**急性缺血性卒中后认知功能障碍患者临床研究招募广告**

尊敬的女士/先生：

您好！

太和县人民医院急诊科目前正在开展“依达拉奉右莰醇舌下片使用对急性缺血性卒中后认知功能障碍的疗效和安全性：一项多中心、随机、双盲、安慰剂对照、探索性II期临床试验”研究（项目编号： SIM0308-02-Y-2-201），计划招募约80名患者。该研究已经获得医院伦理委员会的批准，现公开招募患者。

依达拉奉右莰醇舌下片（曾用名：Y-2舌下片）为自由基清除剂及炎性蛋白表达抑制剂，依达拉奉右莰醇舌下片在国内已完成两项临床研究，包括一项在健康中国人群中进行的I期临床研究和一项在急性缺血性卒中患者中进行的III期临床研究。

如您是患有急性缺血性卒中的成年人，此次卒中发病在7天以内且出现了一定程度的认知功能障碍，而且还未得到良好的治疗，您将有可能合适参与本临床研究。如果您满足以下条件，可以联系我们的研究人员，我们会给予相关的研究信息并提供医疗上的帮助：

1. 患者或其法定代理人自愿签署经伦理委员会核准的知情同意书, 年龄≥40周岁且≤80周岁，男女不限；
2. 根据《中国各类主要脑血管病诊断要点2019》诊断为缺血性脑卒中，首次发病或上次发病后愈后良好（此次发病前mRS评分≤1分）；
3. 此次卒中发病至签署知情同意书（ICF）在7天以内（包含7天）；
4. 卒中之后出现了一定程度的认知功能障碍，即使用MoCA量表评分评估<22分；
5. 此次卒中发病前认知功能良好，无显著认知功能障碍和痴呆；
6. 小学及以上文化程度且经研究者评估可完成研究所需的认知功能检查；
7. 有生育能力女性受试者以及女性伴侣具有生育能力的男性受试者必须愿意并在研究治疗期间和研究药物末次给药后30天内采取避孕措施且无捐精、捐卵计划；有生育能力女性受试者妊娠试验阴性；

\*还需满足其他研究要求，如果您同意参加研究，研究医生将就您是否满足项目要求进行评估，符合入组条件后再入组，在研究期间医院将为您提供研究治疗药物以及和研究相关的检查。

如果您想了解更多关于这项研究的相关信息，请与以下研究人员联系，研究人员将为您详细介绍本项研究，并安排您进项相关的检查。

联系人： 张医生 联系方式：159 5689 1761