

Карцинома щитовидной железы

На данный момент в клинике "ВитаМед" введется набор на БЕСПЛАТНОЕ лечение нкарциномы щитовидной железы.

"Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 фазы препарата Кабозантиниб (XL184) у пациентов с дифференцированной карциномой щитовидной железы, устойчивой к терапии радиоактивным йодом, и прогрессированием заболевания после предшествующей VEGFR-таргетной терапии"

Протокол №XL184-311

Спонсор: Экселиксис, Инк., США

Статус: открыт набор

- Лечение проводят [доктора](#) с многолетним опытом работы в федеральном учреждении, большинство имеют ученую степень.
- Все лечение и обследования в рамках протокола проводиться БЕСПЛАТНО.
- Подробно, что такое участие в клинических исследованиях -лечение по международному протоколу можно прочитать [здесь](#).
- Если у Вас поставили диагноз злокачественные опухоли яичников приглашаем Вас принять участие в программе.
- Для подачи заявке об участия позвоните по телефону 8-499-550-28-01 или medclinic-vita@yandex.ru

Основные критерии отбора:

1. Диагноз ДРЩЖ, подтвержденный на основе гистологических или цитологических исследований
2. Поддающееся измерению заболевание в соответствии с RECIST 1.1 на основе КТ/МРТ, выполненной в пределах 28 дней до рандомизации
3. Участник исследования ранее проходил лечение или был определен как неподходящий для лечения йодом-131 в связи с ДРЩЖ
4. Участник исследования ранее проходил лечение как минимум одним из следующих VEGFR-таргетных ИТК в связи с ДРЩЖ: ленватиниб или сорафениб.
5. У пациента выявлено документированное прогрессирование, рентгенографически оцененное исследователем согласно RECIST 1.1 во время или после применения
6. Показатель PS на основе критериев Восточной объединенной онкологической группы (ECOG), равный 0 или 1
7. Адекватная функция органов и костного
8. Участник исследования получает тироксин-подавляющую терапию, а уровень ТТГ находится ниже нижнего предела диапазона нормальных значений или ниже 0,50 мМЕ/л (< 0,50 мкМЕ/мл), в зависимости от того, что ниже, в пределах 28 дней до рандомизации.

Критерии исключения

1. Предшествующее лечение с применением любого из следующих видов терапии:
 - a. Кабозантиниб
 - b. Селективный низкомолекулярный ингибитор BRAF-киназы (например, вемурафениб, дабрафениб)
 - c. Более 2 VEGFR-таргетных ИТК (например, ленватиниб, сорафениб, сунитиниб, пазопаниб, акситиниб, вандетаниб)
 - d. Более 1 терапии с применением ингибиторов иммунных контрольных точек (например, препараты, нацеленные на PD-1 или PD-L1)
 - e. Более 1 курса системной химиотерапии (применяемой в качестве монотерапии или в комбинации с другим химиотерапевтическим препаратом)
2. Применение любого вида низкомолекулярных ингибиторов киназы
3. Применение любого вида противоопухолевых
5. Подтвержденные метастазы в мозг или черепно-мозговая эпидуральная болезнь
6. Сопутствующая антикоагуляция при помощи пероральных