



## 晚期胃癌患者的救命希望

今年3月，中国晚期胃癌患者盼来了希望——国家药品监督管理局正式批准欧狄沃用于治疗既往接受过两种或两种以上全身性治疗方案的晚期或复发性胃或胃食管连接部腺癌患者。

□记者 | 黄祺

3月28日，在一场特殊的云发布会上，全国三千多名医生在线关注着PD-1抑制剂欧狄沃新适应症的上市。尽管刚刚经历新冠疫情，但医生们对这款明星抗癌药获批胃癌适应症的关注并没有受到影响——参与人数远超预期。

2018年诺贝尔奖把肿瘤免疫治疗的概念带入了寻常百姓家。不同于化疗和靶向药，这种创新疗法并不直接攻击癌细胞，而是通过激活人体免疫来持续杀伤肿瘤，这种特性使之成为多种肿瘤的重要治疗选择。

PD-1抑制剂是肿瘤免疫治疗的代表药物之一。早在2014年，作为全球首个获得监管机构批准的PD-1抑制剂，欧狄沃已在全球被用于临床治疗。

2018年6月，全球生物制药公司百时美施贵宝（BMS）完成了欧狄沃在中国的上市申请，成为首个将免疫肿瘤药物惠及中国患者的企业。从提交申请到获批，用时仅7个月。

过去的两年里，欧狄沃在中国陆续获批了三个不同的瘤种：非小细胞肺癌、头颈部鳞状细胞癌、胃或胃食管连接部腺癌。尽管国内的免疫肿瘤市场已是“红海”，但欧狄沃在中国仍是获批瘤种最多，也是目前唯一覆盖中国前两大瘤种（肺癌和胃癌）的PD-1抑制剂。

新适应症上市后，《新民周刊》对BMS中国大陆及香港地区总裁陈思渊进行了专访。她表示，欧狄沃于3月按计划扩大适应症至晚期胃癌，彰显了中国政府将创新药物惠及患者的速度和力度，也表明了BMS推动中国高发疾病领域治疗发展的决心和诚心。同时，她也非常欣喜地看到，中国癌症基金会在获批的第二天就发布了“欧狄沃患者援助项目”新增胃或胃食管连接部腺癌适应症的通知。“首次3+3，后续3+4循环”的方案意味着符合条件的晚期胃癌患者可以第一时间通过援助项目获益。