

·指南与共识·

IV期原发性肺癌中国治疗指南(2026版)

中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会 中国医师协会肿瘤医师分会

通信作者:石远凯,国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室,北京 100021, Email:syuantkai@cicams.ac.cn,航天中心医院肿瘤中心,北京 100049, Email:shiyuantkai@asch.net.cn

【摘要】 原发性肺癌(以下简称肺癌)是中国发病率和死亡率最高的恶性肿瘤。2022年中国肺癌新发病例约106.06万例,死亡约73.33万例。虽然人们对肿瘤筛查和早诊的意识有所提高,但大部分肺癌患者就诊时已是IV期。以全身治疗为主的多学科综合治疗是IV期肺癌患者的治疗原则,化疗是IV期肺癌治疗的基石,但疗效欠佳。近年来,随着分子靶向治疗、免疫治疗的飞速发展,IV期肺癌的治疗理念在不断更新,患者的治疗效果得到了很大改善。为了及时更新国内外IV期肺癌的治疗进展,进一步提高中国IV期肺癌患者的规范化诊疗水平,中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会和中国医师协会肿瘤医师分会组织专家编写了《IV期原发性肺癌中国治疗指南(2026版)》。指南在《IV期原发性肺癌中国治疗指南(2021年版)》《IV期原发性肺癌中国治疗指南(2023年版)》和《IV期原发性肺癌中国治疗指南(2024年版)》的基础上对2025年10月31日之前获得中国国家药品监督管理局批准上市的新药、新治疗方案和新适应证进行了系统、全面地更新。指南涵盖了IV期肺癌诊治过程中常见的临床问题和相应指导建议,旨在对IV期肺癌临床诊疗工作提供帮助,全面提高中国IV期肺癌规范化诊治水平,以期延长IV期肺癌患者生存时间、改善生活质量。

【关键词】 肺肿瘤; 诊断; 治疗; 规范

基金项目:重大新药创制科技重大专项(2017ZX09304015)

实践指南注册:国际实践指南注册与透明化平台(PREPARE-2025CN892)

China clinical practice guideline for stage IV primary lung cancer (2026 edition)

Medical Oncology Branch of China International Exchange and Promotive Association for Medical and Health Care, Chinese Association for Clinical Oncologists

Corresponding author: Shi Yuankai, Department of Medical Oncology, Beijing Key Laboratory of Key Technologies for Early Clinical Trial Evaluation of Innovative Drugs for Major Diseases, National Cancer Center/National Clinical Research Center for Cancer/Cancer Hospital, Chinese Academy of Medical Sciences & Peking Union Medical College, Beijing 100021, China, Email: syuantkai@cicams.ac.cn, Cancer Center, Aerospace Central Hospital, Beijing 100049, China, Email: shiyuantkai@asch.net.cn

【Abstract】 Primary lung cancer (abbreviated as lung cancer) stands as the most prevalent malignant disease and the leading cause of cancer-related death in China, with an estimated 1.06 million new cases and 733 300 deaths in 2022. Despite increased public awareness of cancer screening and early diagnosis, most of lung cancer patients are in stage IV when diagnosed. Multi-disciplinary treatment based on systemic therapy is the treatment principle for patients with stage IV lung cancer. Chemotherapy remains the cornerstone, but its effectiveness is still unsatisfactory. In recent years, with the rapid development of molecular targeted therapy and

DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20250619-00283

收稿日期 2025-06-19 本文编辑 殷宝侠

引用本文:中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会,中国医师协会肿瘤医师分会. IV期原发性肺癌中国治疗指南(2026版)[J]. 中华肿瘤杂志, 2026, 48(1): 1-43. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20250619-00283.



中华医学杂志社

Chinese Medical Association Publishing House

版权所有 违者必究



immunotherapy, the treatment paradigm for stage IV lung cancer has been continually evolving, leading to significant improvements in patient treatment outcomes. To ensure timely updates on the global progress in the treatment of stage IV lung cancer and further improve the level of standardized diagnosis and treatment of stage IV lung cancer in China, the Medical Oncology Branch of China International Exchange and Promotive Association for Medical and Health Care and the Chinese Association for Clinical Oncologists organized experts to compile "China clinical practice guideline for stage IV primary lung cancer (2026 edition)". This guideline systematically and comprehensively updates new drugs, new treatment regimens, and new indications approved by the China National Medical Products Administration before October 31, 2025, based on the "Clinical practice guideline for stage IV primary lung cancer in China (2021 version)", the "Clinical practice guideline for stage IV primary lung cancer in China (2023 edition)" and "China clinical practice guideline for stage IV primary lung cancer (2024 edition)". This guideline covers common clinical issues and corresponding guidance in the diagnosis and treatment process of stage IV lung cancer. This guideline aims to provide help for the clinical practice of stage IV lung cancer, comprehensively improve the standardized diagnosis and treatment level in China, prolong the survival time of patients with stage IV lung cancer, and improve their quality of life.

【Key words】 Lung neoplasms; Diagnosis; Therapy; Guidelines

Fund program: National Science and Technology Major Project for Key New Drug Development (2017ZX09304015)

Practice guideline registration: Practice Guideline Registration for Transparency(PREPARE-2025CN892)

原发性肺癌(以下简称肺癌)是中国发病率和死亡率最高的恶性肿瘤,分为非小细胞肺癌(non-small cell lung cancer, NSCLC)和小细胞肺癌(small cell lung cancer, SCLC)。NSCLC 占全部肺癌的 85%,包括腺癌、鳞状细胞癌(鳞癌)等病理亚型^[1]。国家癌症中心发布的数据显示,2022 年中国新发肺癌病例约为 106.06 万例,发病率为 75.13/10 万,居恶性肿瘤发病率第 1 位;其中男性新发肺癌病例 65.87 万例,发病率为 91.36/10 万,居恶性肿瘤第 1 位;女性新发肺癌病例 40.19 万例,发病率为 58.18/10 万,居恶性肿瘤第 1 位^[2]。2022 年中国肺癌死亡人数约为 73.33 万例,死亡率为 51.94/10 万,居恶性肿瘤死亡率第 1 位;其中男性肺癌死亡病例 51.59 万例,死亡率为 71.55/10 万,居恶性肿瘤死亡率第 1 位;女性肺癌死亡病例 21.74 万例,死亡率为 31.47/10 万,居恶性肿瘤死亡率第 1 位^[2]。

国际肺癌研究协会(International Association for the Study of Lung Cancer, IASLC)2023 年制定了第 9 版肺癌 TNM 分期^[3]。美国医疗保险监督、流行病学和最终结果数据库显示,初诊时 57% 的肺癌患者已经发生了远处转移^[4]。中国 2005—2014 年肺癌流行病学调查数据显示,在 2 382 例肺癌患者中,初诊时 III B ~ IV 期患者占比 46.6%^[5]。前瞻性临床研究结果显示,2015—2017 年中国不可切除的 III B ~ IV 期 NSCLC 患者的中位总生存时间(overall survival, OS)为 23.2 个月^[6]。回顾性临床研究结果

显示,2011—2018 年中国医学科学院肿瘤医院诊治的 358 例广泛期 SCLC 患者的中位 OS 为 14 个月^[7]。因此,IV 期肺癌患者的治疗是肺癌治疗体系的重要组成部分,也是近年来肺癌治疗领域研究进展最多的部分。病理诊断是肺癌诊断的金标准,基于遗传特征的分子分型使 IV 期肺癌的治疗步入了个体化分子靶向治疗时代^[8],2015 年 WHO 发布了新的肺肿瘤组织学分类^[9]。与 2004 年版分类相比,其中一项最主要的变化就是在 IV 期肺癌患者的个体化治疗策略中强调了分子遗传学的价值。近年来,中国新药研发快速发展^[10-12]。以程序性死亡受体 1(programmed cell death 1, PD-1)和程序性死亡受体配体 1(programmed cell death-ligand 1, PD-L1)为靶点的免疫检查点抑制剂(immune checkpoint inhibitor, ICI)取得了令人瞩目的成果,使肺癌进入免疫治疗时代^[13]。为了及时反映国内外 IV 期肺癌诊断和治疗的新进展,进一步规范和提高中国 IV 期肺癌的诊断和治疗水平,改善患者预后,中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会和中国医师协会肿瘤医师分会组织专家对《IV 期原发性肺癌中国治疗指南(2021 年版)》《IV 期原发性肺癌中国治疗指南(2023 年版)》和《IV 期原发性肺癌中国治疗指南(2024 版)》^[14-16]的部分内容进行了更新,更新内容包括 2025 年 10 月 31 日之前获得中国国家药品监督管理局(National Medical Products Administration, NMPA)批准上市的新药、治疗方案和新适应证,编



写了《Ⅳ期原发性肺癌中国治疗指南(2026版)》。

一、方法学

1. 指南专家组构成:本指南专家组成员由中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会和中国医师协会肿瘤医师分会组织来自肿瘤科、肿瘤内科、呼吸与危重症医学科、呼吸内科、胸外科、放疗科、病理科、感染科、临床药理中心等科室的专家组成。

2. 文献检索和文献纳排标准:本指南以“肺癌”和“lung cancer”作为关键词在中国知网、万方数据知识服务平台、Pubmed、American Association for Cancer Research Annual Meeting、American Society of Clinical Oncology Annual Meeting、European Society for Medical Oncology Congress 和 World Conference on Lung Cancer 进行检索,纳入了截至2025年8月31日关于肺癌的Ⅰ~Ⅲ期关键临床研究、荟萃分析、病例报告等文献。

3. 临床问题遴选和确定:通过文献调研和专家咨询进行临床问题收集、汇总,构建初始临床问题表格,并将临床问题表格通过电子邮件发送给指南专家组成员,根据德尔菲法收集各位专家对临床问题和结局重要性的评分。7~9分代表至关重要,4~6分代表中等重要,1~3分代表不太重要。根据各位专家对临床问题的重要性评分确定本指南最终纳入的临床问题。

