

- 临床试验搜索平台医生用户操作手册
 - 目录
 - 1. 注册与登录
 - 1.1 医生用户注册
 - 1.2 医生用户登录
 - 1.3 微信登录
 - 2. 医生身份认证
 - 2.1 申请医生认证
 - 2.2 认证状态查看
 - 2.3 认证通过后权限
 - 3. 首页浏览
 - 3.1 系统导航
 - 4. 查询试验
 - 4.1 浏览试验列表
 - 4.2 搜索试验
 - 4.3 查看试验详情
 - 4.4 收藏试验
 - 4.5 发表评论
 - 5. 发布试验
 - 5.1 创建新试验
 - 5.2 发布后管理
 - 6. 认领试验
 - 6.1 申请认领平台试验
 - 6.2 查看认领申请状态
 - 6.3 认领成功后管理
 - 7. 管理试验
 - 7.1 更新试验状态
 - 7.2 查看报名患者
 - 7.3 审核患者报名
 - 7.4 取消发布试验
 - 8. 智能服务
 - 8.1 开始AI对话
 - 8.2 医学专业咨询
 - 8.3 清空对话
 - 8.4 查看对话历史
 - 9. 资讯浏览
 - 9.1 浏览资讯列表

- 9.2 查看资讯详情
- 10. 个人中心
 - 10.1 查看个人信息
 - 10.2 修改个人资料
 - 10.3 我的发布
 - 10.4 我的认领
 - 10.5 我的收藏
 - 10.6 安全退出
- 注意事项

临床试验搜索平台医生用户操作手册

目录

1. 注册与登录
2. 医生身份认证
3. 首页浏览
4. 查询试验
5. 发布试验
6. 认领试验
7. 管理试验
8. AI对话
9. 资讯浏览
10. 个人中心

1. 注册与登录

1.1 医生用户注册

1. 访问平台首页，点击右上角"登录"按钮
2. 在登录页面，点击"注册"链接进入注册界面
3. 填写注册表单：
 - 输入手机号码（将作为您的登录账号）

- 设置登录密码（不少于6位）
- 再次输入密码确认
- 输入手机验证码（点击"获取验证码"按钮接收）
- 选择身份类型："医生"

4. 阅读并同意用户协议

5. 点击"注册"按钮完成注册



1.2 医生用户登录

1. 访问平台首页，点击右上角"登录"按钮
2. 输入注册时使用的手机号和密码
3. 点击"登录"按钮进入系统
4. 如忘记密码，可点击"忘记密码"链接，通过手机验证码重置密码



1.3 微信登录

1. 在登录页面，点击"微信登录"图标
2. 使用微信扫描二维码进行授权
3. 首次使用微信登录需要绑定手机号，按提示完成绑定操作
4. 绑定完成后选择用户身份为"医生"



2. 医生身份认证

2.1 申请医生认证

1. 登录后，点击底部导航栏中的"我的"进入个人中心
2. 点击"医生认证"选项进入认证申请页面
3. 填写认证表单：
 - 真实姓名：输入您的实名信息
 - 身份证正面照片：上传清晰的身份证照片
 - 医师工牌照片：上传您的工作证件照片
 - 执业医师资格证：上传执业医师资格证照片
 - 医院工作证明（可选）：上传工作证明文件
4. 点击"提交审核"按钮完成申请



doc1
医生用户

编辑个人资料

2

已发布试验

2

已收藏试验

1

AI对话次数

我的常用功能



我的试验

管理我的临床试验



我的收藏

管理已收藏的临床试验



智能问答

AI辅助临床决策咨询



医生认证

已认证

其他服务



个人资料

更新您的个人信息



退出登录

安全退出您的账号

医生认证申请

真实姓名

身份证正面照片

选择文件 未选择任何文件

工牌照片

选择文件 未选择任何文件

执业医师资格证照片

选择文件 未选择任何文件

在职证明照片

选择文件 未选择任何文件

提交认证申请

2.2 认证状态查看

1. 在个人中心点击"医生认证"可查看认证进度
2. 认证状态包括：
 - 审核中：申请已提交，等待管理员审核
 - 已认证：认证已通过，可使用医生专属功能

- 审核不通过：认证未通过，可查看原因后重新提交

2.3 认证通过后权限

完成医生认证后，您将获得以下额外权限：

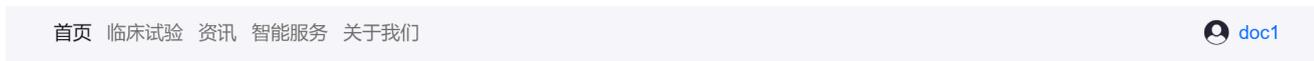
1. 发布临床试验信息
2. 认领平台上的临床试验
3. 管理患者报名信息
4. 更新试验招募状态

3. 首页浏览

3.1 系统导航

1. 首页导航栏包含五个主要功能入口：

- 首页：平台主页
- 试验：临床试验列表
- 资讯：健康资讯文章
- 智能服务：AI智能问答
- 我的：个人中心



[立即体验DeepSeek匹配适合临床试验>>](#)



[展开更多](#)

2.

