

临床试验志愿者招募启事

尊敬的患者朋友:

您好!

我院正在开展一项“注射用 CEND-1 联合化疗一线治疗局部晚期不可切除或转移性胰腺导管腺癌患者的有效性和安全性的随机、双盲、多中心、安慰剂对照的 II 期临床研究”。该研究经国家药品监督管理局（批件号：2024LP00315）及本院伦理委员会批准。该研究药物是一种经过临床验证的肿瘤穿透肽，增加了抗癌药物在肿瘤中的积累和渗透，与标准化疗药物等联合应用，可提高这些药物在肿瘤中的传递，增加药物特异性和敏感性，提高抗肿瘤治疗效果。

【基本条件】

如果您有意参加此研究并满足以下标准:

- 1、经组织学或细胞学证实的患有局部晚期不可切除或转移性胰腺导管腺癌的中国成年人（年龄 ≥ 18 周岁， ≤ 80 周岁）;
- 2、适合紫杉醇（白蛋白结合型）和吉西他滨联合一线治疗;
- 3、研究者判断预期寿命至少还有 12 周的受试者;
- 4、育龄期女性受试者必须在开始研究用药前 7 天内进行妊娠试验，且结果为阴性，并且愿意在研究期间和末次给予试验用药物后 6 个月内采用一种有效避孕措施避孕（如：宫内节育器、避孕药或避孕套），对于伴侣为育龄期女性的男性受试者，应为手术绝育，或同意在研究期间和末次研究给药后 6 个月内采用有效的方法避孕;
- 5、经筛选检查符合条件后，可纳入研究。

【参与时间】

研究时间预计为 2024 年 01 月~2026 年 10 月。

【发布渠道】

院内官网; 院内易拉宝、海报。

【联系方式】

本院主要研究者为查勇主任。

有任何问题，请联系

负责医生:

联系电话:

云南省肿瘤医院