

# 我国首部《抗体药物偶联物治疗恶性肿瘤临床应用专家共识》发布

2020-12-07 16:38:19 来源：健康时报网 | 分享 | 扫描到手机

大 中 小

**阅读提要：**12月5日，中国首个《抗体药物偶联物治疗恶性肿瘤临床应用专家共识》在“国家癌症中心临床研究高峰论坛暨中国抗癌协会肿瘤药物临床研究专委会学术年会”发布，并将于明年1月发表在《中华肿瘤杂志》上。

12月5日，中国首个《抗体药物偶联物治疗恶性肿瘤临床应用专家共识》在“国家癌症中心临床研究高峰论坛暨中国抗癌协会肿瘤药物临床研究专委会学术年会”发布，并将于明年1月发表在《中华肿瘤杂志》上。

该共识由国家癌症中心、中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院药物临床试验研究中心主任徐兵河教授牵头，中国抗癌协会肿瘤药物临床研究专业委员会、国家抗肿瘤药物临床应用监测专家委员会、国家肿瘤质控中心乳腺癌专家委员会、北京市肿瘤治疗质量控制和改进中心肿瘤化疗质控专家委员会联合发起，近60位国内顶尖的恶性肿瘤临床诊疗专家及跨学科临床专家共同拟定。



徐兵河教授

据徐兵河教授介绍，抗体药物偶联物(ADC)是一类通过链接子将细胞毒性药物偶联到单克隆抗体的靶向生物药剂，这类药物既能抑制肿瘤的信号传导途径，也能直接杀伤肿瘤细胞，而且是非常精准地杀灭。近年来，ADC药物一直是肿瘤精准治疗领域的热门研究方向之一。

“ADC药物比较新，大家对这一类药物并不十分熟悉，共识就是要解决这类药物的作用机制、适应症和临床适用范围，并强化其安全性管理，因为ADC药物不仅在乳腺癌，在泌尿类肿瘤、胃癌、淋巴瘤等领域也已经有很多突破性开发成果。”

从共识中可以看到，目前全球已有8种ADC药物获批，我国有2种获批，一种是今年1月获批的恩美曲妥珠单抗，也是我国首个批准上市的ADC药物，它用于HER-2阳性晚期乳腺癌二线治疗，以及抗HER-2新辅助治疗后，仍有残存病灶的乳腺癌辅助治疗；第二种是5月获批的维布妥昔单抗，用于治疗经典型霍奇金淋巴瘤、系统性间变性大细胞淋巴瘤等，为患有难治性淋巴瘤患者带来新希望。

徐兵河教授说：“肿瘤治疗是多学科的综合治疗，除了包括传统的肿瘤内科、外科、放射治疗科外，还包括影像、诊断、病理科、药剂科及护理团队、心理健康团队等各个团队的参与。我们在共识制定中邀请中国医学科学院肿瘤医院药剂科主任李国辉教授，因为在指导用药方面我们需要听取药剂科的建议，药师参与查房等各项工作，让药物的使用更合理、更安全。ADC类药物上市后也面临多学科的合作，比如如何选择合适的人群、合适的用药时机，与放疗

## 精彩推荐



物流园疫情波及山西4地，快递从业人员防疫措施升级



山西物流疫情传播链两日关联61例阳性，涉两地



9年连登全球药销售榜首！修美乐为何中国销售不佳



仪式感拉满！多地推出核酸筛查凭证贴纸



针对患者、独居老人、特困家庭……上海这样行动



微信  
因专业而信赖



微博  
微健康，随时随地不随意



手机报  
轻松看健康

## 热词搜索

肿瘤	两性	宝宝
口腔溃疡	健康	癫痫
高血压	心脏病	医保
养生	中医	保健
孕妇	糖尿病	癌症

或其他的治疗手段如何有机配合，联合使用时的治疗顺序等，这些都需要多学科团队合力解决，多学科合作的目的是进一步提高肿瘤药物治疗效果、降低不良反应。”

## 网友评论

我来说两句 已有0条评论

验证码:

[发表评论](#) [登录](#) | [注册](#)