

- 临床试验搜索平台用户操作手册
 - 目录
- 网站访问地址 <https://www.trialsfinder.net>
 - 1. 注册与登录
 - 1.1 用户注册
 - 1.2 用户登录
 - 1.3 微信登录
 - 2. 首页浏览
 - 2.1 系统导航
 - 2.2 首页内容
 - 3. 查询试验
 - 3.1 浏览试验列表
 - 3.2 搜索试验
 - 3.3 查看试验详情
 - 3.4 收藏试验
 - 3.5 发表评论
 - 4. 试验报名
 - 4.1 普通用户报名试验
 - 4.2 查看报名状态
 - 4.3 取消报名
 - 5. AI对话
 - 5.1 开始AI对话
 - 5.2 AI回答功能
 - 5.3 清空对话
 - 5.4 查看对话历史
 - 6. 资讯浏览
 - 6.1 浏览资讯列表
 - 6.2 查看资讯详情
 - 7. 个人中心
 - 7.1 查看个人信息
 - 7.2 修改个人资料
 - 7.3 我的报名 (患者用户)
 - 7.5 我的收藏
 - 7.6 安全退出
 - 注意事项

临床试验搜索平台用户操作手册

目录

1. 注册与登录
2. 首页浏览
3. 查询试验
4. 试验报名
5. AI对话
6. 资讯浏览
7. 个人中心

网站访问地址

<https://www.trialsfinder.net>

1. 注册与登录

1.1 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）
4. 阅读并同意用户协议
5. 点击"注册"按钮完成注册



[首页](#) [临床试验](#) [资讯](#) [智能服务](#) [关于我们](#)



1.2 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



2. 首页浏览

2.1 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
- 大模型：AI智能问答

○ 我的：个人中心



2.2 首页内容

1. 统一搜索入口：用户可在此输入试验内容查询
2. 按病种搜索：支持按病种搜索
3. 我的关注：登录后支持查看我的关注列表

3. 查询试验

3.1 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
3. 可根据搜索条件组合搜索更多试验信息

试验名称	注册号	研究疾病	研究负责人	研究负责单位	主要研究者	招募时间	状态
生物标志物指导下的去化疗在老年晚期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	研究负责人	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	研究负责人	江南大学附属医院	刘劲	2025-04-15 ~ 2026-05-01	招募中
一项评估艾帕洛利托沃瑞利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	研究负责人	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	研究负责人	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	研究负责人	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	研究负责人	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	研究负责人	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II期研究	ChiCTR2500098556	非小细胞肺癌	研究负责人	浙江省肿瘤医院	赖霄晶	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	研究负责人	四川大学华西医院	梅建东	2025-04-01 ~ 2025-06-01	招募中
肺叶切除术术前康复方案的构建与应用	ChiCTR2500098282	非小细胞性肺癌	研究负责人	厦门大学附属第一医院	林青	2025-04-01 ~ 2026-06-30	招募中

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

重置 搜索

收起筛选选项

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

3.3 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
- 评论区

首页 临床试验 资讯 智能服务 关于我们

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
发布者	admin
发布日期	2025-03-31 11:53:11

我要报名

纳入标准

1. 签署知情同意书; 2. 年龄≥70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	Intervention code:	

已收藏此试验

评论

3.4 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

- 疾病诊断
- 既往病史
- 过敏史

3. 上传病历资料（可选）：点击"附件上传"按钮选择文件

4. 点击"提交报名"按钮完成报名

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
发布者	admin
发布日期	2025-03-31 11:53:11

我要报名

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. 具有已知自体器官移植史和自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