4. 查询试验

4.1 浏览试验列表

1. 点击导航栏中的"试验"图标进入试验页面
2. 页面默认显示所有正在招募的临床试验

试验名称	注册号	研究疾病	研究负责单位	主要研究人	招募时间	状态
生物标志物指导下的去化疗在老年晚期非鳞非小细胞肺癌中的探索性研究	ChiCTR2500099715	非鳞状细胞肺癌、非小细胞肺癌	上海市老年医学中心	胡洁	2025-05-01 ~ 2026-04-30	招募中
阿得贝利单抗联合阿帕替尼和化疗用于经一线PD-1治疗进展或不耐受的NSCLC的前瞻性、单中心、单臂、临床研究	ChiCTR2500099852	非小细胞肺癌	江南大学附属医院	刘劝	2025-04-15 ~ 2026-05-01	招募中
一项评估艾帕洛利托沃瑞单抗联合安罗替尼在2线及以上晚期SCLC患者中的疗效及安全性的单臂、单中心、开放研究	ChiCTR2500099628	肺癌	浙江大学医学院附属第二医院	王翠莉	2025-04-15 ~ 2026-06-30	招募中
晚期非小细胞肺癌 (NSCLC) 登记研究	ChiCTR2500098714	晚期非小细胞肺癌	河南省肿瘤医院	王慧娟	2025-04-15 ~ 2028-04-15	招募中
基于深度学习多组学的肺癌新辅助免疫治疗的非获益人群预测系统开发及机制探索	ChiCTR2500098112	肺癌	中南大学湘雅二医院	刘超愿	2025-04-01 ~ 2025-10-01	招募中
基于多模态数据探究营养和代谢因素对晚期非小细胞肺癌患者免疫治疗的影响	ChiCTR2500095568	非小细胞肺癌	西安交通大学第二附属医院	郭卉	2025-04-01 ~ 2026-08-01	招募中
基于多模态数据融合分析探究高原-平原地区非小细胞肺癌免疫治疗疗效差异及影响因素	ChiCTR2500095980	非小细胞肺癌	西安交通大学第二附属医院	郭卉	2025-04-01 ~ 2026-08-01	招募中
预防性放疗对比观察治疗肺癌无症状或轻微症状高危骨转移：单中心、随机、对照III期研究	ChiCTR2500098556	非小细胞肺癌	浙江省肿瘤医院	赖晋晶	2025-04-01 ~ 2027-02-01	招募中
EGFR-TKI辅助治疗对伴有EGFR突变的病理I期浸润性肺癌预后影响	ChiCTR2500098187	肺癌	四川大学华西医院	梅建东	2025-04-01 ~ 2025-06-01	招募中
肺叶切除术术前预康复方案的构建与应用	ChiCTR2500098282	非小细胞肺癌	厦门大学附属第一医院	林青	2025-04-01 ~ 2026-06-30	招募中

4.2 搜索试验

1. 在试验页面顶部搜索框中输入关键词
2. 支持通过以下条件搜索：
 - 试验标题
 - 研究疾病
 - 注册号

试验名称	注册号	研究疾病	研究负责人	研究负责单位
试验名称	注册号	肺癌	研究负责人	研究实施负责单位
研究类型	地址	研究目标	注册日期	申请人
研究类型	地址	研究目标	注册日期	申请人
研究阶段	执行时间	开始时间	结束时间	其他信息
研究阶段	执行时间	开始时间	结束时间	其他信息
创建时间	干预措施			
创建时间	干预措施			

3. 点击搜索图标或回车进行搜索
4. 搜索结果会按相关度排序显示

4.3 查看试验详情

- 1. 在试验列表中点击任意试验卡片进入详情页
- 2. 详情页展示完整试验信息：

- 试验标题与注册号
- 实施时间与阶段
- 研究疾病与类型
- 研究负责人与实施单位
- 纳入与排除标准
- 研究目的
- 干预措施
- 评论区

首页 临床试验 资讯 智能服务 关于我们 doc1

注册ID: ChiCTR2500099715
生物标志物指导下的去化疗在老年晚期非鳞非小细胞肺癌中的探索性研究

招募中 2025-05-01 ~ 2026-04-30 其它

研究疾病	非鳞状细胞肺癌、非小细胞肺癌
研究类型	干预性研究
研究负责人	胡洁
研究实施单位	上海市老年医学中心
研究实施单位地址	上海市闵行区春申路2560号
发布人	admin
发布日期	2025-03-31 11:53:11

纳入标准

1.签署知情同意书；2.年龄≥70周岁；3.经组织学/细胞学确证的非鳞状非小细胞肺癌，分期为不可切除局部晚期(IIIb/IIIC)或转移性(IV)；4.不存在EGFR或ALK基因突变；5.既往未接受过抗肿瘤系统治疗；6.至少具有一个可测量病灶（依据RECIST 1.1标准）；7.ECOG 评分为 0-1分，预期生存时间≥3个月；8.首次给药前28天内，实验室检查具有足够的器官功能；

排除标准

1.曾接受过系统性抗肿瘤治疗；2.在首次给药前1个月内接受过肿瘤疫苗或其它免疫激活性抗肿瘤药物（如干扰素、白介素、胸腺素或免疫细胞治疗）；3.具有任何已知活动性自身免疫性疾病；4.存在任何需要糖皮质激素如泼尼松（> 10mg/天）系统性治疗的并发症或首次给药前14天内使用过免疫抑制药物；5.正在参加其它临床试验或在首次给药前4周内接受过其它临床试验的药物干预；6.既往患有严重的心血管疾病；7.具有已知异体器官移植史和异体造血干细胞移植史；8.血清检测HIV阳性；9.活动性乙肝（HbsAg阳性且HBV- DNA大于等于10³copies/ml）或活动性丙肝（HCV抗体阳性及HCV- DNA阳性，同时需要抗病毒治疗）；10.存在对单克隆抗体过敏或超敏反应，输注过程发生过敏或不耐受；11.研究者认为会影响研究结果、或不符合患者利益的疾病或实验室指标异常等情况应排除；

研究目的

本研究拟纳入≥70岁老年晚期非鳞非小细胞患者为研究对象，基于PD-L1表达水平及ctDNA水平，探究PD-1/PD-L1抑制剂±培美曲塞±卡铂的联合方案一线治疗老年晚期肺癌患者的有效性及安全性，探索去铂或去化疗的可行性，探究MRD在指导治疗及评估预后中的意义。

干预措施

组别:	试验组	样本量:	
Group:	Test group	Sample size:	53
干预措施:	PD-1/PD-L1抑制剂±培美曲塞±卡铂的联合方案 干预措施代码:		
Intervention:	Combination therapy of PD-1/PD-L1 inhibitor +/- Intervention pemetrexed +/- carboplatin code:		

[收藏此试验](#) [申请认领该试验](#)

