

## 受试者招募

由江苏豪森药业集团有限公司申办的一项“HS-10365 一线治疗 RET 融合阳性局部晚期或转移性非小细胞肺癌的有效性和安全性的 II 期临床研究”，正在我院 内二科 开展。目前该研究已经获得国家药品监督管理局以及我院伦理委员会的批准。

现公开招募受试者，参加本项研究的基本条件：

- 1) 年龄  $\geq 18$  周岁
- 2) 组织学或细胞学证实的局部晚期或转移性**非小细胞肺癌**患者，且 **RET 基因**检测状态呈**融合阳性**
- 3) **未接受过系统性抗肿瘤治疗**
- 4) 根据 RECIST 1.1，受试者至少有 1 个靶病灶。对靶病灶的要求为：未经过照射等局部治疗的、或经局部治疗后明确进展的可测量病灶，基线期最长径  $\geq 10$  mm
- 4) 美国东部肿瘤协作组（ECOG）体力状况评分（PS）为 0~1 分

因临床试验产生的相关检查及试验药物（HS-10365 胶囊）由申办者提供。如您有意向参加该项研究，请与以下研究医生联系，他（她）将面对面地、更为详细地介绍本研究，并安排您进行相应的检查，如果您符合要求，将接受药物治疗及治疗后的随访观察。

联系人：

联系电话：

云南省肿瘤 医院

备注：此广告仅在医院内部发布