

中国肿瘤临床 2012, Vol. 39 Issue (19): 1446-1448 DOI: doi:10.3969/j.issn. 1000-8179.2012.19.015

综述

最新目录 | 下期目录 | 过刊浏览 | 高级检索

[an error occurred while processing this directive] [an error occurred while processing this directive]

贝伐单抗疗效预测因素的研究进展

杜 丰, 依荷芭丽·迟, 王金万

中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院(北京市100021)

Research Progression of the Predictive Factors of Bevacizumab

Feng DU, Yihebali Chi, Jinwan WANG

Beijing Cancer Hospital of the Chinese Academy of Medical Sciences and the Peking Union Medical Hospital, Beijing 100021, China

摘要

参考文献

相关文章

全文: PDF (931 KB) HTML (1 KB) 输出: BibTeX | EndNote (RIS) [背景资料](#)

摘要 贝伐单抗是全世界第一个抗肿瘤血管生成药物, 自2004年美国FDA批准上市以来引起广泛的关注和研究。目前已知其与标准化疗方案联合对于结直肠癌, 非小细胞肺癌, 肾癌等多种实体瘤有明确疗效, 能够显著延长患者生存时间, 改善生活质量。但贝伐单抗作为一种靶向治疗药物, 其针对的优势人群却始终没有明确。许多学者在此领域进行了探索, 本文将就近年关于贝伐单抗疗效预测因素的相关研究结果及存在问题加以综述。

关键词: 贝伐单抗 预测因素 VEGF通路蛋白 单核苷酸多态性

Abstract: Abstract Bevacizumab is the first drug in the world aimed at angiogenesis. Since gaining FDA approval in 2004, this drug has attracted much attention. In combination with standard chemotherapy, bevacizumab has a definitive effect on several solid tumors, such as colorectal cancer, non-small cell lung cancer, and renal cell cancer. Bevacizumab significantly prolongs and improves the quality of a patient's life. Despite the number of related studies, scientists have not yet identified who benefits the most from bevacizumab. This article reviews the accomplishments and questions of recent studies concerning the predictive factors of bevacizumab.

Key words: Bevacizumab Predictive factors VEGF signal transduction protein Single nucleotide polymorphism

收稿日期: 2012-04-25; 出版日期: 2012-10-15

通讯作者: 王金万 E-mail: Jwwang@csc.org.cn

引用本文:

· 贝伐单抗疗效预测因素的研究进展[J]. 中国肿瘤临床, 2012, 39(19): 1446-1448.

. Research Progression of the Predictive Factors of Bevacizumab[J]. Chinese Journal of Clinical Oncology, 2012, 39(19): 1446-1448.

链接本文:

http://118.145.16.228:8081/Jweb_zgzllc/CN/doi:10.3969/j.issn. 1000-8179.2012.19.015 或 http://118.145.16.228:8081/Jweb_zgzllc/CN/Y2012/V39/I19/1446

服务

[把本文推荐给朋友](#)[加入我的书架](#)[加入引用管理器](#)[E-mail Alert](#)[RSS](#)

作者相关文章

没有本文参考文献

[1] 蔡明志, 梁 寒, 综述, 潘 源, 审校. 单核苷酸多态性对消化道恶性肿瘤化疗药物反应和毒性的影响[J]. 中国肿瘤临床, 2012, 39(5): 296-300.

[2] 张洪洪, 岳丽杰, 袁秀丽, 郑苗苗, 胡椿艳, 杨春兰. GGH基因多态性研究及一个新的错义突变T191G的发现[J]. 中国肿瘤临床, 2012, 39(4): 185-188.

- [3] 祁玉娟,才保加,杨应忠,陈海军,格日力·高海拔地区**ERCC1**和**TSER**基因多态性与奥沙利铂联合希罗达治疗进展期胃癌的相关性研究[J].中国肿瘤临床,2012,39(18): 1367-1370.
- [4] 师 怡|陈 刚|林贤东|张丽媛|胡 丹|何银珠|郑雄伟. **ERCC1**基因多态性与胃癌发生发展的关系[J]. 中国肿瘤临床, 2012, 39(13): 907-910.
- [5] 朱晓灵,戴弘季,曹明丽,郑红,赵妍蕊,宋丰举,陈可欣. **CLOCK**基因单核苷酸多态性与乳腺癌易感性的病例对照研究[J]. 中国肿瘤临床, 2011, 38(3): 121-125 .
- [6] 李 凯. 抗血管生成治疗: 敢问路在何方? [J]. 中国肿瘤临床, 2011, 38(24): 1488-1490.
- [7] 金子良,陈 冲,蒋日成,李 凯. **PIM1**启动子区基因多态性与非小细胞肺癌易感性的相关性研究[J]. 中国肿瘤临床, 2011, 38(24): 1524-1527.
- [8] 赵晓辉,综述,王季堃,审校. 贝伐单抗治疗进展期非小细胞肺癌临床疗效及安全性观察[J]. 中国肿瘤临床, 2011, 38(21): 1351-1354.
- [9] 高艳,曹水,任秀宝,于津浦,张乃宁,张静. **CIK**细胞治疗转移性肾癌**48**例的疗效预测因素分析[J]. 中国肿瘤临床, 2011, 38(2): 108-111 .

友情链接



版权所有 © 2013 《中国肿瘤临床》编辑部

地址: 天津市河西区体院北环湖西路肿瘤医院内 300060

电话/传真: (022)23527053 E-mail: cjco@cjco.cn cjcotj@sina.com 津ICP备1200315号