评论

暂时没有数据

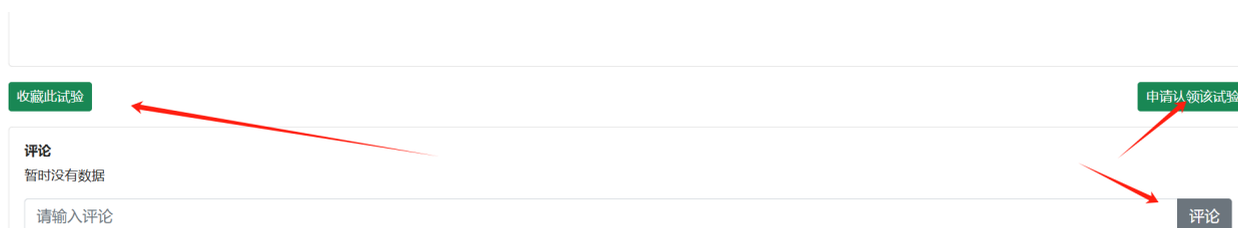
请输入评论 评论

4.4 收藏试验

1. 在试验详情页，点击"收藏此试验"按钮
2. 收藏成功后按钮显示为"已收藏此试验"
3. 再次点击可取消收藏
4. 已收藏的试验可在个人中心"我的收藏"中查看

4.5 发表评论

1. 在试验详情页底部评论区输入评论内容
2. 点击"评论"按钮提交
3. 评论成功后会立即显示在评论列表中



5. 发布试验

5.1 创建新试验

1. 在首页或试验页面点击"立即发布"按钮
2. 填写试验发布表单：
 - 试验标题：输入简明扼要的试验名称
 - 注册号：输入临床试验注册号
 - 研究疾病：输入目标疾病名称
 - 研究类型：选择试验类型（如干预性、观察性等）
 - 试验阶段：选择适当的试验阶段（I期、II期、III期等）
 - 开始和结束时间：设置试验招募起止时间
 - 研究负责人：填写主要研究者姓名
 - 实施单位：填写实施机构名称
 - 实施单位地址：填写详细地址信息
3. 填写试验关键内容：
 - 纳入标准：详细说明患者纳入条件（支持富文本编辑）
 - 排除标准：详细说明患者排除条件（支持富文本编辑）

○ 研究目的：说明试验目的和意义（支持富文本编辑）

○ 干预措施：描述试验干预方法（支持富文本编辑）

4. 点击"发布"按钮提交

首页 临床试验 资讯 智能服务 关于我们 doc1

试验名称	注册号	研究疾病	研究负责单位	主要研究人	招募时间	状态
Sexual and Urinary Function Improvement for Cancer Survivors	NCT06637852	Urinary Dysfunction Sexual Dysfunction	NYU Langone Health	NYU Langone Health	2026-10-01 ~ 2030-03-31	招募中
Randomized Prospective Multi Center Cohort Study for Primary Diagnosis of Clinically Significant Prostate Cancer with Combination of PSA/DRE and Multi Parametric Magnetic Resonance Imaging	NCT04993508	Prostate Cancer	Heinrich-Heine University, Duesseldorf	Heinrich-Heine University, Duesseldorf	2026-07-01 ~ 2028-09-30	招募中
老年肠癌患者术后辅助化疗期衰弱-症状交互机制及时点匹配干预策略研究	ChiCTR2400090906	结直肠癌	上海市第十人民医院	吴茜	2026-06-01 ~ 2027-07-31	招募中
Monitoring Early Response to Targeted Therapy in Stage IV HER2+ Breast Cancer Patients with Advanced PET/MR Imaging	NCT04273555	HER2-positive Breast Cancer	University of Alabama at Birmingham	University of Alabama at Birmingham	2026-03-01 ~ 2028-06-30	招募中
腹腔镜 ISR 或 Miles 治疗低位直肠癌的近期和远期疗效比较	ChiCTR2500096635	直肠癌	福建医科大学附属漳州市医院	汪冠聪	2026-01-01 ~ 2027-12-31	招募中
Behavioral Health Evaluation and Intervention Program for Patients Undergoing Craniotomy	NCT05789862	Brain Tumor	University of California, San Francisco	University of California, San Francisco	2025-12-31 ~ 2026-12-31	招募中
Comparison of 89Zr Panitumumab and (18)F-Fluorodeoxyglucose to Identify Head and Neck Squamous Cell Carcinoma	NCT05183048	Head and Neck Squamous Cell Carcinoma	University of Alabama at Birmingham	University of Alabama at Birmingham	2025-12-31 ~ 2026-03-31	招募中
MeFAMP for Imaging System a Amino Acid Transport in Primary and Metastatic Brain Tumors	NCT05676489	Healthy Volunteers Recurrent Glioma Brain Metastases from	University of Alabama at Birmingham	University of Alabama at Birmingham	2025-12-30 ~ 2027-08-30	招募中
Study of ISM5939 in Patients With Advanced and/or Metastatic Solid Tumors	NCT06724042	Advanced Solid Tumor Metastatic Solid Tumor Advanced	InSilico Medicine Hong Kong Limited	InSilico Medicine Hong Kong Limited	2025-12-30 ~ 2029-12-30	招募中
Trial of a Personalized and Adaptive Neoantigen Dose-Adjusted Vaccine Concurrently With Pembrolizumab	NCT04266730	Squamous Cell Lung Cancer Squamous Non-small Cell Lung Cancer Squamous	UNC Lineberger Comprehensive Cancer Center	UNC Lineberger Comprehensive Cancer Center	2025-12-22 ~ 2033-06-01	招募中