4. 证据级别和推荐类别标准:本指南的证据级别和推荐类别标准参考美国国家综合癌症网络指南,详见表1。

5. 指南推荐意见的形成与确定:本指南专家组成员均通过电子邮箱参与本指南推荐意见的投票,若超过2/3的专家同意该条推荐意见,则达成共识;对于未达成共识的推荐意见,则根据专家意见修改后进行第2轮专家投票,直到达成共识。

6. 指南使用者和目标人群:本指南供中国的肿瘤科医师和涉及Ⅳ期原发性肺癌患者诊疗的相关学科医师参考。

二、临床表现

Ⅳ期肺癌患者可出现刺激性干咳、咯血、胸痛、

发热和气促等。当肿瘤在胸内蔓延侵及周围组织时,可出现喉返神经压迫、上腔静脉阻塞综合征、霍纳氏综合征、胸腔积液和心包积液等病理性改变导致的临床症状。远处转移至脑、骨、肝、肾上腺及其他器官时,可导致相应器官转移的临床表现。部分患者可出现副肿瘤综合征,包括库欣综合征、抗利尿激素分泌异常综合征、高钙血症、类癌综合征和继发增殖性骨关节病等,甚至有少数患者以恶液质状态为首发临床表现。

三、体格检查

除肺癌局部侵犯和远处转移导致的体征外,部分Ⅳ期肺癌患者可出现杵状指(趾)、男性乳腺增生、皮肤黝黑或皮炎、共济失调和声音嘶哑等征象。体检发现声带麻痹、上腔静脉阻塞综合征和霍纳氏综合征等表现时,需警惕肺癌局部侵犯及转移。如患者出现皮下结节和锁骨上淋巴结肿大等需除外转移;出现下肢不对称性肿胀或压痛需注意是否存在下肢深静脉血栓,并警惕肺栓塞的发生。

四、辅助检查

(一)实验室检查

1. 一般检查:患者在治疗前应该行血常规、肝肾功能等实验室检查,必要时行甲状腺功能和心肌标志物检查,以评估患者身体状况以及是否适于采取相应的治疗措施。对于进行有创检查或手术治疗的,还需行凝血功能检测以及肝炎病毒、梅毒、艾滋病检查,以明确是否存在相应传染性疾病病原携带或疾病状态。

2. 肿瘤标志物:肺癌相关血清肿瘤标志物包括癌胚抗原、糖类抗原(carbohydrate antigen, CA)125、CA153、CA19-9、细胞角蛋白19片段和鳞状上皮细胞癌抗原等。SCLC具有神经内分泌特点,与促胃泌素释放肽前体、神经元特异性烯醇化酶、肌酸激酶BB以及嗜铬蛋白A(chromogranin A, CgA)等相关。肿瘤标志物可以作为诊断、监测治疗反应和早期复发的辅助指标,联合检测可以提高其在临床应用中的灵敏度和特异度。

3. 血清表皮生长因子受体(epidermal growth factor receptor, EGFR)基因突变检测:与肿瘤组织相比,循环肿瘤DNA(circulating tumor DNA, ctDNA)中EGFR基因突变检测具有高度特异性。IGNITE、IPASS和IFUM研究的特异度分别为100%、99.8%和97.2%,但灵敏度相对较低,分别为43.1%、65.7%和49.6%^[17-19]。欧洲药品管理局2014年9月25日批准,当难以获取肿瘤组织样本

表1 指南推荐级别

推荐级别	证据级别
1类推荐	高证据级别,专家组一致推荐
2A类推荐	证据级别稍低,专家组一致推荐
2B类推荐	证据级别稍低,部分专家推荐
3类推荐	证据级别低,专家分歧大



时,可采用外周血 ctDNA 作为补充标本评估 EGFR 基因突变状态,以明确可能从吉非替尼治疗中获益的 NSCLC 患者。原中国国家食品药品监督管理总局(China Food and Drug Administration, CFDA)于 2015 年 2 月 13 日批准吉非替尼说明书进行更新,在推荐所有 NSCLC 患者的肿瘤组织均应该进行 EGFR 基因突变检测基础上,补充了如果肿瘤标本不可评估,可使用从血液(血浆)标本中获得的 ctDNA 进行评估,以明确最可能从吉非替尼治疗中受益的 NSCLC 患者。因此,血液(血浆)标本检测 ctDNA 评估 EGFR 基因突变状态是选择 EGFR 酪氨酸激酶抑制剂(tyrosine kinase inhibitor, TKI)治疗的补充检测手段。

(二)影像检查

肺癌的影像检查方法主要包括 X 线胸片、CT、MRI、超声、核素显像和正电子发射计算机断层扫描(positron emission tomography-computed tomography, PET-CT)等方法,主要用于 IV 期肺癌诊断、分期、再分期、疗效监测和预后评估等。

1. 胸部 X 线检查:胸部 X 线由于分辨率低,容易造成误诊和漏诊,因此,目前不推荐胸部 X 线作为 IV 期肺癌治疗前后的常规检查方法。

2. 胸部 CT 检查:胸部 CT 对于 IV 期肺癌诊断、分期、疗效评价及治疗后随访具有重要意义,是肺癌最主要和最常用的影像检查方法。无注射碘造影剂禁忌证的患者一般应该进行增强 CT 检查,以区别肿瘤病灶与邻近的血管和软组织、观察大血管受侵等。建议用螺旋 CT 常规以 5 mm 层厚扫描;若需要行大血管、气道、肺病变多平面重组和三维重建以及药物临床试验需要精确评估疗效,建议加做 ≤ 1.25 mm 连续层厚重建(CT 薄层重建)。对于疗效评估,常规需要在固定的窗宽和窗位(如肺窗或者纵隔窗)测量病灶。还可用于 CT 引导下穿刺活检以及术前小结节定位。

3. MRI 检查:MRI 特别适用于判定脑、脊柱有无转移。另外,MRI 检查可用于判定胸壁或纵隔是否受侵,显示肺上沟瘤与臂丛神经及血管的关系。对于有注射碘造影剂禁忌证、不能行增强 CT 检查的患者,MRI 是观察纵隔、肺门大血管受侵情况以及淋巴结肿大的首选检查方法。

4. 超声检查:超声主要用于发现腹部实性重要器官以及腹腔、腹膜后淋巴结有无转移,也用于双侧锁骨上淋巴结的检查。超声还常用于胸腔积液和心包积液抽取时的定位、超声引导下的胸腔或心

包积液穿刺引流,亦可以用于引导穿刺活检(有肺气或骨骼遮挡时不适合)。

5. 放射性核素骨扫描检查:放射性核素骨扫描是用于判断肺癌骨转移的常规检查方法。当骨扫描检查提示骨可疑转移时,对可疑部位进行 MRI、CT 或 PET-CT 等检查验证,并判断局部转移病变增生或破坏改变及程度。

6. PET-CT 检查:PET-CT 是肺癌诊断、分期与再分期、疗效评价和预后评估的有效方法之一,但是其假阴性和假阳性率均较高。对于 PET-CT 报告椎体转移者,建议应用椎体增强 MRI 检查排除或确定是否有椎体转移;对于 PET-CT 报告骨盆转移者,建议应用骨盆增强 CT 检查排除或确定是否有骨盆转移;对于 PET-CT 报告脑转移者,建议应用头颅增强 MRI 或 CT 检查排除或确定是否有颅内转移。对于 PET-CT 报告怀疑腹部器官(如肾上腺)转移者,建议应用腹部增强 CT 或 MRI 检查排除或确定是否有腹部器官转移。

(三)内窥镜检查

内窥镜检查可以获取细胞学和组织学诊断,主要包括支气管镜检查、经支气管针吸活检术(trans bronchial needle aspiration, TBNA)、超声支气管镜引导的 TBNA、支气管内镜超声波检查法、经支气管肺活检术、支气管镜下冷冻活检、电磁导航支气管镜、纵隔镜检查 and 胸腔镜检查。

(四)重要脏器功能检查

1. 骨髓造血功能:大多数化疗药物会损伤骨髓造血功能,主要表现为中性粒细胞减少、血小板减少和贫血。在化疗前应该进行血常规检查,以了解骨髓造血功能,根据检查结果决定患者是否可以接受化疗。在化疗过程中应该定期监测血常规,根据血常规变化给予适当治疗,并调整化疗药物给药剂量和治疗周期。靶向治疗和免疫治疗药物也会对骨髓造血功能产生不同程度的损伤,同样应该予以重视。

2. 心脏功能:心肌标志物(肌酸肌酶同工酶、心肌肌钙蛋白 T、心肌肌钙蛋白 I)、心电图、超声心动图和放射性核素心脏扫描是监测心脏功能的常用方法。化疗药物、靶向治疗药物和 ICI 均有可能导致心脏功能损伤,所以 IV 期肺癌患者,尤其是既往有心脏基础疾病的肺癌患者,应该在治疗开始前进行心脏功能检查,根据检查结果决定患者是否可以接受治疗。在治疗过程中应该定期监测心脏功能,根据心脏功能变化给予相应处置,并对治疗方案进



行调整。

3. 肺脏功能:外周血氧饱和度、动脉血气分析和肺功能检查是评估肺脏功能的常用检查方法。由于原发疾病的影响,Ⅳ期肺癌患者往往会存在一定程度的肺脏功能损伤,对于已经有咳嗽、喘憋或呼吸困难等呼吸道症状的患者,肺脏功能损伤程度较无症状者更加明显。在抗肿瘤治疗开始前进行肺脏功能检查可以帮助医师了解患者的肺脏功能状态,根据检查结果决定患者是否可以接受治疗,治疗过程中监测肺脏功能状态可以帮助医师了解治疗药物对肺脏功能的损害程度,从而及时调整治疗方案。

4. 肝肾功能:肝酶、血清白蛋白、血肌酐、内生肌酐清除率和尿蛋白等是评估肝肾功能的常用指标。多种类型的抗肿瘤药物均可引起患者肝肾功能损伤,在抗肿瘤治疗开始前应该进行血生化及尿常规检查以了解患者肝肾功能状态,根据检查结果决定患者是否可以抗肿瘤治疗。在治疗过程中应该定期监测肝肾功能状态,根据肝肾功能检查结果了解药物对肝肾功能的损害程度,从而及时调整治疗方案。

