

受试者招募广告

尊敬的患者：

我院正在开展一项“评价 BL-B01D1 联合 PD-1 单抗治疗局部晚期或转移性非小细胞肺癌及鼻咽癌等实体瘤患者的有效性和安全性的 II 期临床研究”的 II 期临床研究，主要研究者庄莉教授，本研究的目的是探索 BL-B01D1 联合 PD-1 单抗治疗局部晚期或转移性非小细胞肺癌及鼻咽癌等实体瘤患者中的有效性、安全性和耐受性。

一、适应症人群

经组织学和/或细胞学确诊的、未经系统治疗的局部晚期或转移性EGFR野生型非小细胞肺癌及鼻咽癌患者。

二、入选标准

- 自愿签署知情同意书，并遵循方案要求；
- 性别不限；
- 年龄：≥18岁；
- 经组织学和/或细胞学确诊的、未经系统治疗的局部晚期或转移性EGFR野生型非小细胞肺癌及鼻咽癌患者。
- 必须具有至少一处符合RECIST v1.1定义的可测量病灶；
- 对于绝经前有生育可能的妇女必须在开始治疗之前的7天内做妊娠试验，血清或尿妊娠必须为阴性，必须为非哺乳期；所有入组患者（不管男性或女性）均应在整个治疗周期及治疗结束后6个月采取充分的屏障避孕措施。

*具体入组标准按照最新伦理批准方案为准。

是否参加完全取决于您的意愿。如果您有意参加，请与研究医生联系，他（她）将向您详细介绍本研究概况及您需要配合事项，并初步判断您是否符合入选要求，即使您不愿意参加本研究，也不会受到任何对您不利的影响，并对您的相关信息进行保密。

联系人：_____ (医生)

联系电话：_____

研究科室：_____



云南省肿瘤医院

2024年10月17日

备注:本招募广告经云南省肿瘤医院伦理委员会批准后可能用于:1.云南省肿瘤医院官网发布、2.云南省肿瘤医院内粘贴招募广告/海报。