乳腺癌新辅助治疗中金蓉颗粒联合TPC的有效性及安全性评价受试者招募

尊敬的患者朋友们：

您好！我院正在进行一项“乳腺癌新辅助治疗中金蓉颗粒（消癖颗粒）联合TPC的有效性及安全性评价”，观察金蓉颗粒（消癖颗粒）在乳腺癌新辅助治疗中有效性及安全性。基于新辅助治疗的平台，通过金蓉颗粒口服药物的加入，在不明显增加药物毒副作用的前提下，进一步提高患者的pCR率，降低复发转移率，提高生存率等，发现给患者带来生存获益的方法。该研究已获得临沂市肿瘤医院伦理委员会的批准。

参加本临床研究至少符合下列条件：

1. II–III期病理证实的乳腺癌患者；
2. 既往未接受抗肿瘤治疗；
3. 女性， 18岁≤年龄≤75岁；
4. 患者身体状况评分ECOG 0或1分；
5. 患者肝功能指标满足：AST≤2.5ULN，ALT≤2.5ULN；
6. 肾功能指标满足：BUN≤2ULN，CREA≤2ULN；
7. 使用仟金方互联网医院平台进行中医体质类型测试，结果符合肝肾亏虚、痰瘀互结者（湿热质未出现在前三位）；
8. 有生育能力的女性受试者在首次用研究药物前7天内进行血或尿妊娠试验，结果必须为阴性，并且在试验期间以及试验结束后6个月内，同意使用有效的避孕方法；
9. 自愿在与本试验相关的活动开始前签署知情同意书，并能够理解本试验的程序和方法，愿意严格遵守临床试验方案完成本试验。

如果您和您的朋友有可能符合以上条件，将有机会获得金蓉颗粒的免费治疗，可以通过以下方式联系我们：

科室：乳腺科一病区

联系人：辛医生15265392916