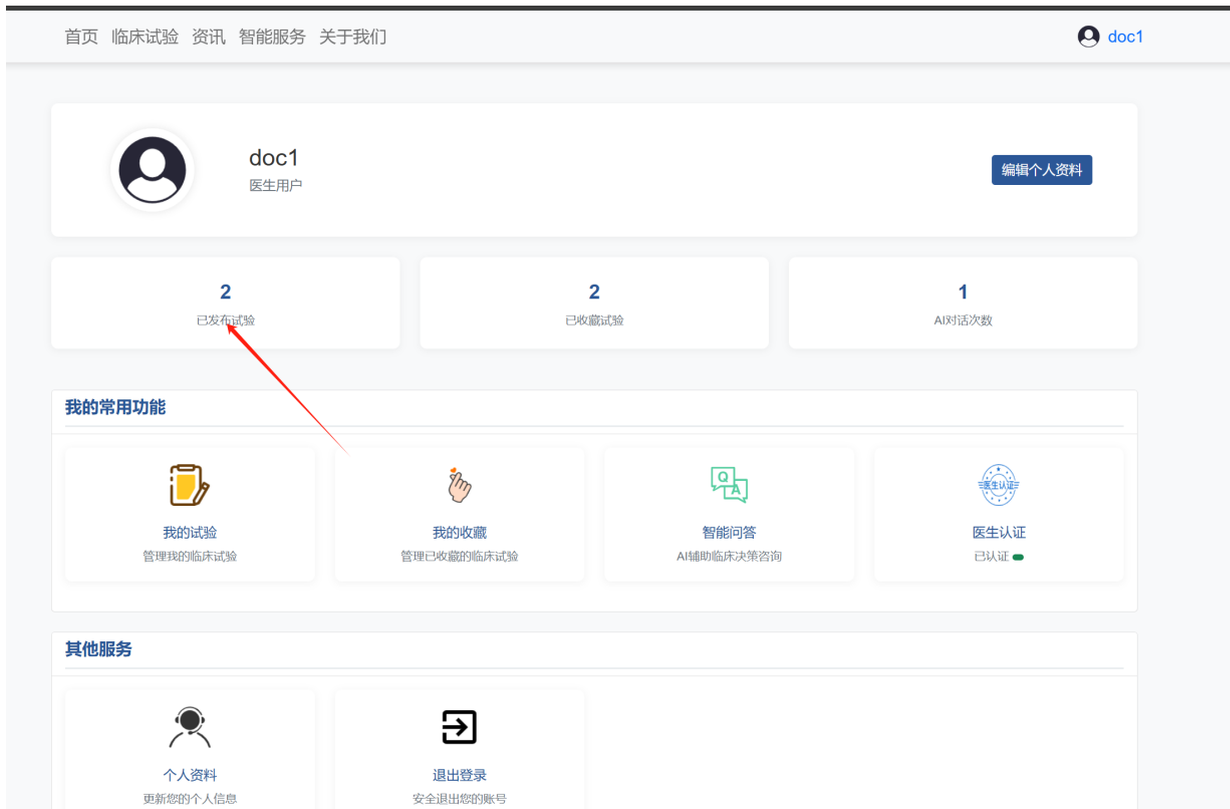
« 1 2 3 4 5 6 7 8 ... 3896 3897 »

发布 0.406617s

5.2 发布后管理

1. 发布成功后，试验信息将出现在平台试验列表中
2. 医生用户可在个人中心"我的发布"中查看和管理已发布的所有试验
3. 在试验详情页可更新以下信息：
 - 试验招募状态（招募中/已结束）

○ 查看报名患者



6. 认领试验

6.1 申请认领平台试验

1. 在浏览试验列表时，对于由平台管理员发布的试验（显示发布人为"admin"的试验），医生用户可以申请认领
2. 在相应试验的详情页点击"申请认领该试验"按钮
3. 在弹出的确认框中点击"确认申请认领"
4. 认领申请提交后，系统会提示"申请认领已发送，请前往个人中心查看审核进度"

研究负责人	吴茜
研究实施单位	上海市第十人民医院
研究实施单位地址	上海市静安区延长中路301号
发布者	doc1
发布日期	2025-03-31 22:34:05

0位报名患者

纳入标准
①结肠癌根治术后患者；②年龄≥65岁；③接受术后辅助化疗的患者；④具备基础的自理能力，KPS≥60分；⑤沟通能力正常；⑥对研究内容方法知情，签署知情同意书。

排除标准
①合并有严重的心、脑、肾等脏器功能障碍的患者；②正在参与其他临床试验且可能对本研究结果有影响；③既往有其他恶性肿瘤病史；④预计生存时间<6个月；⑤肿瘤出现复发或转移；⑥痴呆。

研究目的
本研究基于老年肠癌患者术后不同化疗阶段衰弱与化疗相关症状的交互机制，探索对不同化疗阶段患者的衰弱与化疗相关症状实施时点匹配干预的临床效果，为化疗期老年肿瘤患者功能康复促进提供支持。

干预措施
组别：干预组样本量：143Group: Intervention groupSample size: 干预措施：在对照组常规治疗基础上，按照衰弱与症状的交互机制实施时点匹配干预。干预措施代码：Intervention: On the basis of conventional treatment in the control group, time point matching intervention will be implemented according to the interaction mechanism between frailty and symptoms.Intervention code: 组别：对照组样本量：143Group: Control groupSample size: 干预措施：采用常规护理结合延续型护理。干预措施代码：Intervention: Routine care combined with continuous nursing.Intervention code:

收藏此试验 该试验已被认领

招募中 已结束

评论
暂时没有数据

请输入评论 评论

6.2 查看认领申请状态

1. 在个人中心点击"我的认领"查看所有认领申请
2. 认领状态包括：

- 审核中：认领申请已提交，等待平台管理员审核
- 审核通过：认领成功，试验所有权已转移给您
- 审核不通过：认领未通过，可查看原因



6.3 认领成功后管理

1. 认领成功后，该试验将显示在"我的发布"列表中

2. 您将获得该试验的完全管理权限，可以：

- 更新试验招募状态
- 管理报名患者
- 审核患者申请

7. 管理试验

7.1 更新试验状态

1. 在试验详情页，您可以更新试验的招募状态：

- 招募中：表示试验正在招募患者
- 已结束：表示试验招募已结束

2. 点击相应的选项按钮，状态会立即更新

7.2 查看报名患者

1. 在您发布或认领的试验详情页点击“X位报名患者”按钮

2. 查看所有报名患者列表

3. 点击患者信息可查看详细报名资料：

- 患者基本信息
- 疾病诊断
- 既往病史
- 过敏史
- 上传的病历资料

注册ID: ChiCTR-BOC-17012509
 从肠道杆菌、HP与免疫反应、EGFR的关系来探究其对结肠直肠癌的作用

已结束 2017-08-31 - 2018-07-31 其它

研究疾病	结肠直肠癌
研究类型	不限
研究负责人	鲁晓岚
研究实施单位	西安交通大学第二附属医院消化内科
研究实施单位地址	中国陕西省西安市西五路157号
发布人	doc1
发布日期	2025-03-31 21:57:31

1位报名患者

纳入标准
 结肠直肠癌、腺瘤性息肉患者；病理诊断明确对照组：健康体检者

排除标准
 结肠直肠癌、腺瘤性息肉患者；排除增生性息肉患者，排除IBD、IBS、肠结核患者，或者既往在2年内有类似病史者，排除已经接受放疗以及手术治疗的CRC患者，所有研究对象在近3个月内均无抗生素使用史。

研究目的
 研究肠道杆菌、Hp在结肠内的分布情况，从肠道杆菌、HP与免疫反应、EGFR的关系来探究其对结肠直肠癌作用

干预措施
 组别：Case series样本量：75Group：Case seriesSample size：干预措施：肠镜检查前不使用抗生素干预措施代码：Intervention：Antibiotics are not used before the enteroscopyIntervention code：组别：健康体检者样本量：25Group：healthy volunteersSample size：干预措施：Nil干预措施代码：Intervention：NilIntervention code：

收藏此试验 该试验已被认领

○ 招募中 ○ 已结束

评论
 user1 2656 2025-01-10 23:13

4.

