

## 临床试验受试者招募

由中山康方生物医药有限公司/康方药业有限公司主办的“评价 AK119 联合 AK104 治疗晚期实体瘤患者的安全性、耐受性、药代动力学和抗肿瘤疗效的多中心、开放性、Ib/II 期临床研究”，经 云南省肿瘤医院 伦理委员会审议通过，现在 姑息医学 科进行。研究目的是为了评估在晚期实体瘤患者中，AK119 联合 AK104 治疗晚期实体瘤的安全性、耐受性和有效性。

AK119 是靶向人 CD73 的新型人源化免疫球蛋白 G1 (IgG1) 亚型单克隆抗体；AK104 是一种双特异性抗体 (BsAb)，能够以高亲和力同时结合 PD-1 和 CTLA-4。研究显示，在多种实体瘤中 CD73 高表达，与肿瘤的不良预后密切相关，目前已开展的 CD73 抑制剂联合 PD-1/PD-L1 抑制剂的临床研究在多种实体瘤中显示了临床疗效。

本研究中申办方将为符合条件且自愿参加本研究的患者提供研究药物、研究中规定的检查。本研究招募患者的主要条件如下：

- 年龄  $\geq 18$  岁的男性或女性。
- ECOG PS 评分为 0 或 1。
- 预期生存期  $\geq 12$  周。
- 有经组织学或细胞学证实的不可切除的晚期实体瘤，且在晚期阶段经标准治疗后疾病进展或不耐受标准治疗或无标准治疗。
- 根据 RECIST 1.1，至少有一个可测量病灶（非脑部）。
- 具有足够的器官功能。

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。

若您考虑参加本研究或咨询本研究相关信息，请联系：

联系人：\_\_\_\_\_ 联系电话：\_\_\_\_\_

联系人：\_\_\_\_\_ 联系电话：\_\_\_\_\_

可能的宣传招募途径包括：医院内部（易拉宝/广告粘贴）、医院官网。