5. 内分泌功能:甲状腺功能、肾上腺功能、垂体功能和胰腺功能等相关检查是评估内分泌功能的常用指标。ICI,如PD-1单抗或PD-L1单抗等均可引起患者内分泌器官损伤,导致内分泌激素分泌异常,引起相应症状。在开始应用ICI治疗前,应该进行甲状腺功能、肾上腺功能、垂体功能和胰腺功能等相关检查,了解患者内分泌功能状态,根据检查结果决定患者是否可以接受ICI治疗。在治疗过程中应该定期监测上述指标,根据检查结果调整治疗方案,如果患者内分泌功能出现异常,应该进行相应处理。

(五)其他检查技术

痰和肺泡灌洗液及浆膜腔积液细胞学检查、经胸壁肺内肿物及纵隔肿瘤穿刺针吸活检术、胸腔穿刺术、胸膜活检术、浅表淋巴结和皮下转移结节活检术等均是Ⅳ期肺癌诊断的重要方法。

五、病理诊断

(一)标本固定标准

使用4%甲醛固定液,避免使用含有重金属的固定液,固定液量应该 $\geq$ 所固定标本体积的10倍,常温固定。标本从离体到固定时间不宜 >30 min。活检标本直接放入固定液,支气管镜活检标本的固定时间为6~24 h,手术切除标本的固定时间为

12~48 h。不同类型细胞学标本制片固定应该采用95%乙醇固定液,时间不宜 <15 min,或采用非妇科液基细胞学固定液,固定时间和方法按照说明书操作。所有细胞学标本应该尽量制作甲醛固定石蜡包埋细胞学蜡块。将细胞学标本离心沉淀置于包埋盒中,后续操作与组织学标本制作蜡块流程相同。

(二)标本大体描述及取材要求

活检标本核对无误后将送检组织全部取材。

(三)取材后标本处理原则和保留时限

取材剩余组织保存在标准固定液中,并始终保持充分的固定液量和甲醛浓度,以备在病理诊断报告签发后接到临床反馈信息时复查大体标本或补充取材。剩余标本处理的时限建议在病理诊断报告签发1个月后未接到临床反馈信息、未发生因外院会诊意见分歧而要求复审等情况后,由医院自行按相关流程处理。

(四)组织病理诊断

小的组织标本用于肺癌病理诊断主要解决有无肿瘤及肿瘤类型,对于形态不典型的患者或不能手术切除的晚期患者,病理诊断需结合免疫组织化学(immunohistochemistry, IHC)染色尽可能进行亚型分类,尽量避免使用“NSCLC-非特殊类型”的诊断。腺癌与鳞癌鉴别的IHC标志物宜选用TTF-1、Napsin-A、P40和CK5/6;神经内分泌肿瘤标志物宜选用CD56、Syn、CgA、Ki-67和INSM1,在具有神经内分泌形态学特征基础上,至少有1种神经内分泌标志物明确为阳性,阳性细胞数 $>10\%$ 肿瘤细胞量才可以诊断为神经内分泌肿瘤;细胞内黏液物质的鉴别宜进行黏液卡红染色、阿利新蓝-过碘酸-雪夫特殊染色;可疑累及胸膜时应该进行弹力纤维特殊染色确认。

(五)病理报告内容

病理报告的临床信息包括姓名、性别、年龄、病历号、送检科室、病变部位、活检方式或手术方式、相关肿瘤史和治疗史。大体描述内容包括标本类型、肿瘤大小、与支气管或胸膜的关系、其他伴随病变或多发病变、切缘。诊断内容包括肿瘤部位、组织学亚型。

(六)分子病理检测

对于Ⅳ期NSCLC中的肺腺癌、含腺癌成分的其他类型肺癌、小的组织标本诊断或不吸烟的鳞癌患者,应该在诊断的同时常规进行EGFR基因突变、间变性淋巴瘤激酶(anaplastic lymphoma kinase,



ALK)融合基因、ROS1 融合基因、RET 融合基因、MET 基因 14 号外显子跳跃突变、BRAF 基因 V600E 突变、NTRK 融合基因、KRAS 基因突变、人表皮生长因子受体 2 (human epidermal growth factor receptor 2, HER-2) 基因突变、MET 基因扩增、PD-L1 蛋白表达、HER-2 蛋白表达等分子检测。有条件的患者建议进行二代测序(next generation sequencing, NGS)检测, NGS 技术可以一次性进行多个基因变异的同时检测。手术切除标本和活检标本是常见的用于基因变异检测的标本类型, 建议优先选择组织标本进行检测, 规范处理的组织标本可以满足检测要求。原发灶和转移灶的组织标本均可以用于基因变异检测, 细胞学标本也可以用于基因变异检测。值得注意的是, 骨转移瘤标本通常需要进行脱钙处理, 可能影响分子病理检测结果, 需要谨慎选择。无论采用哪种标本类型, 均应该保证足够的肿瘤细胞数量, 尽量排除非肿瘤组织和细胞。石蜡组织切片厚度一般为 $(5\pm 1)\mu\text{m}$ 。应该规范不同标本的处理方法, 组织标本的固定应该使用 4% 甲醛固定液, 避免使用酸性及含有重金属离子的固定液。活检组织标本一般固定 6~24 h, 手术切除标本需要固定 12~48 h。肿瘤组织切片应该由病理医师审阅复核, 评估肿瘤细胞含量, 必要时在显微镜下定位标出肿瘤组织区域, 进行人工切割刮取组织, 以保证有足量的肿瘤细胞提取 DNA。对于肿瘤细胞数量不达标的样本应该重新采集。进行分子病理检测时, 肿瘤组织标本的和质量控制均应该由有经验的病理科医师负责, 所有标本均应该在尽量短的时间内进行检测, 在进行切片时应该有措施避免不同患者病理组织间的交叉污染。检测报告单应该包括患者的基本个人信息、病历号、病理诊断、标本类型、肿瘤细胞含量(例如肿瘤细胞数量或百分比)、检测方法和检测结果, 同时标明标本接收日期和报告日期, 由检测员和另一位有经验的医师审核并出具报告。检测结果中基因变异类型应该采用国际通用的人类基因组变异协会命名法则命名。

1. EGFR 基因突变检测^[20]: EGFR 基因突变最常用的检测方法是扩增阻遏突变系统(amplification refractory mutation system, ARMS)。建议使用中国 NMPA 批准上市的 EGFR 基因突变检测试剂盒。NGS 技术可以对 IV 期 NSCLC 患者的肿瘤组织或血液进行多基因检测, 其临床应用不仅能节省检测样本, 还能够提高检测效率。第一代、

第二代 EGFR-TKI 治疗失败的患者, 在允许的情况下应该再次进行肿瘤组织活检, 明确病变组织学类型, 如果为 NSCLC, 建议进行 EGFR T790M 基因突变检测。对于无法获取肿瘤组织的患者, 可以用外周血提取 ctDNA 进行 EGFR T790M 基因突变检测, 常用方法包括 ARMS、Super-ARMS 和 NGS 等。当没有 EGFR T790M 基因突变的证据时, 可以进行其他耐药相关基因的检测, 如 MET 基因扩增、HER-2 基因扩增、RET 融合基因等。

2. ALK 融合基因检测^[20]: ALK 融合基因检测方法主要有荧光原位杂交(fluorescence in situ hybridization, FISH)、IHC、实时荧光定量反转录聚合酶链反应(real-time quantitative reverse transcription polymerase chain reaction, RT-qPCR)和 NGS 等。FISH 能够特异和灵敏地检测出 ALK 融合基因, 是检测 ALK 融合基因的经典方法, 在克唑替尼上市时被美国食品药品监督管理局(Food and Drug Administration, FDA)批准为 ALK 融合基因阳性 NSCLC 的伴随诊断方法。FISH 探针包括分离探针和融合探针, 分离探针与克唑替尼疗效显示较好的相关性。RT-qPCR 能够灵敏地检测出已知类型的融合基因。CFDA 批准的 IHC 技术平台与 FISH 具有高度的检测一致性。NGS 在检测已知或未知 ALK 融合基因的同时, 还能发现 ALK 融合基因具体位点、耐药突变以及其他驱动基因变异。分离探针标记的 FISH、经中国 NMPA 批准的 RT-qPCR、IHC 技术平台和 NGS 技术均可以用于 ALK 融合基因检测, 其他 IHC 检测平台可以成为 ALK 融合基因的初筛手段, 建议采用 FISH、RT-qPCR 或 NGS 方法确认。在检测报告中需要注明检测方法、检测平台, FISH 法需要注明肿瘤细胞数及阳性细胞比例。对患者和标本等信息的要求同 EGFR 基因突变检测部分。

3. ROS1 融合基因检测: ROS1 融合基因检测方法有 FISH、RT-qPCR 和 IHC。但 ROS1 IHC 结果不能直接指导临床用药。ROS1 IHC 检测结果阳性的患者, 需要进一步进行 RT-qPCR 或 FISH 检测确认。ROS1 融合基因检测的具体方法详见《ROS1 阳性非小细胞肺癌诊断病理专家共识》^[21]。

4. RET 融合基因检测: RET 融合基因检测方法包括 FISH、RT-qPCR、IHC 和 NGS, 具体方法详见《中国非小细胞肺癌 RET 基因融合临床检测专家共识》^[22]。

5. MET 基因 14 号外显子跳跃突变: MET 基因



检测方法包括 RT-qPCR、DNA-NGS 或 RNA-NGS 等。具体检测方法详见《非小细胞肺癌 MET 临床检测中国专家共识》^[23]。

6. BRAF 基因突变检测: BRAF 基因中 BRAF V600 的突变导致了第 600 位氨基酸的改变, 对于这部分患者, 联合应用 BRAF 抑制剂和 MEK 抑制剂的疗效较好。目前用于 BRAF 基因突变检测的常用方法有 3 种, ARMS-PCR、Sanger 测序法(要求最大程度的肿瘤富集)和 NGS。尽管一些学者已经使用并验证了上述方法, 但是还需要更加广泛的验证。具体方法详见《中国晚期非小细胞肺癌 BRAF 突变诊疗专家共识》^[24]。