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

上传病历图片，AI自动填充

选择文件 未选择任何文件

患者姓名

患者姓名

患者年龄

患者年龄

患者性别

患者性别

联系方式

请输入11位手机号码

主诉

主诉

现病史

诊断

诊断

附件上传

上传附件

附件

AI检测匹配情况

4.2 查看报名状态

1. 报名成功后，试验详情页"我要报名"按钮变为"查看报名信息"
2. 点击"查看报名信息"可查看报名详情和审核状态：

- 审核中：报名已提交，等待试验发布方审核
- 审核通过：报名已通过，将有工作人员联系您
- 审核不通过：报名未通过，可查看原因

<p>从肠道杆菌、HP与免疫反应、EGFR的关系来探究其对结直肠癌的作用</p> <p>研究肠道杆菌、Hp在结直肠内的分布情况，从肠道杆菌、HP与免疫反应、EGFR的关系来探究其对结直肠癌作用</p> <p>注册号：ChiCTR-BOC-17012509 研究疾病：结直肠癌</p> <p>研究实施负责单位：西安交通大学第二附属医院消化内科 研究阶段：其它</p> <p>招募时间：2017-08-31 ~ 2018-07-31 已结束</p>	审核通过!
<p>肺癌脊柱转移癌的基因及蛋白组学研究</p> <p>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</p> <p>注册号：ChiCTR-BOC-17013570 研究疾病：肺癌脊柱转移癌</p> <p>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</p> <p>招募时间：2017-12-01 ~ 2020-06-30 已结束</p>	审核中
<p>PTTG1在原发性肝癌病理生理中的作用研究</p> <p>了解PTTG1在原发性肝癌病理生理中的作用</p> <p>注册号：ChiCTR-COC-16009118 研究疾病：原发性肝癌</p> <p>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</p> <p>招募时间：2016-08-26 ~ 2017-07-31 已结束</p>	审核中
<p>广西地区原发性肝癌 SNPs分型研究</p> <p>筛选出广西原发性肝癌人群基因多态性位点，应用于肿瘤遗传易感性研究，从而为肝癌的早期诊断和发现提供条件。</p> <p>注册号：ChiCTR-CPC-17011704 研究疾病：原发性肝癌</p> <p>研究实施负责单位：广西中医药大学附属瑞康医院 研究阶段：探索性研究/预试验</p> <p>招募时间：2017-06-25 ~ 2017-12-31 已结束</p>	审核中
基于质谱技术的ctDNA检测及其在大肠癌早期诊断和预后中的应用研究	