7.3 审核患者报名

1. 在查看患者报名详情时，可进行审核操作：

- 通过：患者将收到通过通知
- 不通过：填写不通过原因，患者将收到反馈

上传病历图片，AI自动填充

匹配度：0
 分析原因：
 1. 年龄不符：患者年龄为52岁，而临床试验要求患者的年龄需>65岁，因此，该患者不符合纳入标准中的年龄要求。
 2. 性别不符：虽然性别不是主要的排除或纳入标准，但本研究特别指出了招募对象为老年肠癌患者，且未明确指出性别限制，然而，考虑到其他不匹配的因素，性别在此处也成为次要因素。
 3. 疾病类型不符：患者被诊断为急性胃肠炎，而不是结肠直肠癌根治术后的患者，这是最主要的原因之一，因为试验专门针对的是结肠直肠癌术后接受辅助化疗的患者。
 4. 治疗阶段不符：患者并未进行过任何手术或化疗，而试验要求患者必须是接受术后辅助化疗的患者。
 5. KPS评分未知：虽然患者具备基础的自理能力，但没有提供KPS评分，无法确定是否符合≥60分的标准。
 综上所述，由于患者在年龄、疾病类型和治疗阶段等方面均不符合临床试验的要求，因此匹配度为0。

患者姓名 * 12
 患者年龄 * 52
 患者性别 * 女
 联系方式 * 12

主诉 *
 腹痛，解黄色稀水样大便30+分钟。

现病史 *
 患者于入院前30+分钟因进食不洁食物后出现中上腹、脐周持续性绞痛，解黄色稀水样大便，伴恶心、呕吐，粪便内有少量未消化食物，便后疼痛有所缓解，疼痛无放射性加剧，无肩背部疼痛、无转移，无粘液脓血，无畏寒发热、鼻塞、头痛、肢体酸痛、反酸、气、无里急后重、肛门灼热、口渴、烦躁、神昏谵语。患者未作任何治疗，上述症状无缓解。患者为得到诊治，故来我院，门诊以“急性胃肠炎”收入我科。自患病以来，精神食欲差，未进食，睡眠差，小便正常，解黄色稀水样大便6次，非喷射状呕吐非咖啡色胃内容物2次，量约120g/次。

诊断 *
 急性胃肠炎

审核状态 *
 审核通过

返回

2.