7. NTRK 融合基因检测: NTRK 基因家族包括 NTRK1、NTRK2 和 NTRK3, 当 NTRK 基因与另外一个不相关的基因融合在一起时, TRK 蛋白将处于持续活跃状态, 引发下游信号通路永久性级联反应。与 ALK 融合基因检测方法类似, 目前可用于 NTRK 融合基因的检测方法有 4 种, 分别为 FISH、RT-qPCR、IHC 和 NGS。其中, NGS 可以检测到大范围的变化, 但是基于 DNA 的 NGS 可能对 NTRK1 和 NTRK3 融合基因的检测能力相对不足^[25]。

8. KRAS 基因突变检测: KRAS 基因突变中最常见的突变位点是第 12 号外显子。目前用于 KRAS 基因突变检测的常用方法有 3 种, 包括直接测序法、ARMS-PCR 和 NGS。

9. HER-2 基因突变检测: NSCLC 患者 HER-2 基因突变主要发生在蛋白酪氨酸激酶结构域 20 号外显子的插入突变^[26], HER-2 基因突变检测可用 ARMS-PCR 或 NGS 等, 具体检测方法详见《非小细胞肺癌 HER2 基因变异临床诊疗实践专家共识》^[27]。

10. MET 基因扩增检测: MET 基因位于人类 7 号染色体长臂上, MET 基因扩增即 MET 拷贝数扩增, 包括染色体多体和局部区域基因扩增。FISH 是 MET 基因扩增的标准检测方法, NGS 也可用于 MET 基因扩增的检测, 具体检测方法详见《非小细胞肺癌 MET 临床检测中国专家共识》^[23]。

11. PD-L1 检测: PD-L1 表达水平与 PD-1/PD-L1 单抗治疗的疗效相关。PD-L1 检测标本类型可分为手术切除标本和活检标本, 推荐的 PD-L1 检测方法为 IHC。IHC 检测 PD-L1 表达水平在临床推广及应用方面存在一定困难, 如不同 PD-1/PD-L1 单抗需要不同的 PD-L1 IHC 试剂盒进行检测, 不同的 PD-L1 IHC 检测试剂盒评价标准、阈值、检测平台

有所差异等。美国 FDA 批准的 PD-L1 试剂盒包括 22C3、28-8、SP263 和 SP142。中国 NMPA 已经分别批准上述 PD-L1 检测试剂盒上市。2022 年 3 月 11 日, 中国 NMPA 批准我国首款国产 PD-L1 伴随诊断试剂盒(PD-L1 E1L3N)上市, 可以用于体外定性检测经 4% 中性甲醛固定石蜡包埋 NSCLC 组织切片中 PD-L1 蛋白的表达情况, 用于辅助识别可以使用帕博利珠单抗治疗的 NSCLC 患者^[28]。肺癌免疫治疗中的 PD-L1 检测请参考《非小细胞肺癌 PD-L1 免疫组织化学检测规范中国专家共识》^[29]。

六、肿瘤分期

1. NSCLC: NSCLC 的分期采用 IASLC 2023 年第 9 版分期标准。第 9 版分期标准中 IV 期肺癌的定义为任何 T, 任何 N 和 M1a/b/c1/c2。M1a 包括胸膜播散(恶性胸腔积液、心包积液或胸膜结节)以及对侧肺叶出现独立性的单个或多个转移性癌结节, M1b 包括胸腔外单个器官的孤立转移(包括单个非区域淋巴结转移), M1c1 包括胸腔外单个器官的多发转移, M1c2 包括胸腔外多个器官的多发转移^[3]。具体分期标准见表 2。

2. SCLC: SCLC 的分期可以采用美国退伍军人协会肺癌研究组提出的局限期和广泛期分期方法。局限期为肿瘤局限于一侧胸腔、同侧肺门、双侧纵隔、同侧锁骨上区, 并且除外恶性心包积液或恶性胸腔积液等情况, 即所有肿瘤体积能够被一个放射野所包括。广泛期为病变超出同一侧胸腔, 包括恶性胸腔积液、心包积液及远处转移^[30]。近年来, IASLC 建议 SCLC 同时采用 NSCLC 的 TNM 分期, 广泛期患者均为 IV 期(任何 T, 任何 N, M1a/b/c1/c2), 或者 T3~4 期(T3: 肿瘤>5 cm 且≤7 cm; 直接侵犯以下任何 1 个器官: 胸壁、膈神经、心包; 同一肺叶出现独立性的单个或多个癌性结节; 符合以上任何 1 个条件即为 T3 期。T4: 肿瘤>7 cm; 无论大小, 侵犯以下任何 1 个器官: 纵隔、膈肌、心脏、大血管、喉返神经、隆突、气管、食管、椎体; 同侧不同肺叶内独立性的单个或多个癌性结节)患者由于肺部多发癌性结节或肿瘤(癌性结节)体积太大而不能包含在 1 个可接受的照射野中, 对于这部分 T3~4 期患者, 治疗原则同广泛期患者。

七、治疗

(一) 治疗原则

IV 期肺癌采用以全身治疗为主的多学科综合治疗原则^[31], 根据患者的病理组织学类型、分子遗传学特征和体能状态制定个体化治疗方案, 以期最



表 2 国际肺癌研究协会第 9 版肺癌分期

TNM 分期		具体描述	N0	N1	N2		N3
					N2a	N2b	
T 分期							
Tx	原发肿瘤无法评估						
T0	无原发肿瘤证据						
Tis	原位癌						
T1	肿瘤最大径≤3 cm,周围包绕肺组织和脏层胸膜,无侵及叶支气管近端的支气管镜证据,即未侵及主支气管						
T1a(mi)	微浸润性腺癌,贴壁为主,浸润灶最大径≤5 mm						
T1a	肿瘤最大径≤1 cm	I A1	II A	II B	III A	III B	
T1b	1 cm<肿瘤最大径≤2 cm	I A2	II A	II B	III A	III B	
T1c	2 cm<肿瘤最大径≤3 cm	I A3	II A	II B	III A	III B	
T2	3 cm<肿瘤最大径≤5 cm或具有以下任意1种情况:(1)侵及主支气管,但未侵及隆突;(2)侵及脏层胸膜;(3)伴有部分或全肺炎、肺不张						
T2a	3 cm<肿瘤最大径≤4 cm	I B	II B	III A	III B	III B	
T2b	4 cm<肿瘤最大径≤5 cm	II A	II B	III A	III B	III B	
T3	5 cm<肿瘤最大径≤7 cm或具有以下任意1种情况:(1)原发肿瘤同一肺叶出现孤立性癌结节;(2)侵及胸壁、膈神经或壁层心包						
T4	肿瘤最大径>7 cm或具有以下任意1种情况:(1)原发肿瘤同侧不同肺叶出现孤立性癌结节;(2)侵及横膈、纵隔、心脏、大血管、气管、喉返神经、食管、椎体或隆突						
N 分期							
Nx	淋巴结转移无法评估						
N0	无区域淋巴结转移						
N1	同侧支气管旁和(或)肺门淋巴结及肺内淋巴结转移,包括原发肿瘤直接侵犯						
N2	同侧纵隔和(或)隆突下淋巴结转移						
N2a	单站 N2 淋巴结侵及						
N2b	多站 N2 淋巴结侵及						
N3	对侧纵隔和(或)对侧肺门和(或)同侧或对侧斜角肌和(或)锁骨上区淋巴结转移						
M 分期							
Mx	远处转移无法评估						
M0	无远处转移						
M1	存在远处转移						
M1a	对侧肺叶孤立性癌结节、胸膜或心包结节、恶性胸腔或心包积液	IV A	IV A	IV A	IV A	IV A	
M1b	单个胸外器官单发转移灶	IV A	IV A	IV A	IV A	IV A	
M1c1	单个胸外器官多发转移灶	IV B	IV B	IV B	IV B	IV B	
M1c2	多个胸外器官多发转移灶	IV B	IV B	IV B	IV B	IV B	

注: T 为肿瘤病灶; N 为转移性淋巴结; M 为远处转移

大程度延长患者生存时间、控制疾病进展速度、提高生活质量。

1. IV 期 NSCLC 的治疗: IV 期 NSCLC 的治疗原则是以全身治疗为主的多学科综合治疗。在一线治疗前应该首先获取肿瘤组织, 明确病理组织学诊断和分子分型, 根据检测结果决定治疗方案。对于驱动基因阳性患者, 如 EGFR、ALK、ROS1、BRAF V600E、RET、MET 基因变异阳性, 一线治疗选择对应的靶向药物。靶向药物耐药后需要根据耐药机制和对应的循证医学证据选择后线治疗方案。对

于驱动基因阴性或基因变异情况不明的患者, 需要根据 PD-L1 表达状态分层治疗, 若无 PD-1/PD-L1 治疗禁忌, 一线选择 PD-1/PD-L1 单抗联合含铂两药方案治疗。若无法一线应用 PD-1/PD-L1 单抗, 应该选择含铂两药方案化疗, 合适的非鳞状 NSCLC 患者还可联合贝伐珠单抗或重组人血管内皮抑素治疗。无法耐受铂类药物治疗的, 可以考虑非铂方案化疗。一线治疗结束时无进展的非鳞状 NSCLC 患者可以考虑培美曲塞±贝伐珠单抗维持治疗。一线联合免疫治疗的患者, 可以考虑免疫维



持治疗。PD-L1 阳性患者,一线治疗还可以选择 PD-1/PD-L1 单抗单药治疗。一线治疗进展的患者,需要根据一线治疗方案和患者全身状况充分权衡治疗利弊,选择无交叉耐药的后线治疗方案。治疗流程图见图 1~3。

2. 广泛期 SCLC 的治疗:广泛期 SCLC 采用以化疗为主的多学科综合治疗。无 PD-1/PD-L1 单抗治疗禁忌的患者,推荐以 PD-1/PD-L1 单抗、依托泊苷和铂类方案为基础的方案治疗。无法使用 PD-1/PD-L1 单抗治疗的患者,可以选择依托泊苷和铂类方案治疗。治疗流程图见图 4。

