

招募 CD20 阳性血液肿瘤 患者

尊敬的患者及家属朋友：

本院正在开展一项“TQB2825 注射液联合免疫化疗在弥漫大 B 细胞淋巴瘤受试者中的 Ib/II 期临床试验”。

TQB2825 是靶向 CD3×CD20 的双特异性抗体，目前未上市。

该试验已经获得国家药品监督管理局（NMPA）和本院伦理委员会批准，计划招募 132 例 CD20 阳性血液肿瘤患者，以观察 TQB2825 在 CD20 阳性血液肿瘤受试者中的安全性和耐受性。

参加本研究的基本条件：

- 18 岁≤年龄≤80 岁； ECOG 体力状况： 0~2 分；
- 经组织学或细胞学明确诊断符合 2022 年 WHO 诊断标准的弥漫大 B 细胞淋巴瘤或 3b 级滤泡性淋巴瘤；
- 免疫表型分析显示肿瘤 CD20 阳性；
- 既往治疗符合以下标准：
 - 联合 R-CHOP 患者：既往未接受过系统性抗肿瘤治疗。
 - 联合 GemOx 患者：既往接受过至少 1 线系统性治疗（至少 1 线含 CD20 单抗）的不适合造血干细胞移植或接受移植后治疗失败或复发。

如果您至少符合上述条件，并且愿意参加本次临床研究，请联系我院科负责医师 吴冠宇 进行详细了解，

联系电话： 13956230793

最终以研究医生介绍方案为准。