

什么是试验研究？



在一种新型癌症治疗方法获批用于患者之前，必须经过测试，以确保其安全有效。在人体上测试某种治疗方法的过程即称为临床研究。临床研究的进行需非常谨慎，要接受严格的监督并遵守道德伦理指南。研究参与者的福祉是我们的第一要务。

为什么要进行本研究？



本研究旨在进一步了解一种用于治疗前列腺癌的试验用研究药物。本研究面向的是前列腺癌已扩散至身体其他部位（转移性去势抵抗性前列腺癌）且已接受过化疗的男性。

我们将免费为您提供与研究相关的治疗、影像扫描和医生访视。研究诊所可能会提供其他帮助，例如报销您的出行费用。

感谢您对本研究的关注。

我们诚邀患有晚期前列腺癌的男性考虑参与我们的试验研究。

让我们的研究团队参与您的治疗过程，将有助于我们为前列腺癌患者找到更好的治疗方案。我们可以随时为您和您的亲人解答任何疑问。

非常感谢，

XALute 研究团队

您的研究医生：

电话：_____

您的研究协调员：

电话：_____

电子邮件：_____



扫描二维码访问
www.xalutestudy.com
了解更多信息。

Amgen - XALute Study - Trifold - 21-MAY-2025 - Chinese (US) - V2.0
[XALute-TF-V2-EnP]

XALute

一项针对晚期 前列腺癌男性 的试验研究

研究概述



谁可以参与本研究?

如果您满足下列条件,或许可以参与本研究:

- 患有前列腺癌,已扩散,且激素疗法已不再有效。
- 已接受过化疗。

还要满足其他要求。研究医生将与您沟通,并通过检查来确定本研究是否适合您参与。

什么是试验用研究药物?

试验用研究药物与标准治疗药物属于不同的类别。其旨在帮助免疫系统靶向并攻击前列腺癌。

您将接受试验用研究药物或由医生选择的现有标准治疗方案。标准治疗方案包括化疗(卡巴他赛)或雄激素受体途径抑制剂(阿比特龙或恩扎鲁胺)。



您有三分之二的机率将接受试验用研究药物。



您有三分之一的机率将接受标准治疗方案。

研究的流程是什么?

您的研究参与期可持续长达 56 个月。其中包括初步评估、研究治疗以及约 36 个月的随访。在研究期间,您要定期接受研究医生的访视并接受预定的影像学检查。



体检



心脏检查



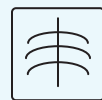
血检



问卷



CT/MRI 扫描*



骨骼扫描*

*前 48 周每 8 周一次,之后每 12 周一次

CT = 计算机断层扫描;

MRI = 磁共振成像。

治疗时间长短取决于您所患的癌症对治疗的反应程度以及您的身体对任何副作用的耐受情况。

接下来我要做什么?

如果您有兴趣了解更多信息,并且可能会参与本研究:



请咨询研究工作人员。我们将向您介绍本研究并解答您的疑问。另外,我们还会向您提供书面材料,供您自行阅读。



与您信任的人沟通,以帮助您了解并做出医疗决定。我们欢迎他们参与这一过程并提出问题。



阅读并签署知情同意书。参与研究 100% 采取自愿原则,您随时可以因任何原因退出研究。

