



# 如果参与临床研究是您肺癌治疗途径中的一个选项, 您会怎么做?



了解 PolyDamas 针对转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者开展的研究药物组合试验研究。

## 什么是临床研究?

临床研究让医生能够评估和了解研究药物, 该研究药物尚未获得国家卫生当局批准用于公众使用。通过研究, 医生可以收集有关研究药物的信息, 例如其安全性和有效性。

利用研究中收集的信息, 医生和监管卫生机构可以确定研究药物是否有可能治疗患有某种疾病的人。

要开展研究, 医生需要您这样的患者参与其中。请注意, 您参与研究出于自愿, 这不是标准医疗服务的组成部分。



## PolyDamas 研究的目的是什么？

在本研究中，医生希望了解研究药物组合对转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成年患者的安全性和有效性。这种研究组合尚未获得任何监管卫生机构批准用于治疗转移性 NSCLC。它仅适用于参与此类研究的人员。

这项研究的结果将提供有关研究药物组合及其在转移性 NSCLC 患者中的应用的更多信息。

## PolyDamas 研究期间会发生什么？

如果您有资格并选择参与，将在重复的 28 天周期内获得研究药物组合。在前 4 周内每周通过静脉 (IV) 输液给予一种研究药物，之后每 2 周一次。通过 IV 输液给予另一种研究药物，每 2 周一次。研究医生将与您讨论有关研究药物、您将采用的给药方式以及何时接受药物的更多信息。

只要研究医生认为您从中受益，您就可继续完整地参加这项研究。在整个研究过程中，您还将定期前往研究诊所进行健康检查和测试。

## 哪些人有资格参加 PolyDamas 研究？

**如果您符合下列条件，就可以参加研究：**

- 年满 18 岁或以上
- 已确诊患有转移性 NSCLC
- 有 EGFR 19 号外显子缺失或 EGFR L858R 突变
- 必须在当地治疗标准下在系统性抗癌治疗 (包括第 3 代 EGFR TKI) 时或系统性抗癌治疗后和铂类化疗后取得进展
- 您最近的治疗线一定不含 EGFR 抑制剂

会有其他适用标准。提供研究要求的访视、检测以及药物。此外，还可能报销参与研究所需的交通费用或开支。

## 我是否可以参与此研究改变主意？

是的，您可以随时以任何理由退出研究。即使您开始接受研究药物组合，仍可以选择退出这项研究。

## 其他研究信息

如果您想与他人讨论这项研究或您的潜在参与情况，请联系研究中心的工作人员或您当地的癌症治疗提供者以获得更多支持。