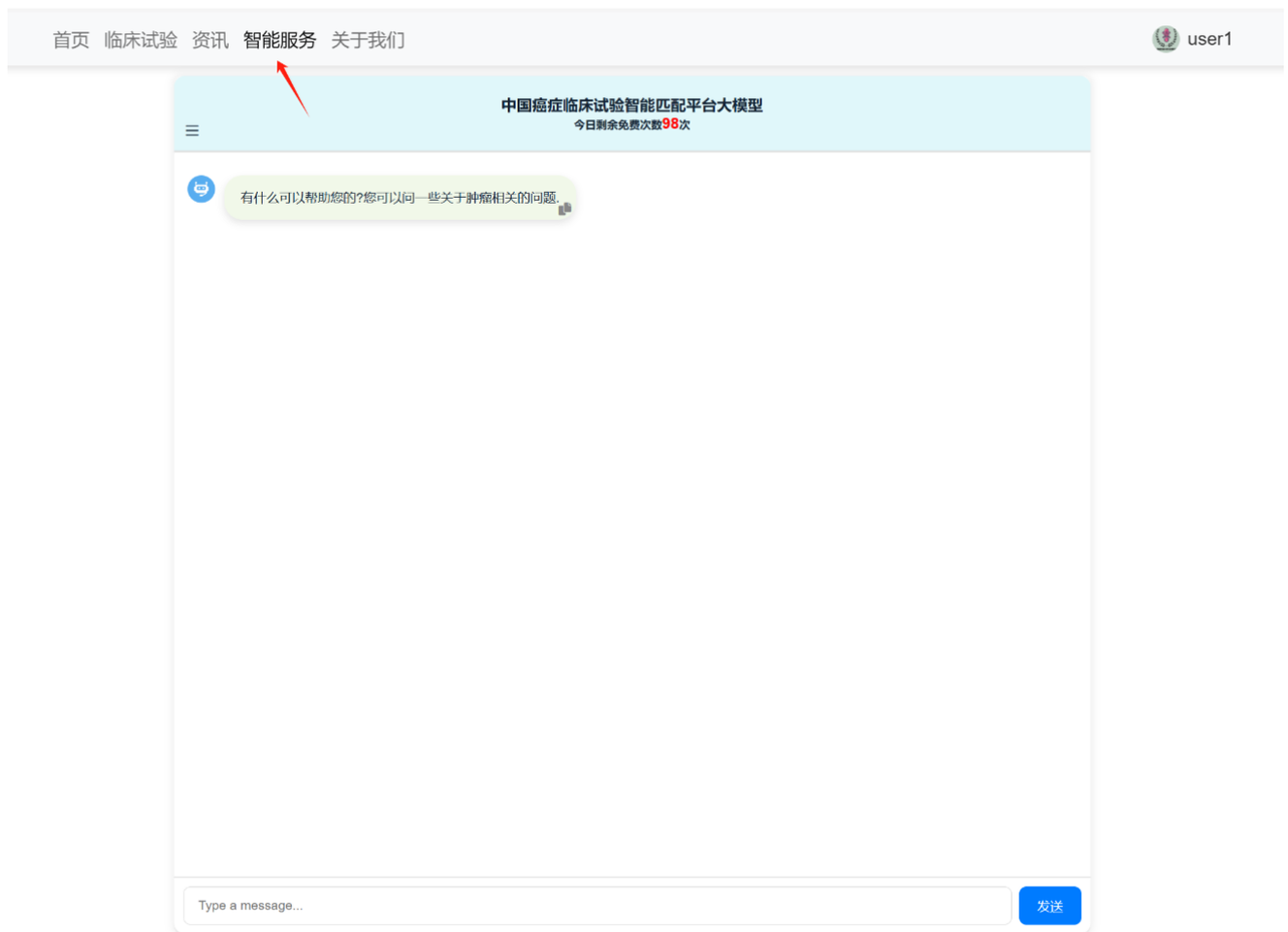
7.4 取消发布试验

1. 在已发布的试验详情页点击"取消发布"按钮
2. 在弹出的确认框中点击"确认"
3. 取消发布后，试验将不再公开显示，但仍可在"我的发布"中查看

8. 智能服务

8.1 开始AI对话

1. 点击底部导航栏中的"大模型"图标进入AI对话页面
2. 页面顶部显示今日剩余免费对话次数
3. 在对话输入框中输入问题
4. 点击"发送"按钮或按回车键提交问题



8.2 医学专业咨询

作为医生用户，您可以向AI咨询更专业的医学问题：

1. 医学文献解读
2. 临床试验方案建议
3. 统计方法咨询
4. 药物相互作用查询
5. 诊疗方案参考

2. CT影像联合病理三级淋巴结构预测肝细胞癌术后预后的智能模型研究

- 目标：构建多模态模型预测肝细胞癌切除术后预后。
- 纳入标准：术前1个月内增强CT，病理确诊HCC，根治性切除。
- 排除标准：术前抗肿瘤治疗、转移、图像质量差等。
- 研究机构：南方医科大学珠江医院。
- 注册号：ChiCTR2500099267。

[查看详情](#)

3. 免疫联合化疗对比常规化疗治疗晚期三阴性乳腺癌的疗效研究

- 目标：比较卡瑞利珠单抗+阿帕替尼+艾立布林与化疗的PFS/OS差异。
- 纳入标准：18-70岁女性，进展期TNBC，至少1线化疗失败。
- 排除标准：脑转移、自身免疫病史、严重心脏疾病等。
- 研究机构：中山大学孙逸仙纪念医院。
- 注册号：ChiCTR2500099292。

[查看详情](#)

4. 阿帕替尼联合阿得贝利单抗和化疗一线治疗广泛期小细胞肺癌的单臂研究

- 目标：探索三联方案在ES-SCLC中的疗效和安全性。
- 纳入标准：未接受系统治疗的ES-SCLC，可测量病灶，器官功能良好。
- 排除标准：活动性感染、未控制的高血压、严重出血倾向等。
- 研究机构：南京市脑科医院。
- 注册号：ChiCTR2500099354。

[查看详情](#)

5. NTAA标准预测HBV相关肝细胞癌TACE术后生存的回溯性研究

- 目标：开发Child-Pugh A级BCLC B期患者TACE术后生存评估工具。
- 纳入标准：HBV相关HCC，无转移/血管侵犯，ECOG 0分。
- 排除标准：凝血功能障碍、Child-Pugh B/C级、多原发癌等。
- 研究机构：中山大学肿瘤防治

Type a message...

发送

8.3 清空对话

1. 点击页面右下角的清空图标
2. 所有对话内容将被清空，开始新的对话

8.4 查看对话历史

1. 在个人中心可查看历史对话记录

2. 点击任一对话记录可继续之前的对话

历史记录

2025-05-07: 中山大...
2025-05-07: 推荐5个...
2025-04-28: 123
2025-04-28: 患者60...
2025-04-24: 你是
2025-04-20: 你好
2025-04-20: 你好
2025-04-17: 你好
2025-04-16: 患者男...
2025-04-16: 请推荐1...
2025-03-29: 可不可...
2025-03-28: 早期肝癌
2025-03-25: 患者男...
2025-03-23: 我想参...
2025-03-20: 胆管细...
2025-03-20: 早期肝癌
2025-03-19: 我有肝...
2025-03-18: 中山大...
2025-03-18: 中山大...
2025-03-18: 介绍范...
2025-03-18: 介绍范...
2025-03-15: 范卫君...
2025-03-15: 范卫君...
2025-03-15: 范卫君...

中国癌症临床试验智能匹配平台大模型
今日剩余免费次数97次

有什么可以帮助您的?您可以问一些关于肿瘤相关的问题.

查询广州地区的试验

评估卡度尼单抗新辅助治疗可切除的MSI-H/dMMR十二指肠胰腺癌的II期临床研究

- 目标: 评估卡度尼单抗在可切除MSI-H/dMMR十二指肠胰腺癌中的有效性和安全性。
- 纳入标准: 年龄18-75岁, 初治可切除I-IIIB期患者, ECOG 0-1分, 器官功能良好。
- 排除标准: 活动性自身免疫病、既往免疫治疗史、未控制的高血压等。
- 研究机构: 中山大学肿瘤防治中心。
- 注册号: ChiCTR2500098957。

查看详情

2. CT影像联合病理三级淋巴结构预测肝细胞癌术后预后的智能模型研究

- 目标: 构建多模态模型预测肝细胞癌切除术后预后。
- 纳入标准: 术前1个月内增强CT, 病理确诊HCC, 根治性切除。
- 排除标准: 术前抗肿瘤治疗、转移、图像质量差等。
- 研究机构: 南方医科大学珠江医院。
- 注册号: ChiCTR2500099267。

