

皮肤、软组织肿瘤—2024年3月份临床试验受试者招募项目

项目名称	适应症	试验分期	药物	作用靶点	研究者
评估抗OX40激动型单克隆抗体BGB-A445与抗PD-1单克隆抗体替雷利珠单抗联合药物治疗晚期或转移性尿路上皮癌、肾细胞癌或黑色素瘤患者的抗肿瘤活性、安全性、耐受性和药代动力学的Ib/II期研究	恶性黑色素瘤	I/II期	BGB-A445±替雷利珠单抗	-	陈誉
评价重组人GM-CSF溶瘤II型单纯疱疹病毒(OH2)注射液对比研究者选择的挽救性化疗或最佳支持治疗(BSC)在标准治疗失败的黑色素瘤患者的III期临床研究	恶性黑色素瘤	III期	OH2注射液 vs.挽救性化疗/最佳支持治疗	-	陈誉
一项在高危II-IV期黑色素瘤受试者中比较MK-7684A (Vibostolimab)联合帕博利珠单抗辅助治疗与帕博利珠单抗辅助治疗的III期、随机、双盲、活性药物对照临床研究 (KEYVIBE-010)	恶性黑色素瘤	III期	MK-7684A vs.帕博利珠单抗	-	陈誉
一项评估注射用QLF31907在晚期恶性黑色素瘤和晚期尿路上皮癌患者中有效性、安全性的II期临床研究	恶性黑色素瘤、 尿路上皮癌	II期	QLF31907	-	陈誉
评价注射用维迪西妥单抗治疗HER2变异(突变、扩增、过表达)晚期黑色素瘤的有效性和安全性的单臂、多中心、开放IIa期临床研究	恶性黑色素瘤	II期	维迪西妥单抗	HER2变异 (突变、扩增、过表达)	陈誉
HX009注射液治疗晚期实体瘤患者的耐受性及药代动力学的I期临床试验	恶性黑色素瘤	I期	HX009	-	陈誉
一项评价GLS-012单药及联合GLS-010在标准治疗失败的进展期黑色素瘤患者中的安全性、耐受性以及初步疗效的I/II期研究 (Triumph-01)	恶性黑色素瘤	I/II期	GLS-012±GLS-010	-	陈誉
评价妥拉美替尼胶囊对比研究者选择的联合化疗在既往接受过免疫治疗的NRAS突变的晚期黑色素瘤患者中的有效性和安全性的开放、随机对照、多中心III期临床研究	恶性黑色素瘤	III期	妥拉美替尼vs.研究者选择的联合化疗	NRAS突变 阳性	陈誉
评估IBI363治疗晚期黑色素瘤受试者安全性、耐受性和有效性的Ib/II期研究	恶性黑色素瘤	I/II期	IBI363	-	陈誉
注射用西罗莫司(白蛋白结合型)在晚期恶性血管周围上皮样细胞瘤(PEComa)患者安全性、有效性的Ib/II期临床试验	恶性血管周围上 皮样细胞瘤(PECo ma)	I/II期	西罗莫司(白蛋白结合型)	-	陈誉

详情可咨询药物临床研究中心：0591-8720091；15007095431（李医生）。