

一线系统化疗后进展的晚期胸腺瘤和胸腺癌受试者招募

尊敬的患者:

您好!

本院正在开展一项由北京康辰药业股份有限公司申办的II期临床研究, 该研究已获得国家药品监督管理局的批准(通知书号CXHL1900361;CXHL1900362), 并通过我院伦理委员会审批同意。KC1036药物是新型选择性受体酪氨酸激酶抑制剂, 主要作用靶点为AXL、VEGFR2和FLT3, 主要目的是评价KC1036治疗一线系统化疗后进展的晚期胸腺瘤和胸腺癌的有效性。

如果您满足以下条件, 则将初步具有入选资格:

1. 年龄 ≥ 18 且 ≤ 75 岁, 男女不限;
2. 细胞学/组织学确诊的胸腺瘤和胸腺癌患者(按照WHO胸腺肿瘤分类2021版), 包括所有病理亚型;
3. 按照Masaoka-Koga分期, 无法手术切除的和/或转移性的晚期患者;
4. 一线系统化疗后进展的患者;

您还需要满足一些其他要求, 这些要求将在您同意参与研究后由本院的研究小组进行评估, 我们将遵照要求对您的个人信息严格保密。

如果您有兴趣了解更多研究的相关情况或有任何疑问, 请联系:

研究科室: _____ 主要研究者: _____

联系人: _____ 科室电话: _____

备注: 本招募广告经伦理批准可能用于: 院内张贴海报和制作易拉宝;