查看详情

3. 免靶联合化疗对比常规化疗治疗晚期三阴乳腺癌的疗效研究

- 目标: 比较卡瑞利珠单抗+阿帕替尼+艾立布林与化疗的PFS/OS差异。
- 纳入标准: 18-70岁女性, 进展期TNBC, 至少1线化疗失败。

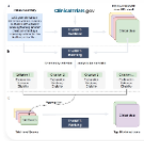
9. 资讯浏览

9.1 浏览资讯列表

1. 点击底部导航栏中的"资讯"图标进入资讯页面
2. 页面展示最新健康资讯文章列表
3. 下拉页面可加载更多资讯

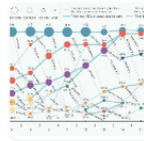
搜索文章标题

搜索



【最新前沿】Nature发布：大语言模型助力临床试验患者匹配——TrialGPT框架

2025-04-21 08:55



【研究发布】Fusion-SP模型：基于时间序列的肝癌动态诊疗新框架

2025-04-21 08:49

热门

【最新前沿】Nature发布：大语言模型助力临床试验患者匹配——TrialGPT框架

68

【研究发布】Fusion-SP模型：基于时间序列的肝癌动态诊疗新框架

38

中山大学
肿瘤防治中心

晚期肝癌-临床试验受试者招募

尊敬的患者朋友：

您好！我院微创介入治疗科目前正在进行肝癌的临床研究。本研究已经获得我院伦理委员会的批准。

- ✓ 项目名称：肝动脉灌注或静脉输注阿得贝利单抗联合贝伐珠单抗及肝动脉灌注-FOLFOX化疗用于晚期不可切除肝癌的一线治疗：一项多中心、开放、随机对照临床试验
- ✓ 研究目的：探索阿得贝利单抗（动脉或静脉给药）联合肝动脉FOLFOX灌注化疗以及贝伐珠单抗用于晚期肝癌一线治疗的有效性及安全性。
- ✓ 招募情况：计划入组76例

9.2 查看资讯详情

1. 点击任意资讯卡片进入详情页
2. 详情页展示完整文章内容：
 - 文章标题
 - 作者信息
 - 发布时间
 - 文章正文（可能包含图片、视频等）

【最新前沿】Nature发布：大语言模型助力临床试验患者匹配——TrialGPT框架

2025-04-21 08:55

背景

临床试验是验证医疗干预措施有效性的关键环节，同时也为患者提供了尝试创新治疗方案的机会。然而，如何高效且准确地将患者与适宜的临床试验相匹配，始终是一项挑战性极大的任务。这一过程不仅涉及分析患者的病历、理解试验的入选标准，还需确保推荐结果兼顾患者需求与试验条件。传统方法主要依靠人工筛选，费时费力，且易受人为因素影响，存在出错风险。

研究契机

人工智能（AI）技术的快速发展，尤其是大语言模型的应用，为提升患者与临床试验的匹配效率和准确性提供了新思路。在患者试验匹配任务中，通常存在两种常见策略：一种是“试验到患者”，即根据特定试验寻找可能符合条件的患者；另一种是“患者到试验”，根据患者情况筛选潜在合适的试验。本研究聚焦后者，以帮助患者及转诊医生快速筛选出符合条件的临床试验。

由阿尔伯特·爱因斯坦医学院、匹兹堡大学、伊利诺伊大学厄巴纳-香槟分校以及马里兰州帕克分校的研究团队合作，开发了一个基于大语言模型的临床试验患者匹配框架——TrialGPT，旨在以零样本学习的方式实现高效、自动化的患者-试验匹配。

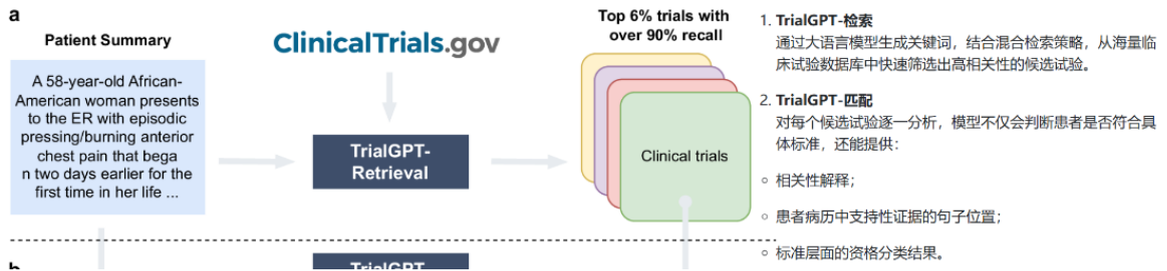
核心挑战

尽管神经网络模型可以通过将患者病历和临床试验标准编码为同一嵌入空间，实现相似度匹配，但在实际应用中仍面临多重挑战：

1. 患者记录与临床标准文本语言的差异性与模糊性；
2. 缺乏大规模标注的“患者-标准”匹配训练数据；
3. 神经网络的黑箱特性，使其难以解释和调试，降低临床医生的信任度。