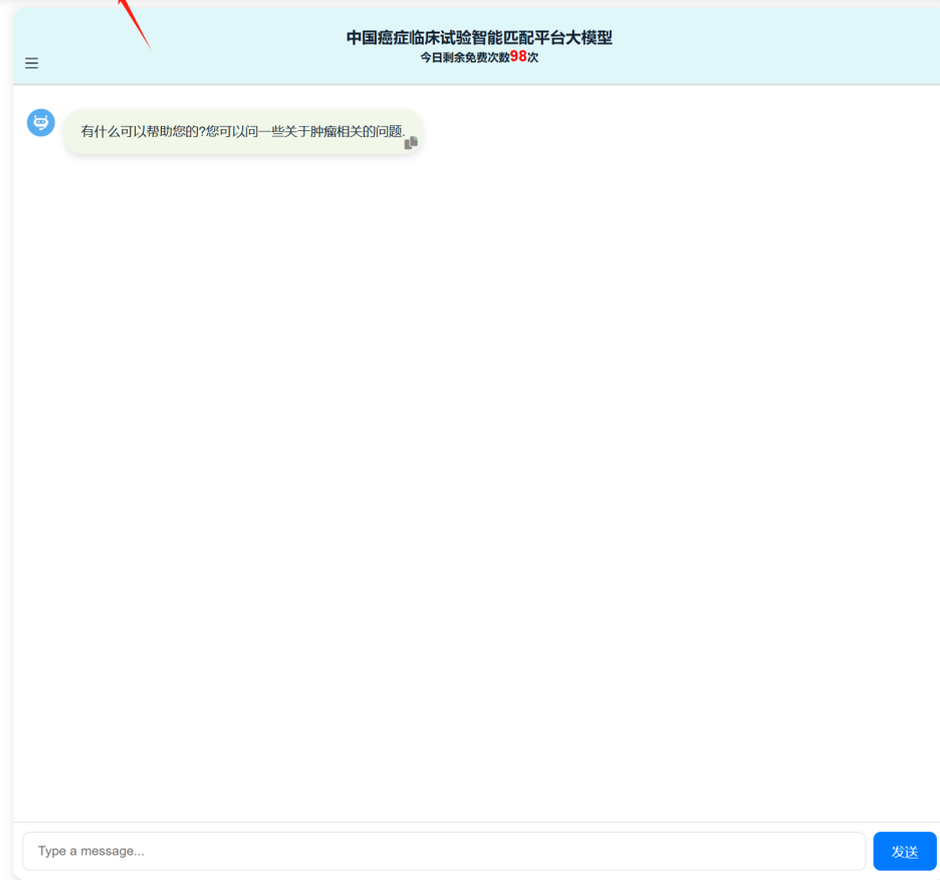
4.3 取消报名

1. 在试验详情页点击"取消报名"按钮
2. 在弹出的确认框中点击"确认"
3. 取消成功后可重新报名该试验

5. AI对话

5.1 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



5.2 AI回答功能

1. AI能够回答与临床试验、医疗健康相关的各类问题：
 - 疾病知识咨询
 - 药物信息查询
 - 临床试验解释
 - 健康建议
 - 医学术语解释
2. AI回答会以对话气泡形式显示

3. 点击回答右侧复制图标可复制回答内容

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**98**次

☰

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

