

招募 晚期实体瘤 患者

尊敬的患者及家属朋友：

我院正在开展一项评价FHND5071片在晚期实体瘤受试者中安全性、耐受性、药代动力学特征和有效性的I期研究其中FHND5071片为RET抑制剂，全国有多家医院共同参与。该研究由国家食品药品监督管理局批准，并已通过了我院伦理委员会审查。

入选标准：

- 1) 年龄 \geq 18 周岁；
- 2) ECOG 体力状态评分 0~1；
- 3) 预计生存期不少于 12 周；
- 4) 入组患者：

剂量扩展阶段：

RET基因融合的非小细胞肺癌患者：组织学或细胞学确认的携带RET融合的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者，且既往经标准治疗失败，或经研究者判断不适合标准治疗；

RET 基因突变的甲状腺髓样癌患者：组织学或细胞学确认的携带 RET 突变的晚期甲状腺髓样癌患者，且既往经标准治疗失败，或经研究者判断不适合标准治疗；

RET 融合或突变的其他实体瘤：组织学或细胞学确认的携带 RET 融合或突变的其他晚期实体瘤患者，既往经相应标准治疗失败，或无相应标准治疗方案，且不适合参加其他治疗组。

.....

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系我院内二科/生物治疗中心负责医师杨芳/李科进行详细了解，联系电话：滕助理-18857594770最终以负责医师介绍为准。

本广告适用于院内海报、易拉宝及院内网站。