

В «Клинике амбулаторной онкологии и гематологии Михаила Ласкова» (г. Москва) открыт набор пациентов на клинические исследования по нескольким направлениям.

Все консультации, исследования и лечение для пациентов бесплатны.
Прописка и гражданство значения не имеют.

1. Клиническая программа для пациентов с ALK-положительным немелкоклеточным раком легкого. Условия включения:

- радикальная операция за 4-12 недель до включения,
- немелкоклеточный рак легкого IB-IIIa,
- ALK-позитивная опухоль (определяется в рамках исследования).

В рамках программы будет проводится ТАРГЕТНАЯ терапия или первая линия ХИМИОТЕРАПИИ препаратами платины

2. Клиническая программа для пациентов с HER2-позитивным раком молочной желез. Условия включения:

- наличие гистологически подтвержденной опухоли МЖ (наибольший размер опухоли более 2 см),
- инвазивный первичный операбельный рак молочной железы стадии II/IIIa,
- наличие в опухоли гиперэкспрессии her2neu - ИГХ, FISH, CISH. Известный статус экспрессии рецепторов к эстрогену и прогестерону,
- не проводилось лечение по данному заболеванию.

В рамках программы будет проводится неoadьювантная терапия (ХИМИОТЕРАПИЯ + ТАРГЕТНАЯ терапия), далее пациентка оперируется и возвращается на адьювантную терапию (ТАРГЕТНАЯ терапия до года). Всего 8 курсов + 14 курсов.

3а. Клиническая программа для пациентов с немелкоклеточным раком легкого. Условия включения:

- гистологически подтвержденный местнораспространенный или метастатический немелкоклеточный рак,
- отсутствие мутаций EGFR, ALK,
- пациенты получили минимум 1 линию химиотерапии на основе препаратов платины,
- проведено не более 2 линий химиотерапии,
- пациенты не получали иммунотерапию.

В рамках программы будет проводится ИММУНОТЕРАПИЯ + ТАРГЕТНАЯ терапия до прогрессирования заболевания.

3б. Клиническая программа для пациентов с уротелиальным раком (рак мочевого пузыря, рак почечной лоханки, мочеточников). Условия включения:

- нелеченный уротелиальный рак (допускается проведение нео-, адьювантной терапии, если с момента окончания лечения прошло более 12 месяцев),
- пациенты не получали иммунотерапию,
- пациенты, имеющие противопоказания к введению ципластина.

В рамках программы будет проводится ИММУНОТЕРАПИЯ + ТАРГЕТНАЯ терапия до прогрессирования заболевания

Просим всех заинтересованных в участии в клиническом исследовании учесть, что решение о включении в программу исследования принимается главным исследователем после дообследования на основании определенных каждым протоколом медицинских критериев включения/невключения.

Контактные телефоны:

+79031623265, +79295915883

Email:

trials@hemonc.ru

Url:

<http://clinergy.ru>

<https://hemonc.ru/>

<https://www.facebook.com/hemoncmoscow/>