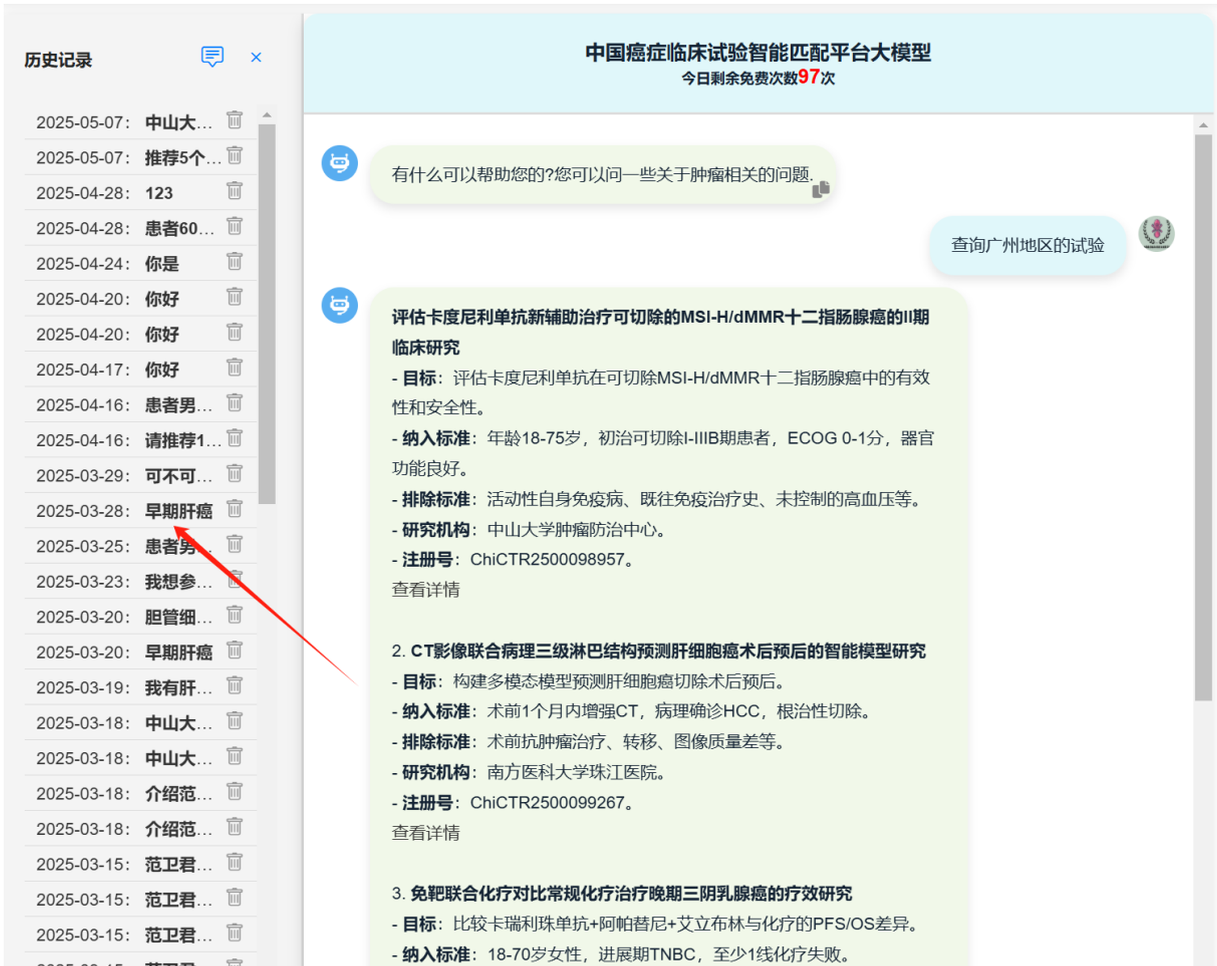
Type a message... 发送

5.3 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

5.4 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



6. 资讯浏览

6.1 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

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试验。本研究已经获得我院伦理委员会的批准。

- ✓ 项目名称：肝动脉灌注或静脉注射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的一线治疗的有效性及安全性。
- ✓ 招募情况：计划入组76例

