

注射用重组人组织型纤溶酶原激酶衍生物治疗急性缺血性脑卒中患者的多中心、随机、盲态结局、阳性药物对照的III期临床研究 招募广告

(纸质及网络平台发布版)

尊敬的受试者:

国药同煤总医院是经过国家食品药品监督管理局批准的具有开展药物临床试验资质的研究机构,目前本院正在开展“注射用重组人组织型纤溶酶原激酶衍生物治疗急性缺血性脑卒中患者的多中心、随机、盲态结局、阳性药物对照的III期临床研究”。

该研究预计在全国60余家医院招募约1412例患者,目前本研究已获得国家食品药品监督管理总局和本院伦理委员会批准,同意此项临床研究在我院神经内科开展。

【报名条件】

参加本试验的入选标准:您为18-80周岁范围,从出现/可疑卒中症状到入院诊断的时间在4个半小时内,且您近期无生育计划,经医生判断您的神经功能损伤在合适的程度,则您可能符合本研究的要求。但医生仍会进行一些检查,以判断您是否存在其他不宜溶栓治疗的情况。

【联系方式】

如果您或您的亲人朋友符合上述条件,并对本研究感兴趣或想了解更多的信息,请与下列人员联系:

咨询电话(微信)号:*****

国药同煤总医院地址:山西省大同市矿区新平旺纬七路1号

我们将遵照要求对您的个人信息严格保密,您的参与将会对医学科学的进步做出贡献。

我们热诚欢迎您的报名及参与。