TrialGPT框架设计

为应对上述问题，研究人员设计了TrialGPT这一端到端解决方案，主要由三个模块组成：

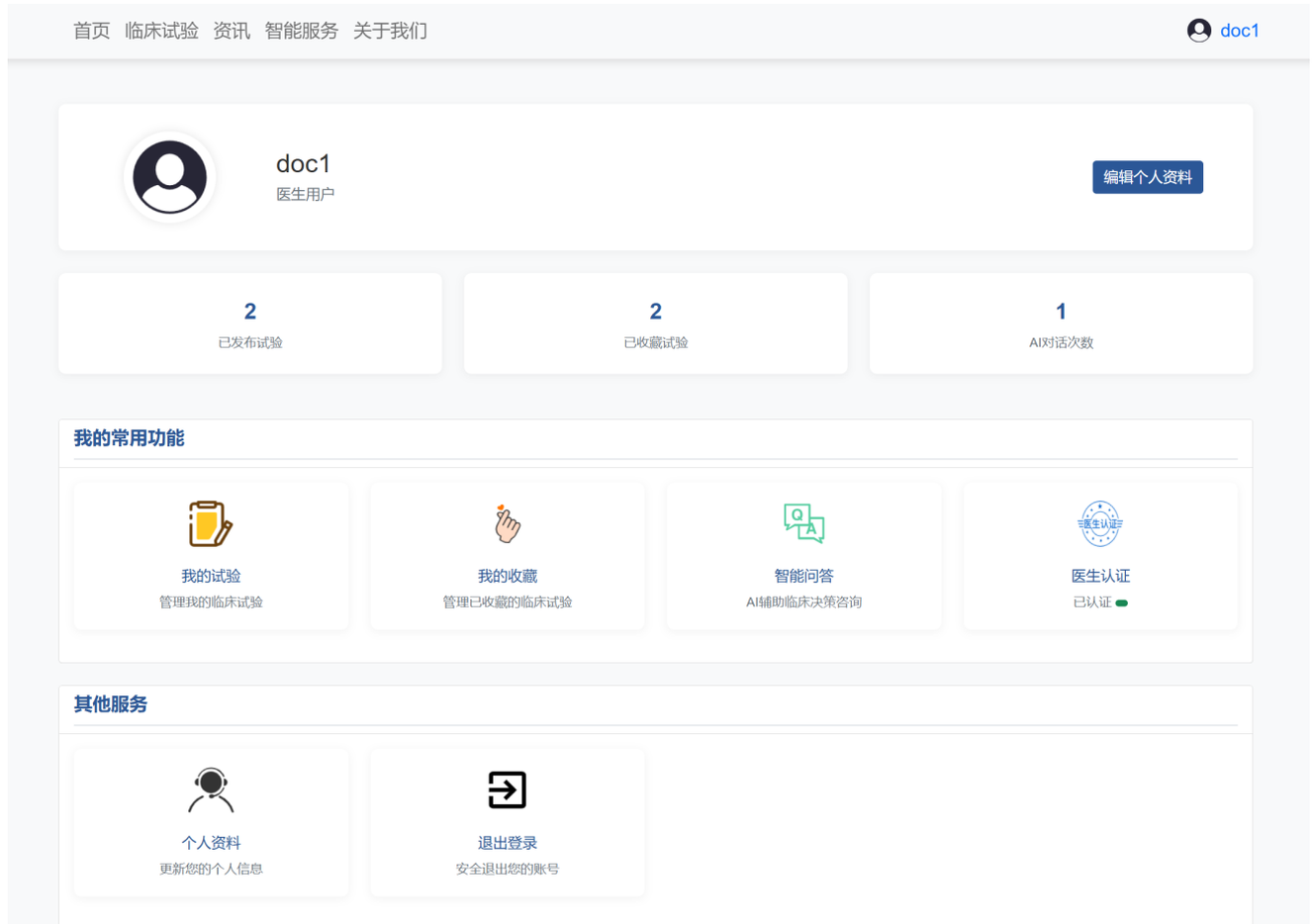


3.

10. 个人中心

10.1 查看个人信息

1. 点击底部导航栏中的“我的”图标进入个人中心
2. 页面顶部显示用户头像、用户名和医生身份标识
3. 页面中部显示用户活动统计：
 - 已发布试验数量
 - 已认领试验数量
 - 收藏试验数量
 - AI对话次数



10.2 修改个人资料

1. 在个人中心点击"个人资料"进入编辑页面
2. 可修改以下信息：
 - 头像（点击头像上传新图片）
 - 用户名
 - 性别
 - 手机号
 - 出生日期
 - 个人简介
3. 点击"保存"按钮提交修改

10.3 我的发布

1. 在个人中心点击"我的发布"查看已发布的试验列表
2. 显示所有由您发布的临床试验
3. 点击任一试验可进入详情页进行管理

4. 可进行以下操作：

- 更新试验招募状态
- 查看报名患者
- 取消发布



10.4 我的认领

1. 在个人中心点击"我的认领"查看认领申请记录

2. 显示所有认领申请及其状态：

- 审核中
- 审核通过
- 审核不通过

3. 点击任一认领记录可查看详情



10.5 我的收藏

1. 在个人中心点击"已收藏试验"查看收藏列表

2. 显示所有已收藏的试验

3. 点击任一试验可进入详情页

4. 长按试验可移除收藏

肺癌脊柱转移癌的基因及蛋白组学研究

分析肺癌脊柱转移癌基因及蛋白组学表达谱, 为进一步揭示肺癌脊柱转移癌的发病机制奠定基础

注册号: ChiCTR-BOC-17013570

研究疾病: 肺癌脊柱转移癌

研究实施负责单位: 海军军医大学附属长征医院

研究阶段: 其它

招募时间: 2017-12-01 ~ 2020-06-30

2

基于HBV在HCC发病中的作用阐述毒邪致癌理论

在慢性乙型肝炎中, HBV促进了CXCR5+CD57+Tfh的过度表达, 引起CXCR5+CD57+Tfh细胞过度分泌IL-21和IL-6, 诱导HCC的发生, 在慢性肝炎向肝硬化和肝癌的转变过程中可能是一个重要的途径和影响因素。

注册号: ChiCTR-CCS-14004421

研究疾病: 肝癌

研究实施负责单位: 广州中医药大学祈福医院

研究阶段: 其它

招募时间: 2014-04-01 ~ 2014-04-01

2

PTTG1在原发性肝癌病理生理中的作用研究

了解PTTG1在原发性肝癌病理生理中的作用

注册号: ChiCTR-COC-16009118

研究疾病: 原发性肝癌

研究实施负责单位: 中山大学附属第三医院消化内科

研究阶段: 其它

招募时间: 2016-08-26 ~ 2017-07-31

2

超声造影用于示踪乳腺癌前哨淋巴结及乳腺癌腋窝淋巴结无创分期的初步研究

评价超声造影对乳腺癌前哨淋巴结的示踪效果, 探究超声造影诊断乳腺癌腋窝淋巴结转移的影像学标准

注册号: ChiCTR-DDT-13003778

研究疾病: 乳腺癌

研究实施负责单位: 北京大学人民医院

研究阶段: 上市后药物

招募时间: 2012-10-01 ~ 1990-01-01

2

复方苦参注射液联合单药化疗治疗老年晚期NSCLC患者的随机对照多中心临床研究

10.6 安全退出

1. 在个人中心底部点击"退出登录"按钮
2. 在弹出的确认框中点击"确认"
3. 系统将退出当前账号, 返回首页



注意事项

1. 请确保提供的个人信息和医师资质信息真实有效，避免因信息不实导致认证失败
2. 发布的临床试验信息应符合医学伦理规范和相关法规要求
3. 请及时处理患者的报名申请，保证试验招募的顺利进行
4. 试验相关数据应妥善保存，确保患者隐私安全
5. AI对话每日有次数限制，请合理使用
6. 如遇系统问题，可通过页面底部的联系方式与平台管理员联系