

治疗复发/难治边缘区淋巴瘤和滤泡性淋巴瘤受试者招募

1、 申办方简介

和记黄埔医药成立于 2002 年 9 月，拥有中国最大、最有经验的创新药物研发团队之一。以中国丰富研发资源为依托，和记黄埔医药致力于为全球市场研发创新药物，主要研发治疗癌症和自身免疫性疾病的创新药物。和记黄埔医药将世界一流的研发经验、技术平台与中国的资源相结合，开发了一系列高质量的临床前和进入临床研究阶段的具有自主知识产权的创新药物。

2、 试验药物简介

HMPL-689 是一种新型、高效、高选择性的 PI3K δ 抑制剂，是和记黄埔医药自主研发的，具有新颖的化学结构，针对 PI3K δ 激酶的小分子抑制剂，针对 PI3K δ 激酶的抑制活性强于对同家族其他激酶抑制活性的 100 倍以上，是一种高度靶向 PI3K δ 的小分子抑制剂。已经在中国、美国和欧洲分别启动了 I/II 期临床试验，正在招募患者中。目前针对治疗复发/难治边缘区淋巴瘤和滤泡性淋巴瘤患者的二期临床研究项目正在进行中。

3、 您是否被诊断患有边缘区淋巴瘤或滤泡性淋巴瘤？

如果是，您可能会具备参与本临床研究的资格。

本院 血液 科室正在开展由和记黄埔医药（上海）有限公司申办的一项评价 HMPL-689 治疗复发/难治边缘区淋巴瘤和滤泡性淋巴

瘤患者的疗效和安全性的多中心、单臂、开放性临床研究，主要研究者是赖洵，正在全国多家中心开展。该研究已获得中国国家药品监督管理局的批准（批件号：2017L00501）。该研究药物 HMPL-689 是一种新型、高效的选择性 PI3K δ 抑制剂。

如果您满足以下条件，则将初步具有入选资格：

1. 年龄为 18 岁或以上；
2. 患有经组织学确诊的边缘区淋巴瘤或滤泡性淋巴瘤；
3. 既往接受过针对边缘区淋巴瘤或滤泡性淋巴瘤的治疗；
4. 身体基础状况较好，能坚持按期来院复查；

在您正式参加研究前，我们会向您详细介绍研究内容，并征得您的书面同意。入组判定标准由研究者根据要求详细确认，如您希望了解更多的详细信息，请联系：

科室： _____

联系人： _____ 联系电话： _____