(二)内科治疗

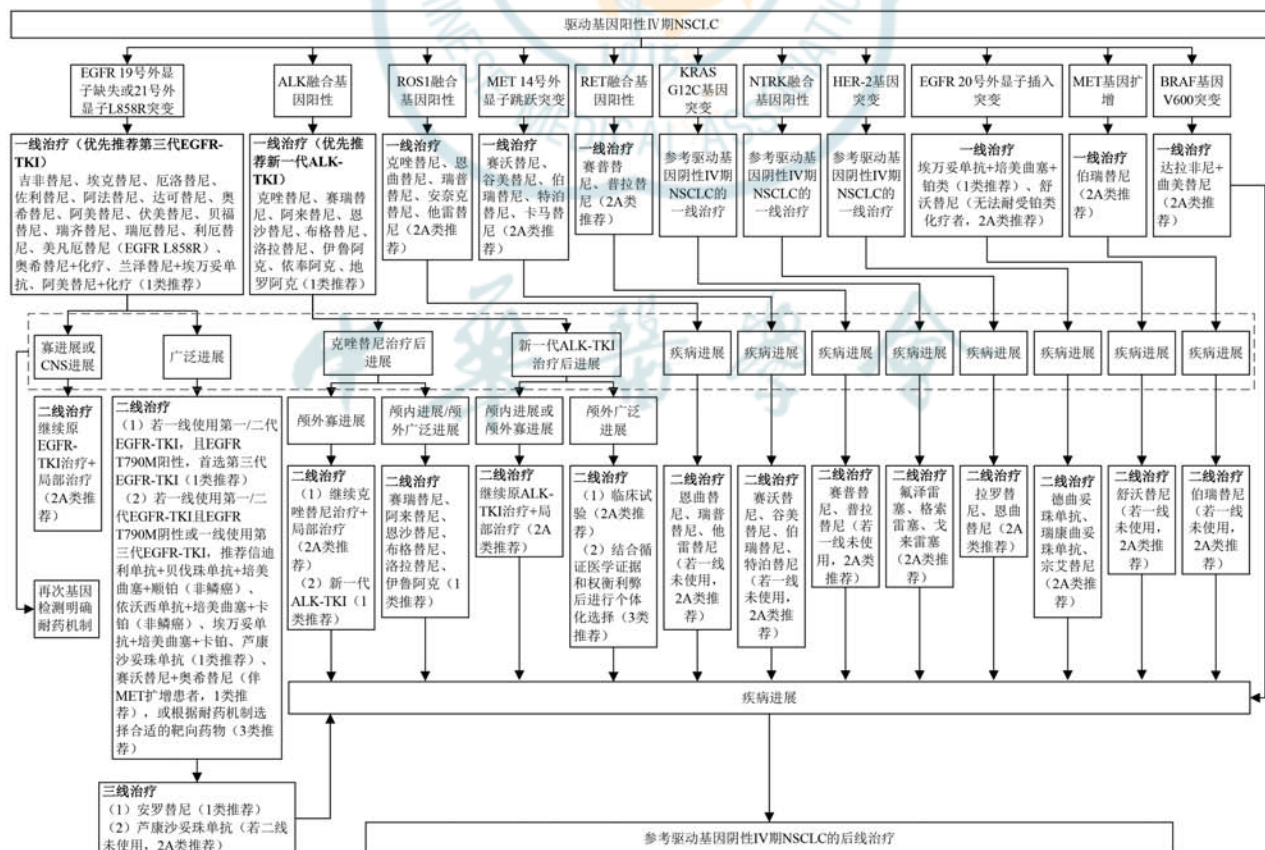
1. IV 期 NSCLC 的化疗

临床问题 1: IV 期 NSCLC 患者的一线化疗药物包括什么?

推荐意见 1:对于晚期非鳞状 NSCLC 患者,一线化疗药物优先推荐培美曲塞+铂类(1类推荐);对于晚期鳞状 NSCLC 患者,一线化疗药物优先推荐紫杉醇聚合物胶束+铂类(1类推荐)、紫杉醇脂质体+铂类(1类推荐)、紫杉醇(白蛋白结合型)+铂

类(2B类推荐)。

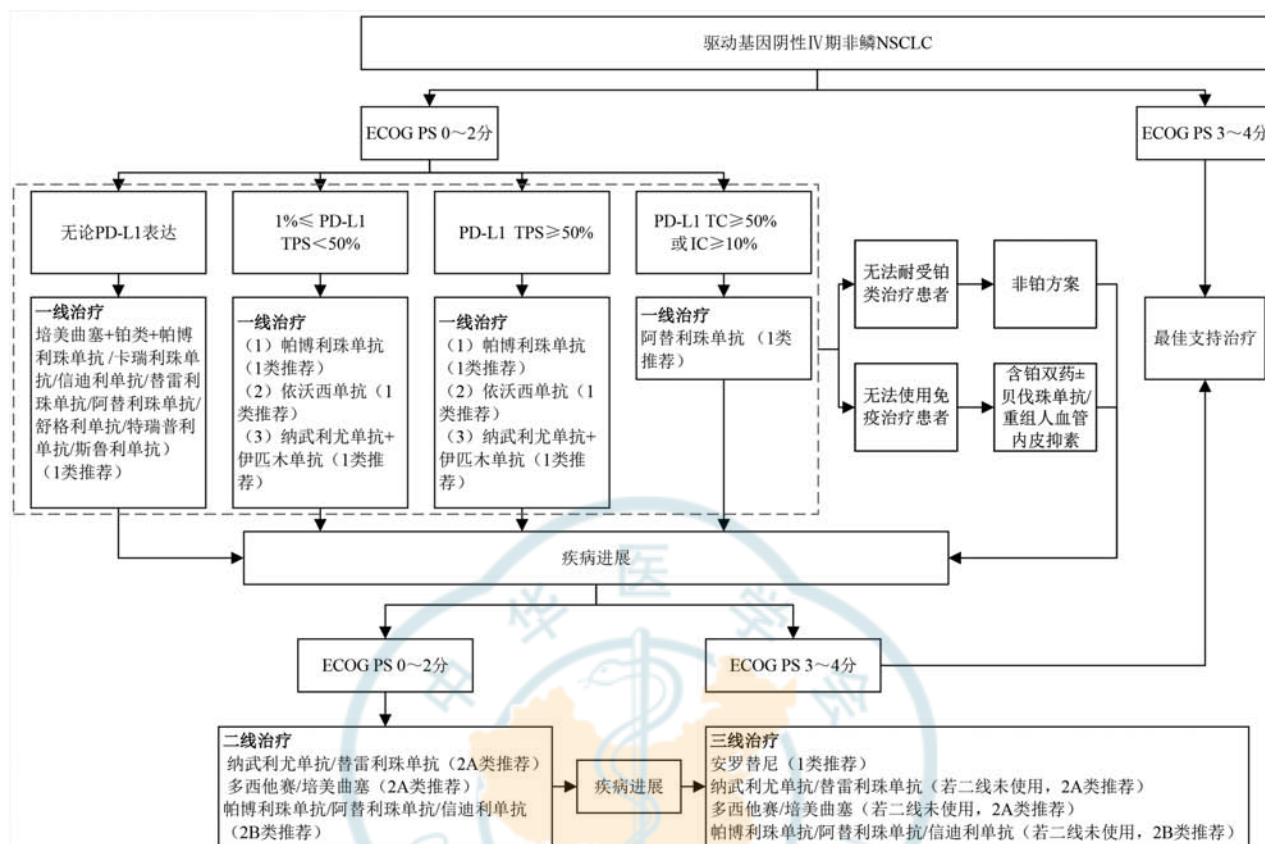
(1)一线化疗:一项Ⅲ期临床研究结果显示,对于非鳞状 NSCLC 患者,培美曲塞联合顺铂方案一线治疗的 OS 显著优于吉西他滨联合顺铂方案,并且耐受性更好^[32]。2014 年 5 月 4 日,CFDA 批准培美曲塞联合顺铂应用于局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 患者的治疗。一项Ⅲ期临床研究结果显示,对于晚期肺鳞癌患者,紫杉醇(白蛋白结合型)联合卡铂方案的客观缓解率(objective response rate, ORR)显著高于紫杉醇联合卡铂方案,而对于非鳞状 NSCLC 患者,两个方案的 ORR 相似;亚组分析结果显示,对于年龄>70 岁的患者,紫杉醇(白蛋白结合型)联合卡铂方案较紫杉醇联合卡铂方案可显著延长中位 OS^[33]。2012 年 10 月 11 日美国 FDA 批准紫杉醇(白蛋白结合型)与卡铂联合应用于晚期 NSCLC 患者的治疗。紫杉醇(白蛋白结合型)尚未获得中国 NMPA 批准用于晚期 NSCLC 患者的治疗。一项Ⅲ期临床研究结果显示,紫杉醇聚合物胶束联合顺铂方案较紫杉醇联合顺铂方案可显著提高全组、鳞癌亚组和非鳞癌亚组 NSCLC 患者的



注: NSCLC 为非小细胞肺癌; EGFR 为表皮生长因子受体; EGFR-TKI 为表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂; CNS 为中枢神经系统; ALK 为间变性淋巴瘤激酶; ALK-TKI 为间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂; HER-2 为人表皮生长因子受体 2

图 1 驱动基因阳性 IV 期 NSCLC 患者治疗流程





注: NSCLC 为非小细胞肺癌; ECOG 为美国东部肿瘤协作组; PS 为功能状态; PD-L1 为程序性死亡受体配体 1; TPS 为肿瘤阳性评分; TC 为肿瘤细胞; IC 为免疫细胞

图 2 驱动基因阴性IV期非鳞 NSCLC 患者治疗流程

ORR, 延长全组患者的中位无进展生存时间 (progression-free survival, PFS), 且无需抗过敏预处理, 不良反应没有增加^[34]。2021 年 10 月 26 日, 中国 NMPA 批准注射用紫杉醇聚合物胶束上市, 用于联合顺铂一线治疗驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者。一项 III 期临床研究结果显示, 对于晚期鳞状 NSCLC 患者, 紫杉醇脂质体联合顺铂方案较吉西他滨联合顺铂方案显示出相似的 ORR、疾病控制率 (disease control rate, DCR)、PFS 和 OS, 但不良事件发生率更低^[35]。目前 NSCLC 患者常用的一线化疗方案见表 3。

