

晚期实体瘤受试者招募

尊敬的患者朋友：

我院正在进行一项“CVL218在晚期实体瘤患者中的耐受性及药代动力学I期临床研究。”盐酸美呋哌瑞片是PARP抑制剂。本研究为一项治疗晚期实体瘤患者的单臂，开放，多中心，适应症探索性临床研究，并且获得已经获得我院伦理委员会的同意，计划在全国招募约120名患者。

您至少符合满足以下入选标准才可参加筛选：

- 1) 年龄为 18-85 岁（包含 18 岁和 85 岁。超过 60 岁的患者不能同时患有 3 种以上心、肺、肝、肾功能的合并症）；性别不限；
- 2) 组织学和/或细胞学确诊为晚期或转移性恶性实体瘤，既往曾接受 ≤ 2 线用于晚期或转移性疾病的化疗。
- 3) 根据 RECIST1.1 标准，患者至少有一处影像学（CT 或 MRI）可测量或可评估病灶（最大径 $\geq 10\text{mm}$ ，若为淋巴结，是短径 $\geq 15\text{mm}$ ）。前列腺癌以 PSA、循环肿瘤细胞指标纳入试验可不要求具有可测量或可评估病灶；
- 4) 有证据能证实存在胚系或体系 HRD 基因突变(包括 BACA1、BRCA2、ATM、PALB2、CHEK2、BAP1 和 IDH 突变)；
- 5) 既往未接受过 PARP 抑制剂（奥拉帕利、尼拉帕利等）。

如您想要了解更多关于本研究或研究药物的详情，请通过以下联系方式联系医生。

研究医师 匡铭教授 许丽霞教授

许丽霞教授门诊地点及时间：周五上午 1 号楼 4 楼肿瘤放射治疗科门诊 2 诊室

联系方式：刘助理 TEL：18565189425