

临研桥智能匹配系统使用说明

北京厚普医药科技有限公司

临研桥，只需要简单的输入病情，就能找到最合适的临床试验项目。

1、复制网址 <https://www.linchuangsy.cn/mobile/?channel=kaxh> 到浏览器打开或者用微信扫描下方的二维码打开临研桥智能匹配系统。



2、进入到临研桥系统首页，能看到正中间有【开始疾病匹配】的文字，在文字下方有一个输入框，点击这个输入框，可以输入患者的基础疾病信息。

找到最适合您的 临床试验项目

描述您的确诊疾病，AI 自动匹配 CDE 数据库中最适合您的在招临床研究



开始疾病匹配

输入病情 · AI分析 · 精准匹配



点击输入确诊疾病

点击这里

常住地...



描述病情



AI 分析



查看匹配

为什么选择 临研桥？



对接 CDE 官方数据库，数据权威可信



多维度精准匹配，考量疾病、年龄、地区



秒级出结果，一键查看入排标准与联系方式



首页



匹配

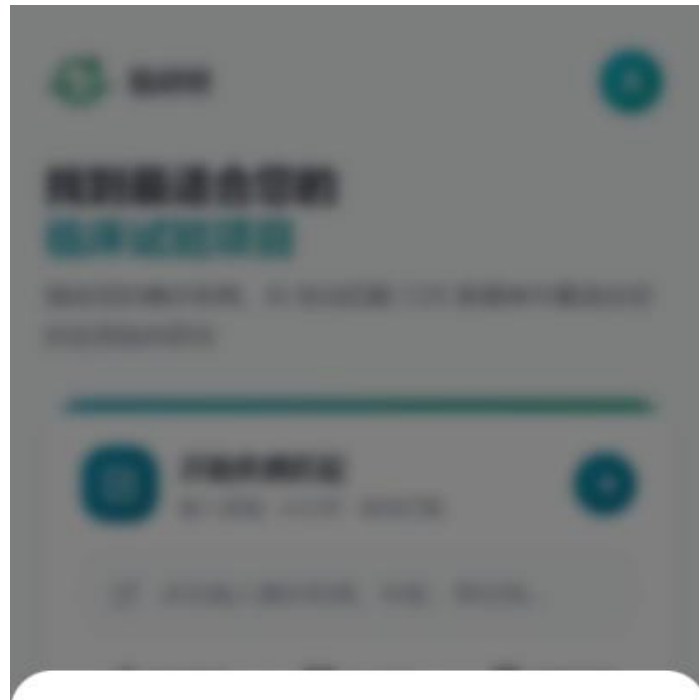


记录



我的

3、第一次使用的时候需要输入您的手机号码和 6 位验证码后点击【确定】进行登录。



登录 / 注册

请登录后使用AI智能匹配功能

手机号

+86

请输入手机号

验证码

请输入验证码

获取验证码

确定

提交代表您同意《用户服务协议》《隐私政策》《敏感个人信息授权书》《个人信息共享清单》

4、登录完成后进入【病情描述界面】，在这个界面，可以输入患者的**基础病情、年龄、常住地、检查结果、治疗情况**等等，您描述的**越详细**，给您匹配项目的**准确率越高**，所以请您尽量详细的描述您的病情；然后点击下方**【开始 AI 智能匹配】**。

举例：**确诊非小细胞肺癌（腺癌），54 岁，男，常住北京，EGFR 基因检测阳性，已完成 4 周期含铂化疗，近期 CT 显示病灶稳定……**

描述您的病情

AI将为您精准匹配临床试验

🕒 请填写：确诊疾病名称、年龄、常住地，以及检查结果和治疗情况，信息越完整匹配越精准

病情描述

56/1000

确诊非小细胞肺癌（腺癌），54岁，男，常住北京，EGFR基因检测阳性，已完成4周期含铂化疗，近期CT显示病灶稳定

× 清空

🔍 开始 AI 智能匹配 →

🏠 首页

🔍 匹配

📄 记录

👤 我的

5、系统会根据您输入的病情进行智能匹配，等待大概 30s 左右，就会给您显示匹配结果。



AI 智能分析中

正在整合匹配结果，请稍候...

分析进度

92%

AI

计算综合匹配评分...



