

一项评估 AK104 用于高复发风险肝细胞癌根治术后辅助治疗的有效性和安全性的随机、双盲、对照 III 期临床研究受试者招募

康方药业有限公司开展的“一项评估 AK104 用于高复发风险肝细胞癌根治术后辅助治疗的有效性和安全性的随机、双盲、对照 III 期临床研究”正在 云南省肿瘤医院 招募受试者。本研究中心伦理委员会已批准开展该研究。

AK104 是本研究申办单位康方药业有限公司研发的一种人源化免疫球蛋白 G1 (IgG1) 双特异性抗体 (BsAb)。

本研究在全国多家中心开展，计划招募约 405 例符合研究要求的受试者。

主要入选标准：

- 1. 签署书面知情同意书，而且能够遵守方案规定的访视及相关程序；
- 2. 年龄 ≥ 18 岁且 ≤ 75 岁；
- 3. 经组织学/细胞学确诊的肝细胞癌 (HCC)，术前未接受过针对 HCC 的治疗，术前影像学检查无淋巴结侵犯/远处转移，经研究者评价适合根治性手术；
- 4. 随机前 12 周内接受了根治性手术治疗，完成手术切除后 ≥ 4 周进行影像检查完全缓解；

以上仅为部分入选标准，如需要详细了解，请您联系研究医生进行沟通。您是否符合研究要求需要进行一系列的检查判断，以研究医生判断为准。

如果确认您符合入选的要求，您将会获得：

1. 申办方提供研究药物 AK104/安慰剂；
2. 研究相关的定期访视及医学检查，按访视次数提供补助。

若您考虑参加本研究或咨询本研究相关信息，请联系：

研究中心及科室：

联系电话：

研究医生：

联系电话：

工作时间：

可能的宣传招募途径包括：医院内部。