新型内分泌治疗队列需要满足为既往新型内分泌治疗失败的转型性去势抵抗性前列腺癌患者；

如果您或您的朋友有可能符合上述条件，可以来 云南省肿瘤医院 泌尿外一 科门诊，进一步了解本临床研究的详细情况。

如果您需要获得进一步的相关研究信息，您可以联系以下医生。

联系医生：

门诊时间：

地址：云南省昆明市西山区昆州路 519 号

备注：此广告会在医院官网和宣传栏发布。