6.2 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。

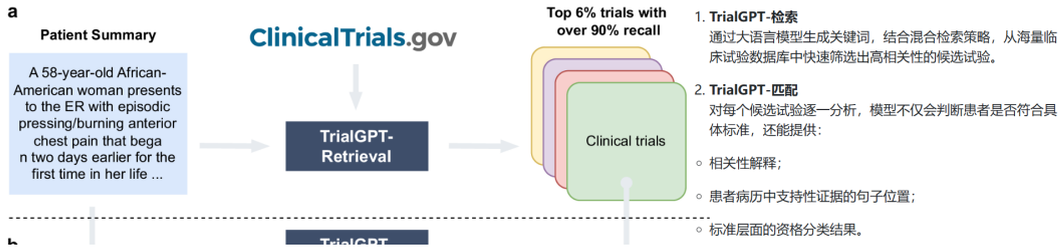
核心挑战

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

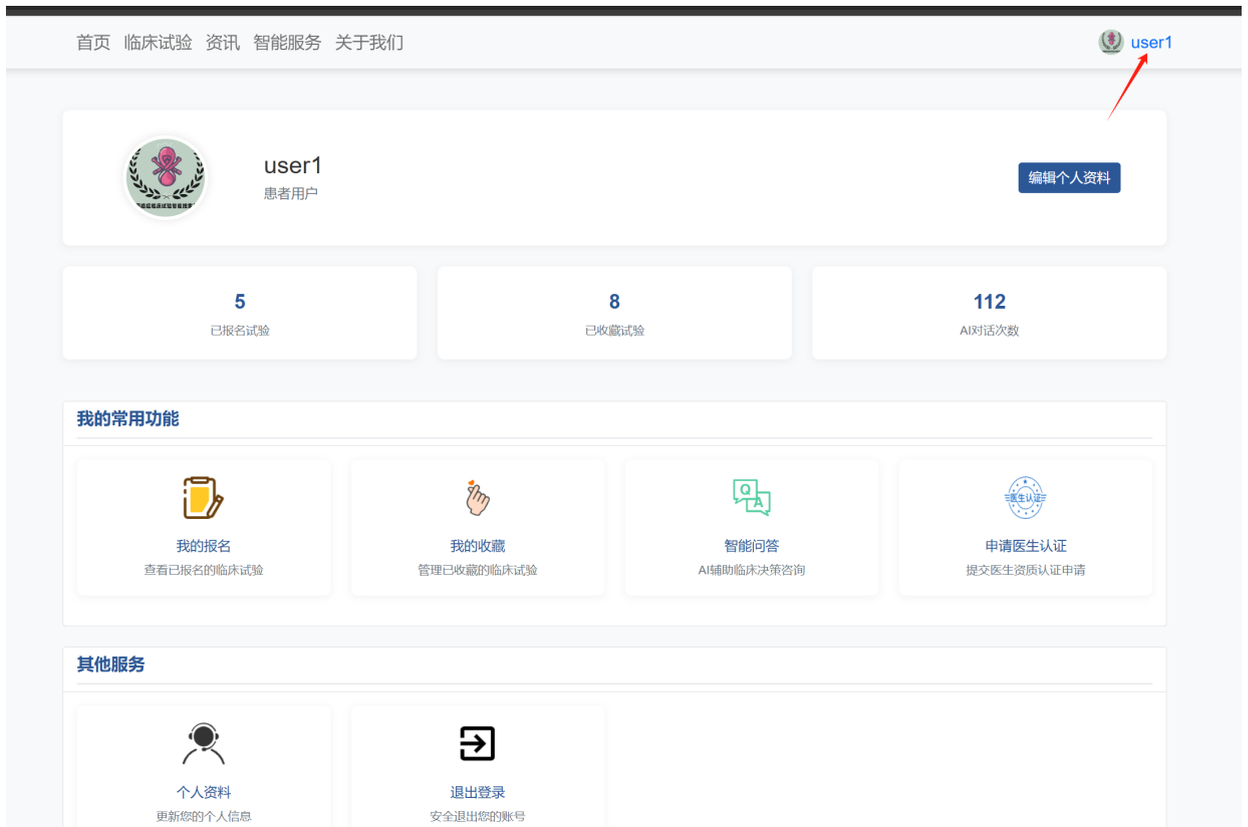
为应对上述问题，研究人员设计了TrialGPT这一端到端解决方案，主要由三个模块组成：



7. 个人中心

7.1 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、用户名等基本信息
3. 页面中部显示用户活动统计：
 - 已报名试验数量（患者用户）
 - 收藏试验数量
 - AI对话次数



7.2 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
 - 出生日期
 - 个人简介
3. 点击"保存"按钮提交修改

头像



用户名 user1

性别 保密 男 女

手机号 18301915807

身份 普通大众

返回

提交

7.3 我的报名（患者用户）

1. 在个人中心点击"已报名试验"查看报名记录
2. 显示所有已报名的试验列表
3. 点击任一试验可查看报名详情和审核状态
4. 可取消尚未通过审核的报名

从肠道杆菌、HP与免疫反应、EGFR的关系来探究其对结直肠癌的作用

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直肠癌作用

注册号: ChiCTR-BOC-17012509

研究疾病: 结直肠癌

研究实施负责单位: 西安交通大学第二附属医院消化内科

研究阶段: 其它

招募时间: 2017-08-31 ~ 2018-07-31

已结束

审核通过

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

已结束

审核中

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

已结束

审核中

广西地区原发性肝癌 SNPs分型研究

筛选出广西原发性肝癌人群基因多态性位点, 应用于肿瘤遗传易感性研究, 从而为肝癌的早期诊断和发现提供条件。

注册号: ChiCTR-CPC-17011704

研究疾病: 原发性肝癌

研究实施负责单位: 广西中医药大学附属瑞康医院

研究阶段: 探索性研究/预试验

招募时间: 2017-06-25 ~ 2017-12-31

已结束

审核中

7.5 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

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腋窝淋巴结及乳腺腋窝淋巴结无创分期的初步研究

评价超声造影对乳腺腋窝淋巴结的示踪效果, 探究超声造影诊断乳腺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

