

评价 QL1706 联合化疗一线治疗 PD-L1 表达阴性、局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的有效性和安全性的 III 期临床研究

受试者招募

尊敬的患者朋友:

我院正在开展一项“评价 QL1706 联合化疗一线治疗 PD-L1 表达阴性、局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的有效性和安全性的 III 期临床研究”。该研究已经通过本院伦理委员会审核批准。

QL1706 是由齐鲁制药有限公司利用先进的 MabPair™ 技术平台研发的同时含有 PD-1 单抗和 CTLA-4 单抗的新型抗肿瘤免疫治疗生物制品, 可同时靶向并抑制 PD-1 和 CTLA-4 两种免疫检查点通路, 协同活化 T 细胞的免疫功能并扩增 T 细胞, 使机体抗肿瘤的免疫作用提高, 从而达到抗肿瘤的治疗目的。

如果您有意参加此研究并满足以下标准:

1. 自愿参加, 并签署知情同意书, 并且能够遵守研究流程;
2. 入组时年龄 ≥ 18 周岁且 ≤ 75 周岁, 男女均可;
3. 组织学或细胞学证实的, 不能行手术完全切除且不能接受根治性同步/序贯放化疗的局部晚期 (IIIB/IIIC期) 或转移性 (IV期) 非小细胞肺癌;
4. 无EGFR敏感突变或ALK基因易位改变;
5. PD-L1表达阴性。

如果您想参加该研究或想了解更多相关信息, 可以通过以下方式咨询:

临床研究医生: _____ 联系电话: _____

科室电话: _____

地址: _____

备注: 招募方式包括门诊、报刊、海报、易拉宝、网站、微信等。