

AC-225-PSMA 臨床試驗

第三期開放性多中心隨機研究：AAA817+ARPI 對比標準治療



試驗設計

評估**AC-225-AAA817** 結合雄激素受體通路抑制劑(**ARPI**)治療 **PSMA** 陽性轉移性去勢抗性攝護腺癌(**mCRPC**)的療效與安全性



精準醫療

透過 **PSMA PET/CT** 影像篩選陽性病灶,實現個人化靶向放射核素治療策略



臨床價值

為晚期攝護腺癌患者提供創新治療選擇,延長存活期並改善生活品質

試驗入案條件

- 確診為轉移性去勢抗性攝護腺癌的成年患者
- 在 **mHSPC** 階段接受 **ARPI** 治療期間出現疾病進展(最多一種 **ARPI**)
- 在 **mCRPC** 階段未接受過紫杉醇類化療 及 **RLT**治療
- 常規影像檢查確認至少一處可測量轉移病灶或骨轉移
- **PSMA PET/CT** 顯示至少一處 **PSMA** 陽性轉移病灶 (由本中心安排照影)



排除條件: 已知或疑似具有同源重組修復(**HRR**)基因突變的 **mCRPC** 患者

試驗亮點

1

新型治療用藥 (此為隨機群組分配)

1. **AC-225 + ARPI** (將原本用藥換成另一型**ARPI**)
- 2.**AC-225** 治療
3. **ARPI** (將原本用藥換成另一型**ARPI**) 或 紫杉醇類化療

2

完整追蹤檢查

提供全程的影像檢查與實驗室監測,確保治療安全

3

專業團隊照護

由林口長庚專業醫療團隊全程監控療效與安全性

這項研究代表著攝護腺癌治療的重要突破,為 **PSMA** 陽性 **mCRPC** 患者帶來嶄新的精準治療機會