

招募广告

(注：该招募广告用于院内招募，院内招募方式见招募说明。)

目前云南省肿瘤医院内二科正在开展一项“一项在既往经治的携带 EGFR 突变或其他基因变异的晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）受试者中比较 MK-2870与化疗（多西他赛或培美曲塞）的随机、开放性、III期研究”。该研究已通过云南省肿瘤医院伦理委员会审批，现正在招募受试者。

MK-2870是一种ADC，包含3个重要组分：1）IgG1类人源化抗人TROP2 mAb；2）以甲基磺酰基为离去基团的ADC偶联连接子；3）拓扑异构酶I抑制剂KL610023同类的细胞毒性药物，选择性靶向肿瘤细胞表面的TROP2。本研究已获得国家药品监督管理局（通知书编号：2024LP00064）。拟在全国招募约101例≥18岁且携带EGFR外显子19缺失或外显子21 L858R突变或其他特定基因变异的既往经治的晚期非鳞状NSCLC受试者，以对比MK-2870与化疗（多西他赛或培美曲塞）的有效性和安全性。

入选条件：

- 年龄≥18岁，且经组织学或细胞学确诊为晚期（III期，不适合手术切除或根治性放疗）或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）。
- 存在 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21 L858R 突变或其他基因变异。
- 针对相关基因变异，既往接受过相对应的 1 线或 2 线推荐的酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗，且在 TKI 治疗期间或治疗后发生疾病进展后，接受一种铂类药物为基础的治疗（治疗方案可能包含抗 PD-1/PD-L1 单抗）。
 - 对于 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21 L858R 突变患者的 TKI 治疗，若仅接受过第一代和/或第二代 EGFR TKI，必须有记录 EGFR T790M 阴性；有 EGFR T790M 突变的患者必须接受第三代 EGFR TKI 治疗。
- 在末次治疗期间或之后有根据 RECIST 1.1 评估的影像学疾病进展。
- 随机分组前 3 天内的 ECOG 体能状态评分为 0 或 1，即能自由走动及生活自理，能从事简单的轻体力劳动。
- 有符合 RECIST 1.1 的可测量病灶。
- 无已知的活动性中枢神经系统转移和/或癌性脑膜炎。

注：以上为部分入选标准，研究医生将会查看您的病史以及目前身体情况，以便确认是否符合入组条件。

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内二科门诊，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/电话如下：

_____医生：