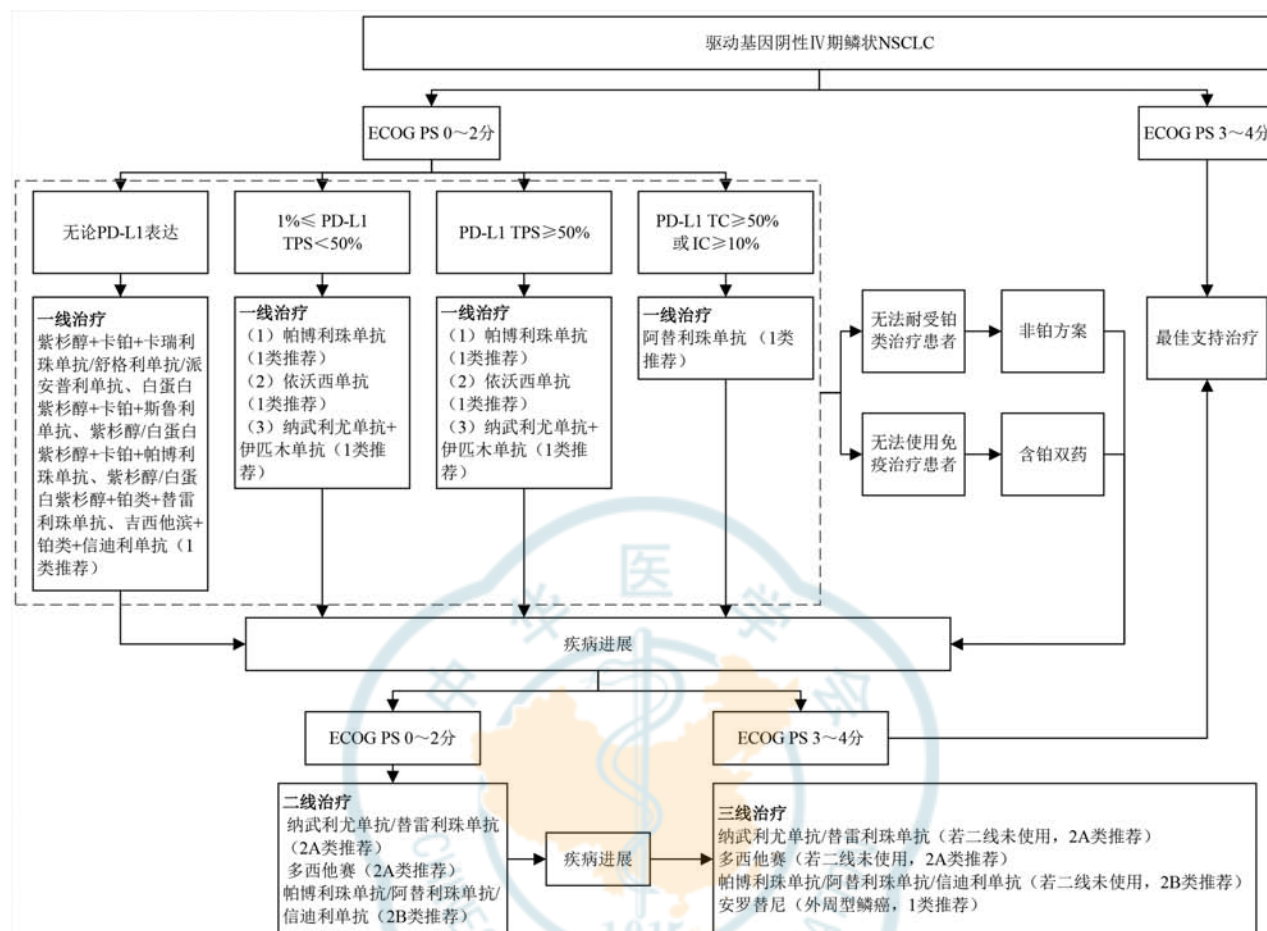
(2) 维持治疗: 对一线化疗达到疾病控制 (完全缓解+部分缓解+疾病稳定) 的 IV 期 NSCLC 患者, 可选择维持治疗。按照是否沿用一线化疗方案中的药物, 将维持治疗分为同药维持治疗和换药维持治疗两种方式。可以用于同药维持治疗的化疗药物有培美曲塞 (非鳞癌)、吉西他滨, 换药维持治疗的药物有培美曲塞 (非鳞癌)。培美曲塞用于 IV 期非鳞状 NSCLC 换药维持治疗的研究结果显示, 一线含铂两药方案化疗后培美曲塞维持治疗可延长

PFS 和 OS, IV 期非鳞状 NSCLC 患者培美曲塞联合顺铂化疗后培美曲塞同药维持治疗较安慰剂明显延长 OS^[36]。培美曲塞联合贝伐珠单抗维持治疗是否优于单药维持治疗目前研究结果不一致^[37-39], 详见后文抗血管生成治疗部分。

临床问题 2: IV 期 NSCLC 患者的二线和 (或) 化疗药物包括什么?

推荐意见 2: 对于含铂方案治疗进展的 NSCLC 患者, 二线化疗药物优先推荐多西他赛 (1 类推荐) 和培美曲塞 (非鳞癌, 1 类推荐)。

(3) 二线和 (或) 三线化疗: TAX317 研究结果显示, 对于含铂方案治疗进展的 NSCLC 患者, 多西他赛二线治疗较最佳支持治疗可显著延长中位 OS^[40]。TAX320 研究结果显示, 对于含铂方案治疗进展的 NSCLC 患者, 多西他赛二线治疗较长春瑞滨或异环磷酰胺显著提高 ORR、26 周 PFS 率和 1 年 OS 率^[41]。培美曲塞 III 期临床研究结果显示, 对于含铂方案治疗进展的 NSCLC 患者, 培美曲塞二线治疗较多西他赛显示出相似的 ORR、中位 PFS 和中位 OS, 但不良事件发生率更低^[42]。



注: NSCLC 为非小细胞肺癌; ECOG 为美国东部肿瘤协作组; PS 为功能状态; PD-L1 为程序性死亡受体配体 1; TPS 为肿瘤阳性评分; TC 为肿瘤细胞; IC 为免疫细胞

图3 驱动基因阴性IV期鳞状NSCLC患者治疗流程

2. 广泛期 SCLC 的化疗

临床问题3: 广泛期 SCLC 患者的一线化疗药物包括什么?

推荐意见3: 对于广泛期 SCLC 患者, 一线化疗药物推荐依托泊苷+顺铂/卡铂/洛铂 (1类推荐) 或伊立替康+顺铂/卡铂 (1类推荐)。

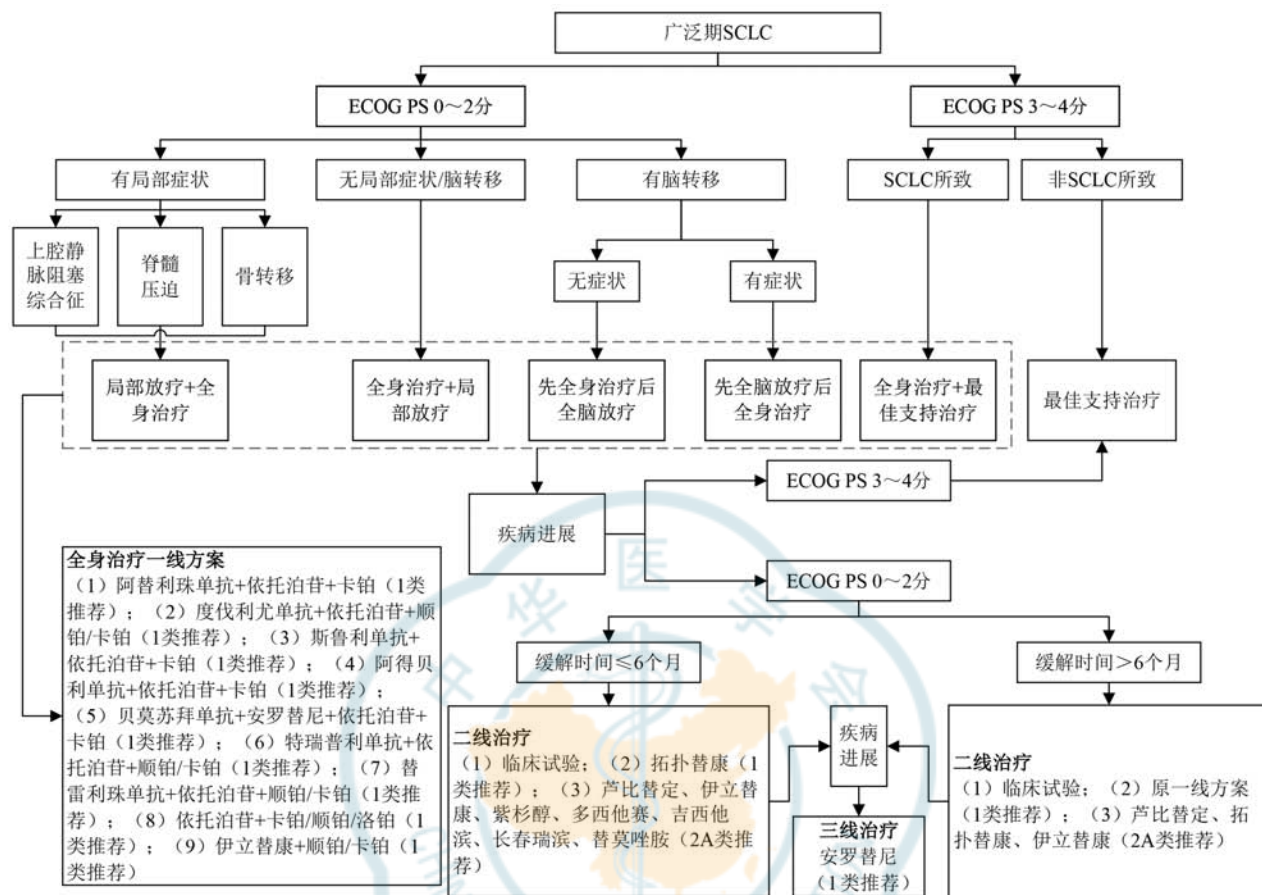
(1) 一线化疗: SCLC 的生物学特性不同于其他组织学类型的肺癌, 诊断时局限期患者占 1/3, 广泛期患者占 2/3^[43]。JCOG-9511 研究结果显示, 对于广泛期 SCLC 患者, 伊立替康联合顺铂方案一线治疗较依托泊苷联合顺铂方案可显著延长中位 OS, 伊立替康联合顺铂方案的腹泻发生率更高, 而依托泊苷联合顺铂方案的骨髓抑制发生率更高^[44]。而另外多项 III 期临床研究结果显示, 对于广泛期 SCLC 患者, 伊立替康联合顺铂方案一线治疗较依托泊苷联合顺铂方案未能显著延长中位 OS, 两者疗效相当^[45-48]。一项 III 期临床研究结果显示, 对于广泛期 SCLC 患者, 依托泊苷联合洛铂方案一线治

疗与依托泊苷联合顺铂方案的中位 PFS 和中位 OS 无显著区别^[49]。SCLC 常用的一线化疗方案见表 4。

临床问题4: 广泛期 SCLC 患者的二线 (和/或) 三线化疗药物包括什么?

