

招募广告

尊敬的患者朋友：

您好！

恩沃利单抗（KN035）为 PD-L1 单域抗体 Fc 融合蛋白，其单域抗体部分可特异性地结合 PD-L1，并高效地阻断其与受体 PD-1 的相互作用，解除肿瘤通过 PD-1/PD-L1 信号通路对 T 细胞的抑制作用，从而调动免疫系统的抗肿瘤活性杀伤肿瘤。恩沃利单抗用于治疗不可切除或转移性微卫星高度不稳定（MSI-H）或错配修复基因缺陷型（dMMR）的成人晚期实体瘤已于 2021 年 11 月 24 日获得 NMPA（国家药品监督管理局）的附条件批准上市。

甲磺酸仑伐替尼胶囊是一种口服的多靶点酪氨酸激酶（RTK）受体抑制剂，可抑制血管内皮生长因子（VEGF）受体。已有研究表明，某些癌细胞可产生一种名为血管内皮细胞生长因子（VEGF）的蛋白质，在其他生物学作用中，VEGF 可致使供瘤血管的生成，仑伐替尼可阻断 VEGF 信号。本研究中的甲磺酸仑伐替尼胶囊已于 2021 年 07 月 20 日获得 NMPA 批准上市。

在我国子宫内膜癌患者在一线标准含铂化疗失败后，尚无标准后续治疗。已有研究表明：PD-1 抑制剂联合仑伐替尼治疗非 MSI-H/非 dMMR 晚期子宫内膜癌患者具有抗肿瘤活性和可控的安全性。

目前，我院正在开展一项临床研究：恩沃利单抗（KN035）单药或联合仑伐替尼治疗晚期子宫内膜癌患者的多中心、开放标签、多队列、II 期临床研究。本研究已获得国家药品监督管理局的受理，受理号为 CXSL2101201 国。

若您符合以下条件，可与我们联系：

- 1、女性，年龄≥18 岁；
- 2、病理报告显示为局部晚期、转移性或复发性子宫内膜癌；
- 3、既往至少接受过一线含铂化疗，且在治疗期间或治疗后发生影像学的疾病进展或治疗期间出现不耐受；
- 4、有充分的器官和骨髓功能；
- 5、自愿参加该项研究，签署知情同意书。

经过您的书面同意之后还需进行体检、实验室检查及研究相关评估，如果评估后符合研究标准，您就可以进入研究治疗。根据研究医生对您基线情况的评估和您本人的意愿，您将接受恩沃利单抗联合仑伐替尼或恩沃利单抗单药治疗。医生将按照随访计划对您进行定期的随访。您可以在研究过程中的任何时间退出研究，您的任何医疗待遇与权益不会因此而受到影响。

如果您想了解更多关于这项研究的相关信息，请通过以下方式联系咨询。

医院科室：

联系医生：

联系时间：

联系电话：

联系地址