

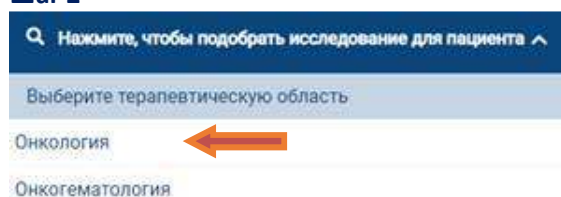
## ПОШАГОВАЯ ИНСТРУКЦИЯ ВЫБОРА КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ И НАПРАВЛЕНИЯ ПАЦИЕНТА В ИССЛЕДОВАНИЕ ЧЕРЕЗ САЙТ АКИ

Вы можете подобрать клиническое исследование для своего пациента при помощи интерактивной опции **"Подобрать исследование"** на главной странице сайта (<https://ctagency.ru>) в Вашем кабинете врача:

### Шаг 1

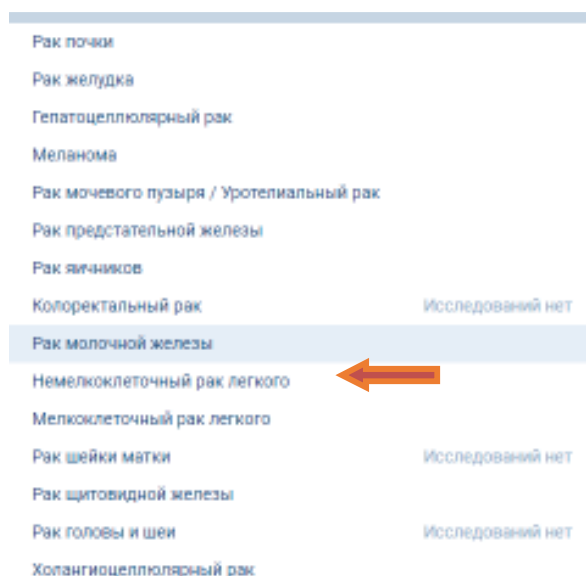


### Шаг 2



### Шаг 3

Кликните на интересующую Вас нозологию, чтобы увидеть список соответствующих исследований



### Шаг 4

Выберите стадию заболевания



## Шаг 5

Выберите гистологический вариант опухоли

Не имеет значения
<b>Аденокарцинома</b>
Плоскоклеточный

## Шаг 6

Выберите вид молекулярного нарушения

Неизвестно или не имеет значения	
Активирующая EGFR мутация	
ALK транслокация	
ROS транслокация	Исследований нет
P0-L1 «+»	Исследований нет
Her2/neu позитивный	Исследований нет
RAF мутация	Исследований нет
Без активирующих мутаций	
Нарушения в MET гене	
<b>Нарушения в RET гене</b>	
Мутация KRAS p.G12C	

## Шаг 7

Далее кликните на название интересующего Вас исследования и увидите карточку исследования с кратким изложением его клинической сути. Фрагмент карточки:

Карточка клинического исследования № 2714077

Международное клиническое исследование II фазы по изучению эффективности терапии препаратом тизотиб (MET-ингибитор) в комбинации с осимертибом (EGFR-ингибитор) у пациентов метастатическим или метастатическим множественным раком легкого (MRF) с наличием активирующих мутаций в гене EGFR и совместностью к терапии EGFR таргетными препаратами 3-го поколения (осимертиб)

Настроить на экран | Проводит скрининг | На вопросы в РИ | Вопросы в РИ

### Цели исследования

Пациенты метастатическим или метастатическим МРЛ с наличием EGFR-мутации (включая T790M) и прогрессированием болезни в процессе терапии осимертибом (EGFR-ингибитор 3 поколения) будут получать тизотиб в комбинации с осимертибом в случае обнаружения у них амплификации гена c-MET, которая определяется с помощью жидкостной биопсии в центральной лаборатории на этапе скрининга. Проводится забор и отправка образца сыворотки крови. Пациент включается в исследование ТОЛЬКО после получения подтверждения из центральной лаборатории положительного результата на наличие амплификации гена c-MET. Терапия проводится амбулаторно с интервалом между циклами каждые 2 недели. Консультации, обследование и лечение в рамках исследования проводятся бесплатно. Визит пациента в исследовательский центр каждые 8 недель.

Фаза:	II
Дата начала набора пациентов:	30 января 2020 г.
Дата окончания набора пациентов:	1 марта 2021 г.
Аккредитованные исследовательские центры:	1. Центр проведения скринингов исследований по онкологии "Тоталекс" 2. ООО "Совинва" (СНЦ ОН)
География проведения:	Москва, Петербург

### **Шаг 8**

Для того, чтобы предоставить Вашему пациенту возможность стать кандидатом для участия в выбранном Вами клиническом исследовании, перейдите вниз карточки исследования и кликните:



### **Шаг 9**

Далее заполните все предложенные поля, и внизу страницы кликните:



### **Шаг 10**

ФИО и контактная информация пациента теперь доступны врачу – исследователю.

Врач – исследователь созвонится с пациентом в ближайшее время для приглашения на визит к себе в клинику.

Статус пациента Вы можете отслеживать в своем кабинете врача, статус обновляется в режиме реального времени.