推荐意见4: 对于 ≤6 个月复发的 SCLC 患者, 二线化疗药物推荐拓扑替康 (1类推荐)、芦比替定 (2A 类推荐)、伊立替康 (2A 类推荐)、紫杉醇 (2A 类推荐)、多西他赛 (2A 类推荐)、吉西他滨 (2A 类推荐)、长春瑞滨 (2A 类推荐)、替莫唑胺 (2A 类推荐), 也可以参加合适的临床试验; 对于 >6 个月复发的 SCLC 患者, 二线化疗药物推荐原方案 (1类推荐)、芦比替定 (2A 类推荐)、拓扑替康 (2A 类推荐)、伊立替康 (2A 类推荐), 也可以参加合适的临床试验。

(2) 二线 (和/或) 三线化疗: 一项临床研究结果显示, 对于一线含铂方案治疗结束 ≥60 d 进展的 SCLC 患者, 拓扑替康单药与环磷酰胺+多柔比星+长春新碱方案具有相似疗效, 但拓扑替康单药治疗



注: SCLC为小细胞肺癌; ECOG为美国东部肿瘤协作组; PS为功能状态

图4 广泛期SCLC患者治疗流程

的症状改善率更高、3/4级血液学不良反应发生率更低^[50]。一项Ⅲ期临床研究结果显示,对于一线含铂方案治疗结束后<90 d进展的SCLC患者,拓扑替康单药治疗较最佳支持治疗可显著延长中位OS^[51]。对于一线含铂方案治疗结束后≥90 d进展的SCLC患者,口服和静脉输注拓扑替康的疗效相似^[52]。一项Ⅲ期临床研究结果显示,对于一线含铂方案治疗结束后>90 d的SCLC患者,依托泊苷+卡铂方案再挑战治疗较拓扑替康可显著延长中位PFS^[53]。芦比替定是RNA聚合酶Ⅱ抑制剂,属于小分子细胞毒药物,一项Ⅱ期临床研究结果显示,芦比替定用于SCLC患者二线治疗的ORR为35.2%,中位PFS为3.5个月,中位OS为9.3个月;亚组分析结果显示,无化疗间歇期≥180 d的患者,ORR和中位OS分别为60%和16.2个月^[54-55]。2020年6月15日美国FDA加速批准芦比替定上市,用于治疗铂类化疗后疾病进展的SCLC患者,但是确证性Ⅲ期临床研究(ATLANTIS研究)的主要研究终点OS未能达到预设标准^[56]。一项在中国患者群体中开展的Ⅰ期桥接临床研究结果显示,对于含铂方案治

疗进展的SCLC患者,芦比替定二线治疗的ORR为45.5%,DCR为90.9%,中位缓解持续时间(duration of response, DoR)为4.2个月,中位PFS为5.6个月,中位OS为11.0个月^[57]。2024年12月3日,中国NMPA批准芦比替定上市,用于含铂化疗进展的转移性SCLC患者的治疗。一项Ⅲ期临床研究结果显示,对于一线含铂方案治疗进展的SCLC患者,伊立替康和拓扑替康疗效相似^[58]。Ⅱ期临床研究结果显示,对于复发难治的SCLC患者,紫杉醇治疗的ORR为23.8%和29%^[59-60],替莫唑胺治疗的ORR为12%和20.3%^[61-62],多西他赛治疗的ORR为25%^[63],吉西他滨治疗的ORR为11.9%和13%^[64-65],长春瑞滨治疗的ORR为12.5%^[66]。

3. 抗血管生成药物治疗

临床问题5:肺癌患者的抗血管生成药物治疗包括什么?

推荐意见5:对于晚期非鳞状NSCLC患者,如无禁忌,一线抗血管生成药物治疗推荐重组人血管内皮抑素(联合长春瑞滨和顺铂,2A类推荐)和贝伐珠单抗(联合含铂两药,1类推荐);一线治疗后



表 3 非小细胞肺癌患者常用的一线化疗方案

化疗方案和药物 ^a	剂量(mg·m ⁻² ·d ⁻¹)	用药时间	用药间隔时间及周期
NP 方案			
长春瑞滨	25	第 1、8 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	80	第 1 天	
TP 方案			
紫杉醇	135~175	第 1 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	75	第 1 天	
或卡铂	AUC=5~6	第 1 天	
GP 方案			
吉西他滨	1250	第 1、8 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	75	第 1 天	
或卡铂	AUC=5~6	第 1 天	
DP 方案			
多西他赛	75	第 1 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	75	第 1 天	
或卡铂	AUC=5~6	第 1 天	
PC 方案			
培美曲塞	500	第 1 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	75	第 1 天	
或卡铂	AUC=5~6	第 1 天	
pm-Pac-cis 方案			
紫杉醇聚合物胶束	C1:230;C2:300	第 1 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	70	第 1 天	

注:AUC 为药时曲线下面积;C1 为第 1 个周期;C2 为第 2 个周期;^a药物剂量为国外应用剂量,具体药物剂量和用药时间经治医师应该根据患者体质及药物不良反应进行调整

表 4 小细胞肺癌患者常用的一线化疗方案

化疗方案和药物 ^a	剂量(mg·m ⁻² ·d ⁻¹)	用药时间	用药间隔时间及周期
EP 方案			
依托泊苷	100	第 1~3 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	80	第 1 天	
或卡铂	AUC=5~6	第 1 天	
或依托泊苷	120	第 1~3 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	60	第 1 天	
EL 方案			
依托泊苷	100	第 1~3 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
洛铂	30	第 1 天	
IP 方案			
伊立替康	60	第 1、8、15 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	60	第 1 天	
或伊立替康	65	第 1、8 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
顺铂	30	第 1、8 天	
或伊立替康	50	第 1、8、15 天	21 d 为 1 个周期,共 4~6 个周期
卡铂	AUC=5~6	第 1 天	

注:AUC 为药时曲线下面积;^a药物剂量为国外应用剂量,具体药物剂量和用药时间经治医师应该根据患者体质及药物不良反应进行调整

无疾病进展患者的抗血管生成药物维持治疗推荐贝伐珠单抗(2A 类推荐);三线治疗推荐安罗替尼(1 类推荐)。对于广泛期 SCLC 患者,一线抗血管

生成药物治疗推荐安罗替尼(联合贝莫苏拜单抗、卡铂和依托泊苷,1 类推荐);三线治疗推荐安罗替尼(1 类推荐)。

(1)重组人血管内皮抑素:一项Ⅲ期临床研究结果显示,对于晚期NSCLC患者,长春瑞滨联合顺铂和重组人血管内皮抑素方案一线治疗较单纯长春瑞滨联合顺铂方案可显著提高ORR,延长中位至疾病进展时间,两组患者之间的不良反应差异无统计学意义^[67]。2006年7月24日CFDA批准重组人血管内皮抑素上市,联合长春瑞滨和顺铂用于晚期NSCLC患者的治疗。

(2)贝伐珠单抗:ECOG 4599研究和BEYOND研究结果均显示,对于晚期非鳞状NSCLC患者,在紫杉醇联合卡铂方案一线化疗基础上,联合贝伐珠单抗化疗之后再用贝伐珠单抗进行维持治疗,能显著延长中位PFS和中位OS^[68-69]。2015年7月9日CFDA批准贝伐珠单抗联合卡铂和紫杉醇用于不可切除的晚期、转移性或复发性非鳞状NSCLC患者的一线治疗。2018年10月29日,基于国内多项贝伐珠单抗联合化疗用于晚期非鳞状NSCLC患者的回顾性真实世界研究结果^[70-71],中国NMPA批准贝伐珠单抗与铂类为基础的联合化疗用于不可切除的晚期、转移性或复发性非鳞状NSCLC患者的一线治疗。AVAPERL、ECOG-ACRIN 5508和COMPASS(WJOG5610L)研究结果均显示,对于非鳞状NSCLC患者,培美曲塞联合顺铂和贝伐珠单抗治疗4个周期后用培美曲塞联合贝伐珠单抗两药维持较贝伐珠单抗单药维持能显著延长中位PFS,但OS差异无统计学意义^[37-39]。一项荟萃分析结果显示,培美曲塞联合贝伐珠单抗维持治疗与培美曲塞单药或贝伐珠单抗单药对比,PFS(HR=0.74, 95% CI: 0.69~0.80, $P<0.000\ 01$)和OS(HR=0.91, 95% CI: 0.83~0.99, $P=0.02$)均显著延长;亚组分析结果显示,年龄 <65 岁、美国东部肿瘤协作组体能状态评分0分、不吸烟患者的生存获益更显著^[72]。中国NMPA已经批准12款国产贝伐珠单抗生物类似药[QL1101(安可达®)^[73]、IBI305(达攸同®)^[74]、LY01008(博优诺®)^[75]、BP102(艾瑞妥®)、BAT1706(普贝希®)^[76]、MIL60(贝安汀®)^[77]、TAB008(朴欣汀®)^[78]、HLX04(汉贝泰®)^[79]、TQB2302(安倍斯®)、SCT510(安贝珠®)、安贝优®、SIBP04(生唯宁®)^[80]]上市。

