|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 瘤种 | 药物信息 | 项目名称 | 检测要求 | 入组基本要求 |
| 胃癌 | 一线 | CAR-T | ASKB589注射液联合CAPOX及信迪利单抗在一线治疗局部晚期、复发性或转移性胃及胃食管交界处腺癌患者的Ib/II期临床研究-CLDN18.2 | 无 | CLDN18.2 |
| 二线 | PD-1/CTLA4双免 | AK109+AK104联合或不联合化疗在胃或者胃食管结合部 腺癌 二线临床研究（Ib/II期） | 无 | HER2阴性 |
| 二线 | PD-1 | 重组人源化抗PD-1单克隆抗体HX008注射液联合伊立替康二线治疗晚期胃癌的随机、双盲、安慰剂对照、多中心III期临床研究 | 无 | HER2阴性 |
| 二线 | 雷莫西尤单抗类似物 | 评估金妥昔单抗联合紫杉醇对比安慰剂联合紫杉醇二线治疗晚期胃或胃食管结合部腺癌的随机、双盲、平行对照III期研究 | 无 | HER2阴性 |
| ≥二线 | 曲妥珠单抗类似物 | 一项多中心、开放、双队列II期临床研究：评价FS-1502治疗HER2阳性局部晚期或转移性胃癌/胃食管结合部腺癌患者有效性和安全性 | 已知HER2+ | HER2阳性 |
| ≥二线 | 纬迪西妥单抗（已上市） | 注射用纬迪希妥单抗治疗HER-2过表达局部晚期或转移性胃癌的随机、开放、平行对照、多中心的III期临床研究 | 用过赫赛汀 | HER2+-+++ |
|  | 瘤种 | 药物信息 | 项目名称 | 检测要求 | 入组基本要求 |
| 结直肠癌 | 一线 | 西妥昔单抗类似物 | 西妥昔单抗注射液和爱必妥®分别联合mFOLFOX6一线治疗RAS/BRAF野生型转移性结直肠癌患者的有效性、安全性及免疫原性的多中心、随机、双盲、平行对照的III期临床试验 | RAS免费检测 | RAS野生型 |
| 一线 | 免疫加靶向 | 安美木单抗联合抗PD-1单抗及FOLFIRI治疗RAS野生型一线晚期结直肠癌有效性和安全性的IIb临床研究 | RAS免费检测 | RAS野生型 |
| 一线 | PD-1 | 重组人源化抗PD-1单克隆抗体HX008注射液对比研究者选择化疗一线治疗MSI-H/dMMR转移性结直肠癌的随机、开放、多中心III期临床研究 | 已知MSI-H | PD-1 |
| 二线 | 恩科拉非尼（国外已上市） | 一项在标准一线治疗期间或治疗后疾病进展的携带KRAS G12C突变的晚期结直肠癌患者中评价MRTX849联合西妥昔单抗治疗对比化疗的随机、III期研究 | 需已知KRAS G12C突变 | KRAS G12C突变 |
| 多线后 | CAR-T | CART细胞治疗晚期GUCY2C阳性消化系统肿瘤的安全性和有效性临床研究 | 免费检测位点 | 病灶需要切除 |
| 多线后，不限于肠 | 拉罗替尼类似物 | 一项评价ICP-723用于晚期实体瘤或原发性中枢神经系统肿瘤患者的单臂、非随机、开放性、多中心、II期篮氏临床试验（NTRK） | 免费检测NTRK | NTRK融合基因突变 |
| 肝癌 | 二线 | 阿糖胞苷类似物 | 一项在不可切除的晚期原发性肝癌受试者中评估注射用MB07133的有效性和安全性的多剂量、多中心、开放、随机II期研究 | 无 |  |
| 实体瘤 | 多线 | 间皮素 | 评价注射用RC88在晚期恶性实体肿瘤患者中的安全性、有效性和药代动力学特征的多中心、开放性、多队列扩展I/IIa期临床研究 | 免费检测 | 恶性间皮瘤胃癌 |