

突变。

靶向治疗是目前 EGFR 突变患者最有效的治疗方法。今年，罗氏诊断新一代 cobas EGFR V2 检测试剂盒针对血浆样本的适应证正式在中国获批，这使得这款产品成为可以使用组织和血浆两种检测样本的肿瘤基因检测产品，为无法通过手术获得肿瘤组织样本的患者带来新的希望。该产品也是同时被中国国家药品监督管理局和美国 FDA 批准用于特罗凯®、泰瑞沙®及易瑞沙®等 EGFR 靶向药物的伴随诊断检测，这些药物均可用于 EGFR 突变阳性非小细胞肺癌的一线治疗。

肿瘤免疫治疗自问世以来受到了广泛的关注，也让癌症患者寄予厚望。尤其是这两年肿瘤免疫治疗药物在中国陆续获批上市引发社会关注，PD-L1 已经成了大家耳熟能详的热词。

精准检测是实现精准医疗的第一步，罗氏诊断此次展出的 VENTANA PD-L1 (SP263) 检测试剂盒，可用于检测肺癌和尿路上皮癌的 PD-L1 表达，关联主流的 3 种免疫治疗药物，是目前国际上关联免疫治疗药物最多的伴随诊断产品，这款检测有望明年初在中国获批上市。

另一款新产品 VENTANA PD-L1(SP142) 检测试剂盒，是全球首个获批的三阴性乳腺癌免疫治疗的伴随诊断检测产品。长期以来化疗几乎是转移性三阴性乳腺癌患者的唯一治疗方法，直到最近，罗氏诊断的 PD-L1 (SP142) 伴随诊断和罗氏制药的 Tecentriq 免疫治疗药物的出现，让三阴性乳腺癌患者获得了新的希望。

罗氏诊断在进博会上发布的这一系列体外诊断新产品，无疑将进一步推动癌症管理的精准化和个性化治疗的实现。

数字化产品让肿瘤多学科会诊团队充满期待

现代医疗，从单纯关注技术，发展到了对整个诊疗过程的优化，越来越多的医生发现，医疗机构提供的诊疗方式，也会明显影响治疗效果。

进博会上，罗氏诊断中国总经理姚国樑先生宣布，罗氏诊断在中国市场上做出新的尝试，推出 Navify Tumor Board 肿瘤多学科会诊平台。他介绍，此次发布的肿瘤诊疗全程管理解决方案致力于借助创新的体外诊断产品组合，为广大肿瘤病患带来更为精准的个体化医疗选择，提升肿瘤疾病诊疗效果，帮助患者更快、更准确地接受治疗。

复旦大学附属肿瘤医院医务部主任、病理科主任医师、博



复旦大学附属肿瘤医院医务部主任、病理科主任医师、博士生导师盛伟琪教授与罗氏中国总经理姚国樑先生对话。

士生导师盛伟琪教授在当天的发布会上表示，病理科医生非常需要通过数字化的平台，得到检测数据，帮助他们做出更加准确的病理结论。“随着精准诊疗时代的到来，临床和患者对病理检测的要求也越来越高，精确、高效、规范的病理诊断至关重要。因此，我们需要加大软硬件投入力度并推进检测技术更新。”

肿瘤多学科会诊平台的推出标志着罗氏诊断积极探索数字化转型，研发更多可用于支持临床决策的数字化产品。最新的 Navify Tumor Board 肿瘤多学科会诊平台是罗氏第一款数字化产品，不仅能协助肿瘤多学科团队的医生完成患者所有相关临床数据的整理，还可通过强大的数据库，提供全球最新的临床指南、临床研究等资料并不断更新，成为参与肿瘤多学科会诊医生们的“智库”，为肿瘤患者制定更加精准的个体化诊疗方案。据介绍，该平台目前正积极配合中国国家药品监督管理局的审核，即将推向中国市场。

罗氏诊断在进博会上推出的一系列新产品，不仅体现出这家企业的持续创新能力，也显示出企业对中国市场的关注。罗氏诊断近年来在华投资不断加码，去年 10 月，罗氏公司投资约 4.5 亿瑞士法郎（约 25 亿元人民币）的罗氏诊断亚太生产基地在苏州工业园区正式落成。苏州生产基地是罗氏诊断全球第八大生产基地，也是亚太首个生产基地。新的生产基地可以为中国及亚太区的实验室、医院持续、稳定地提供百余种高品质生化和免疫检测与产品。

罗氏诊断中国总经理姚国樑先生表示：“我们非常重视进博会这一全球化的贸易交流平台，希望通过此次盛会，加速更多创新体外诊断技术在中国的落地，惠及更多中国患者。”