

招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！我院_____科室正在开展一项由荣昌生物制药（烟台）股份有限公司申办的“评价注射用 RC88 在晚期恶性实体肿瘤患者中的安全性、药代动力学特征和初步疗效的多中心、开放的 I/IIa 期临床研究”（方案编号：RC88-C002），本院参与试验中 IIa 期临床研究，本试验的试验药物为“注射用 RC88”。

注射用 RC88 是荣昌生物制药（烟台）股份有限公司针对 MSLN 表达的晚期实体瘤患者的治疗需求而开发的一类创新型新药，是一种新型抗间皮素抗体药物偶联分子（ADC），前期临床前研究结果显示 RC88 对多种肿瘤模型均有显著的抑制作用，其疗效和毒副作用明显优于目前临床常用化疗药物，这些结果提示 RC88 临床应用于 MSLN 过表达的实体瘤患者，可能具有较好的疗效和安全性。

该项研究已于 2018 年 11 月 19 日获得国家食品药品监督管理总局批准的药物临床试验批件，批件号：CXSL1800066，且已获得了本院医学伦理委员会的批准。

假如您符合以下主要招募条件，欢迎参加本项研究：

- (1) 自愿参与研究并签署知情同意书；
- (2) I 期：年龄 18 周岁≤年龄≤70 周岁，IIa 期：年龄≥18 岁，性别不限；
- (3) 入标准治疗失败、不能耐受标准治疗或缺乏标准治疗且经病理学确诊的晚期恶性肿瘤患者，包括但不限于胸膜间皮瘤、卵巢癌、肺腺癌、胰腺癌、胃腺癌、子宫内膜癌、腹膜间皮瘤、三阴性乳腺癌等；
- (4) 根据不同的癌种选择相应的评价标准（恶性胸膜间皮瘤患者采用 mRECIST 标准，其他癌种采用 RECIST v1.1 标准），满足至少有一处可测量病灶者；
- (5) 尽可能收集足够检测 MSLN 用的肿瘤组织蜡块、白片或新鲜组织。

注：以上条件只是初筛，是否入组，还需要研究医生根据研究方案进行筛选评估。

如果您或者您的亲人朋友符合上述条件，对本项研究感兴趣，请与下列人员联系咨询：

研究医生： 联系方式：

研究助理： 联系方式：

注：此招募广告的使用范围：医院内部。