

比较健择-铂类联合方案与其他含铂化疗方案

治疗非小细胞肺癌的荟萃分析结果

[2005-03-01] 一个荟萃分析比较了健择含铂方案和其他含铂方案治疗晚期非小细胞肺癌的疗效，涉及 13 个临床试验共 4556 例病例，结果显示健择含铂方案的总生存期和中位无病生存期均优于其它方案，且有显著统计学意义。这个分析结果已发表在本月的由国际肺癌研究协会(IASLC)主办《肺癌》杂志上。

荟萃分析是将数个临床研究的结果通过统计学方法汇总计算成一个结果，这个方法可以增加样本的数量，并且计算出的结果更具有统计学上的说服力，当然荟萃分析结果也受到一些已发表数据和病人种群的影响。

铂类药物包括顺铂和卡铂，是所谓的第一代抗肿瘤药物，通常和其他新药联合用药以改善病人的预后。

这个荟萃分析的结果显示，健择-铂类方案治疗组的总生存期优于对照组（风险比 0.90）（ $p < 0.001$ ），也就是说一年后生存受益率两组比较分别为 38.9%和 35%。分析资料还证实，健择-铂类治疗组病人和其他方案治疗组病人的中位无病生存期分别为 5.1 个月和 4.4 个月。这两个分析结果均有显著的统计学意义。

很多著名的肿瘤学家和统计学家参与了这个由礼来公司支助并由第三方的临床研究机构进行数据分析的全球性课题研究，当然还依赖一些临床研究机构所提供的确凿的分析结果。这个荟萃分析的结果进一步确立了健择在全球范围作为非小细胞肺癌标准治疗药物的地位。

以往许多III期临床随机研究显示健择的疗效优于泰素、泰索帝或诺维本，这些分析资料进一步证实了这个结果。由于肺癌成为全球癌症的头号杀手，这个结果是循证医学的一个重要依据，有助于肿瘤科医生对临床用药作出选择。

文章综合回顾了 13 个临床随机研究已发表的结果，均为健择加顺铂或卡铂方案与其他含铂方案作比较的研究。根据这些资料对总生存期和无病生存期进行荟萃分析。13 个临床试验中共有 17 个含铂方案作为对照治疗组。

"这个研究结果更加巩固了健择在临床的标准地位。"礼来公司肿瘤事业部总监王忠林博士说，"我们坚信这些资料佐证了健择作为非小细胞肺癌一线治疗用药的临床价值，更坚定了我们的信念--临床医生选择健择为主的化疗方案能达到他们所预期的治疗目的。"

健择

健择已经在 90 多个国家获准上市。在全球已作为胰腺癌标准治疗用药。健择在很多国家还作为非小细胞肺癌和膀胱癌的标准治疗用药。健择-顺铂联合用药最近在许多国家已获准用于治疗非小细胞肺癌，一些国家还批准健择单药治疗非小细胞肺癌。在一些欧洲国家健择还获准用于治疗乳腺癌。健择是一种核苷类药物，能阻断 DNA 产生的过程，通过这种方式，健择抑制癌细胞的复制，从而减缓或阻止肿瘤的生长。

#