理解病情描述

解析自然语言，提取关键疾病信息



医学语义分析

识别确诊疾病、分期及相关医学指标



检索CDE数据库

扫描12,847项在招临床试验



多维度精准匹配

评估适应症、入组标准、地理位置



生成匹配报告

按匹配度排序，整合试验详情



6、匹配结果出来后，有时候需要更精准的匹配，还需要您**补充部分信息**，根据下方的问题选择**您病情对应的具体情况**就可以，如果拿不准答案，可以选择不清楚。

AI 智能匹配

已为您分析 1 次 · 共 11 项匹配

+ 新对话

🏠 主页

11

匹配项目

84%

平均匹配度

11

立即可报名

确诊非小细胞肺癌（腺癌），54岁，男，常住北京，EGFR基因检测阳性，已完成4周期含铂化疗，近期CT显示病灶稳定

00:12

已识别疾病领域为“胸部肿瘤组、早期肿瘤组、消化肿瘤组、乳腺肿瘤组、代谢综合组”，找到 11 个相关进行中项目，最高匹配度 85%。

00:12

AI

为了提供更精准的匹配，请补充以下信息：
点击下方选项或直接输入回答

1 非小细胞肺癌的病理亚型是什么？

腺癌

鳞癌

非鳞NSCLC

大细胞/其他NSCLC

混合型

不清楚

2 当前肺癌分期/状态是什么？

IIIB期

IIIC期

IV期/转移性

术后复发

局部晚期不可手术/不可根治放化疗

不清楚

补充信息以获得更准确的匹配...

局限性

广泛期

复发性

不清楚

7、当所有补充信息也选择完成后，点击下方输入框右边的按钮，进行最后的项目匹配。

未做/无报告

EGFR 19del

EGFR L858R

EGFR T790M

EGFR C797S

ALK融合/重排

ROS1融合

RET融合

MET 14跳跃/扩增

BRAF V600E

KRAS G12C

HER2突变

NTRK融合

无驱动基因

其他/不清楚

6

若有EGFR/ALK等驱动基因，是否用过对应靶向药？是否进展？

未用过靶向药

用过一/二代EGFR-TKI后进展

用过奥希替尼/三代EGFR-TKI后进展

用过克唑替尼后进展

用过阿来替尼/布加替尼/其他ALK抑制剂后进展

因不耐受停药

不清楚

7

是否检测过PD-L1？是否接受过PD-1/PD-L1免疫治疗？

未检测PD-L1

PD-L1阴性

PD-L1 1%-49%

PD-L1 $\geq 50\%$

已用过PD-1/PD-L1

未用过免疫治疗

不清楚

全部

● 招募中

★ 高匹配

按匹配度

补充预筛问题回答：

1. 问题：小细胞肺癌属于局限期还是广泛期？

回答：患者选择“复发性”。

2. 问题：是否接受过含铂依托泊苷 ± PD-L1/PD-1治疗？治疗后多久进展？

回答：患者选择“接受过且 ≥ 6个月进展”

18-75岁

8、等待大概几秒钟后，就会出现最终的匹配结果，默认会根据您跟项目的匹配度排序，最上面展示的是跟您病情匹配度最高的；我们可以看到项目的信息，包括项目名称、适应症、

年龄要求、中心、匹配度等信息，如果您觉得这个项目比较符合您，可以点击项目下方的【查看详情】，进入到项目的详情页面了解更多项目信息。



9、进入到项目的详情页面，会有试验概括、入排标准、参与流程、联系报名等详细信息，

您可以详细了解项目的分期、试验药物、申办方、开始结束时间等信息，如果您觉得该项目符合您的要求，可以点击下方的【立即申请参与】报名。

←

试验详情

♡

● 招募中

III期

招募局部晚期头颈部鳞状细胞癌患者 | PD-1单抗

85

综合匹配度

高度匹配★

注册号
GSK_头颈鳞癌_221530_III期_2024

试验概况

入排标准

参与流程

联系报名

📄 基本信息

申办方

葛兰素史克（上海）医药研发有限公司

试验分期

III期

适应症

头颈癌

试验药物

Dostarlimab注射液

年龄要求

18岁及以上

性别要求

不限

开始时间

2024-10-01

结束时间

2026-08-31

📄 试验描述

一项在局部晚期未切除头颈部鳞状细胞癌受试者中评价放化疗后Dostarlimab序贯治疗的随机、双盲、安慰剂对照III期研究

立即申请参与

10、最后选择您的常住省市，如果还有补充的话可以在下方的【补充说明】输入框里输入，如果没有的话直接点击下方的【确认提交】。

←

试验详情

♡

● 招募中

III期

招募局部晚期头颈部鳞状细胞癌患者 | PD-1单抗

85

综合匹配度
高度匹配★

注册号
GSK_头颈鳞癌_221530_III期_2024

试验概况

入排标准

参与流程

联系报名

确认报名信息

信息将提交给研究团队进行初步筛选

用户3690 · 13260353690

试验疾病：乳腺妇瘤组

重庆市

重庆市

已选地区：重庆市/重庆市

补充说明（选填）

确认提交

11、报名成功后会有弹窗，告知【您已报名成功!】，医学老师会在 **24 小时内**联系您，您只需要耐心接听电话就可以了。

www.linchuangsy.cn 显示

您已报名成功! 请保持手机畅通，专业医学人员会在24小时内联系您。

确定