

受试者招募广告

由广东尚德药缘科技有限公司发起的一项国内多中心临床研究正在我院开展，这项研究已经获得了国家药品监督管理局的批准(通知书编号：CXHL2000167)，**并批准在全国约 30 家研究医院同时进行。**

脑部是肺癌最常见的转移部位之一，而大脑血脑屏障限制了药物对脑实质的可及性。脑转移的发生严重影响着肺癌患者的生活质量以及预后，患者一旦发生脑转移，其治疗手段十分有限。ACT001 胶囊为我国原创的 1 类小分子抗癌药物，目前在全球开展有 10 多项临床研究，本研究是一项随机、盲法、安慰剂对照的评价 ACT001 增强肺癌脑转移放疗疗效和减轻全脑放疗毒副反应的 IIb/III 期临床研究，此次研究的主要目的是评估 ACT001 联合全脑放疗对肺癌脑转移患者颅内肿瘤的疗效。

参加本研究需要您按照研究方案进行检查和随访，研究期间将有专科医生为您定期诊疗，对您的身体和病情定期检测评估。

满足以下条件者方可入选本研究：

- 年龄≥18 周岁且≤75 周岁，且自愿；
- 经组织学或细胞学确诊的肺癌（小细胞肺癌和非小细胞肺癌）并发生脑转移的患者且可接受全脑放射治疗；
- 既往未做过全脑放疗的患者；

*还须满足其他研究要求，如果您同意参加研究，研究医生将就您是否满足其他要求进行评估。

如果您有兴趣了解更详细的信息，或者您有任何问题，请联系我们。联系我们不代表您必须参加此次研究，也不代表您符合参加条件。

如果想了解本研究更多的信息，请联系以下人员：

姓名：_____ 电话：_____

姓名：_____ 电话：_____