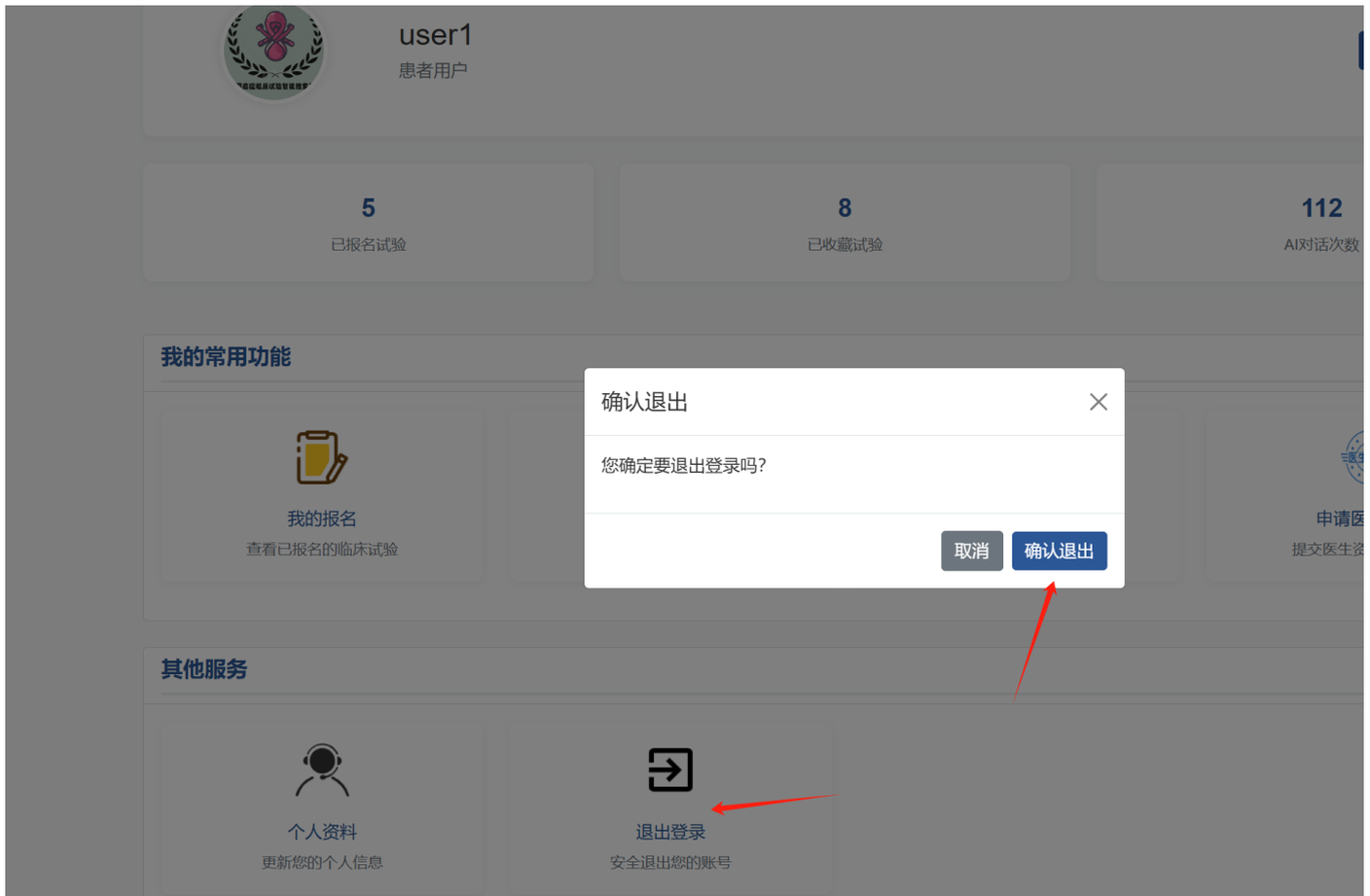
2

4. 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

7.6 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真实有效，特别是报名试验时的患者信息
2. 试验报名提交后需等待审核，请耐心等待
3. AI对话每日有次数限制，请合理使用
4. 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