

QL1706 联合含铂化疗对比安慰剂联合含铂化疗辅助治疗完全手术切除后的 II-III B 期非小细胞肺癌的随机、双盲、多中心 III 期临床研究

受试者招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！

_____ 医院正在进行一项“QL1706 联合含铂化疗对比安慰剂联合含铂化疗辅助治疗完全手术切除后的 II-III B 期非小细胞肺癌的随机、双盲、多中心 III 期”的临床研究。本临床研究已获得国家药品监督管理局批准【批件号：XXXXXXX】，本研究也已获得_____ 伦理委员会的批准。

本临床研究的申办单位为齐鲁制药有限公司，组长单位为上海市肺科医院，参加单位为全国约 40 家医院。计划招募入组约 632 例非小细胞肺癌患者。如果您符合以下所有条件，将有可能入选本研究：

1. 非小细胞肺癌符合如下标准：组织病理学确诊的鳞状细胞或非鳞状细胞，AJCC 第 8 版分期为 II-III B 期，且已经接受过根治性手术切除（R0）治疗。非鳞癌 NSCLC 受试者，无 EGFR 敏感突变或 ALK 融合基因；
2. 患者在术后 8 周内（≤56 天）并且从手术中充分恢复，能够接受试验药物；
3. 年龄 ≥ 18 周岁，男女不限；
4. 自愿参加，并签署知情同意书；

在研究治疗期间，将有专门的临床医生为受试者定期诊疗，并对受试者的身体和病情做定期检查评估，是否参加取决于您的意愿，即使您决定不参加，也不会因此收到任何不利影响。

发布渠道：布告。

具体请与_____ 医院门诊或者住院部相关人员咨询：

门诊时间：

联系人：XXX/XXX/XXX

联系方式/工作时间：电话：XXX 周一~周五 9:00~18:00

手机：XXX 周一~周五 9:00~18:00

联系地址：_____ 医院 X 号楼 X 楼 X 区 X 办公室