(3)安罗替尼:ALTER 0303研究结果显示,对于晚期NSCLC患者 $\geq$ 三线治疗,与安慰剂相比,安罗替尼治疗的PFS和OS显著延长^[81]。2018年5月9日中国NMPA批准安罗替尼上市,用于既往至少接受过2种系统化疗后出现疾病进展或复发的

局部晚期或转移性NSCLC患者的治疗。ALTER1202研究结果显示,对于既往接受过至少二线化疗的广泛期SCLC患者,与安慰剂相比,安罗替尼治疗可显著延长中位PFS和中位OS^[82]。2019年9月3日中国NMPA批准安罗替尼用于既往至少接受过2种化疗方案治疗后疾病进展或复发的SCLC患者的治疗。ETER701研究结果显示,与安慰剂联合依托泊苷和卡铂相比,贝莫苏拜单抗联合安罗替尼、依托泊苷和卡铂显著延长了患者的中位PFS和OS^[83]。2024年5月9日中国NMPA批准贝莫苏拜单抗联合安罗替尼、卡铂和依托泊苷用于广泛期SCLC患者的一线治疗。

4. EGFR-TKI

EGFR基因敏感突变(19外显子缺失突变和21外显子L858R点突变)在白种人群I~IV期肺腺癌中的发生率约为23%^[84]。PIONEER研究结果显示,在亚裔Ⅲ~Ⅳ期肺腺癌中EGFR基因突变(包含EGFR18、19、20和21外显子29个突变类型)发生率为51.4%,其中单纯敏感突变(18外显子G719X突变、19外显子缺失及21外显子L858R和L861Q突变)发生率为46.3%,其余为单纯耐药突变(20外显子T790M和S768I突变及20外显子插入突变)或耐药突变和敏感突变共存^[85]。中国人群单纯EGFR基因敏感突变发生率为46.7%^[86]。EGFR-TKI是EGFR基因敏感突变晚期NSCLC患者的标准一线治疗选择,中国NMPA已经批准上市的EGFR-TKI见表5。

临床问题 6: EGFR 基因敏感突变阳性晚期 NSCLC 患者的一线治疗药物包括什么?

推荐意见 6: EGFR 基因敏感突变阳性晚期 NSCLC 患者一线治疗推荐药物包括吉非替尼、埃克替尼、阿法替尼、厄洛替尼、达可替尼、奥希替尼、阿美替尼、伏美替尼、贝福替尼、奥希替尼+化疗、瑞厄替尼、瑞齐替尼、佐利替尼(伴脑转移患者)、利厄替尼、兰泽替尼+埃万妥单抗、阿美替尼+化疗(按照中国NMPA获批时间排序)(1类推荐),优先推荐第三代EGFR-TKI单药治疗、奥希替尼+化疗、兰泽替尼+埃万妥单抗(1类推荐),详见《表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌中国专家共识(2025版)》^[87]。EGFR L858R置换突变晚期NSCLC患者一线治疗推荐美凡厄替尼(1类推荐)。

(1)一线治疗:IPASS、First-SIGNAL、WJTOG 3405、NEG002、OPTIMAL、EURTAC、CONVINCE、



表 5 中国国家药品监督管理局已经批准上市的 EGFR-TKI

EGFR-TKI	适应证	批准时间
第一代 EGFR-TKI		
吉非替尼	晚期 NSCLC 患者的后线治疗	2004 年 12 月 6 日
	EGFR 基因敏感突变阳性局部晚期或转移性 NSCLC 患者的一线治疗	2010 年 11 月 9 日
厄洛替尼	晚期 NSCLC 患者的后线治疗	2006 年 4 月 6 日
	单药适用于 EGFR 基因具有敏感突变的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗, 包括一线治疗、维持治疗, 或既往接受过至少 1 次化疗进展后的二线及以上治疗	2017 年 3 月 10 日
埃克替尼	单药可试用于治疗既往接受过至少 1 个化疗方案失败后的局部晚期或转移性 NSCLC, 既往化疗主要是指以铂类为基础的联合化疗	2011 年 6 月 7 日
	单药适用于治疗 EGFR 基因具有敏感突变的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的一线治疗	2014 年 11 月 13 日
	单药适用于 II~III A 期伴有 EGFR 基因敏感突变 NSCLC 术后辅助治疗	2021 年 6 月 1 日
第二代 EGFR-TKI		
阿法替尼	具有 EGFR 基因敏感突变的局部晚期或转移性 NSCLC, 既往未接受过 EGFR-TKI 治疗	2017 年 2 月 21 日
	含铂化疗期间或化疗后疾病进展的局部晚期或转移性鳞状组织学类型的 NSCLC	2017 年 2 月 21 日
达可替尼	单药用于 EGFR 19 号外显子缺失突变或 21 号外显子 L858R 置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的一线治疗	2019 年 5 月 15 日
第三代 EGFR-TKI		
奥希替尼	既往经 EGFR-TKI 治疗时或治疗后出现疾病进展, 并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的治疗	2017 年 3 月 22 日
	具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2019 年 8 月 29 日
	用于 I B~III A 期存在 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的 NSCLC 患者的治疗, 患者须既往接受过手术切除治疗, 并由医师决定接受或不接受辅助化疗	2021 年 4 月 7 日
	联合培美曲塞+铂类用于 EGFR 基因敏感突变阳性局部晚期或转移性 NSCLC 患者的一线治疗	2024 年 6 月 18 日
	用于接受含铂放疗期间或之后未出现疾病进展, 及具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期、不可切除(III 期)NSCLC 成人患者的治疗	2024 年 12 月 25 日
阿美替尼	用于既往经 EGFR-TKI 治疗时或治疗后出现疾病进展, 并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的治疗	2020 年 3 月 17 日
	具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2021 年 12 月 14 日
	适用于接受含铂放疗期间或之后未出现疾病进展, 及具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期、不可切除(III 期)NSCLC 成人患者的治疗	2025 年 3 月 4 日
	用于 II~III B 期具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的成人 NSCLC 患者的治疗, 患者须既往接受过手术切除治疗, 并由医师决定接受或不接受辅助化疗	2025 年 4 月 30 日
	联合培美曲塞+铂类用于 EGFR 基因敏感突变阳性局部晚期或转移性 NSCLC 患者的一线治疗	2024 年 11 月 27 日 (NMPA 受理时间)
伏美替尼	适用于既往经 EGFR-TKI 治疗时或治疗后出现疾病进展, 并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的治疗	2021 年 3 月 2 日
	适用于具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2022 年 6 月 28 日
贝福替尼	用于既往经 EGFR-TKI 治疗出现疾病进展, 并且伴随 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2023 年 5 月 29 日
	适用于具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2023 年 9 月 28 日
瑞齐替尼	适用于既往经 EGFR-TKI 治疗出现疾病进展, 并且伴随 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2024 年 5 月 15 日
	适用于具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2024 年 10 月 29 日
瑞厄替尼	适用于既往经 EGFR-TKI 治疗出现疾病进展, 并且伴随 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2024 年 6 月 11 日
	适用于具有 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2024 年 9 月 3 日



续表 5:

EGFR-TKI	适应证	批准时间
利厄替尼	适用于既往经 EGFR-TKI 治疗出现疾病进展,并且伴随 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2025 年 1 月 14 日
	适用于 EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2025 年 4 月 22 日
兰泽替尼	联合埃万妥单抗适用于携带 EGFR 19 号外显子缺失或 21 号外显子 L858R 置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2025 年 7 月 29 日
舒沃替尼 ^a	既往经含铂化疗治疗时或治疗后出现疾病进展,或不耐受含铂化疗,并且经检测确认存在 EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2023 年 8 月 22 日
佐利替尼 ^b	用于具有 EGFR 19 号外显子缺失或外显子 21(L858R)置换突变,并伴中枢神经系统转移的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2024 年 11 月 15 日
美凡厄替尼 ^c	适用于具有 EGFR 外显子 21(L858R)置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2025 年 10 月 21 日

注:EGFR-TKI 为表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂;NSCLC 为非小细胞肺癌;NMPA 为国家药品监督管理局;药品按获得中国 NMPA 批准上市时间顺序排列;^a针对 EGFR 基因 20 号外显子插入突变的 EGFR-TKI; ^b针对 EGFR 基因敏感突变阳性伴脑转移的 EGFR-TKI; ^c针对 EGFR L858R 的 EGFR-TKI

LUX-Lung 3 和 LUX-Lung 6 研究结果均显示,对于 EGFR 基因敏感突变阳性晚期 NSCLC 患者,与标准一线化疗方案相比,EGFR-TKI(吉非替尼、厄洛替尼、埃克替尼和阿法替尼)在 PFS、生活质量和安全性方面都具有显著优势^[88-96]。ARCHER1050 和 FLAURA 研究结果显示,达可替尼和奥希替尼较第一代 EGFR-TKI(吉非替尼/厄洛替尼)显著延长患者的 PFS 和 OS^[97-98]。EVEREST 研究结果显示,对于 EGFR 基因敏感突变阳性 NSCLC 伴脑转移患者,佐利替尼较吉非替尼或厄洛替尼可以显著延长中位 PFS 和中位颅内 PFS^[99]。AENEAS、FURLONG、REZOR、SHC013-III-01 和利厄替尼一线治疗 III 期临床研究结果均显示,阿美替尼、伏美替尼、瑞齐替尼、瑞厄替尼和利厄替尼较吉非替尼一线治疗均显著延长 EGFR 基因敏感突变阳性患者的 PFS^[100-104]。与吉非替尼相比,伏美替尼可以显著改善患者生活质量^[105]。贝福替尼 III 期临床研究结果显示,贝福替尼一线治疗较埃克替尼可以显著延长 EGFR 基因敏感突变阳性患者的 PFS^[106]。FLAURA2 和 AENEAS2 研究结果显示,奥希替尼或阿美替尼+培美曲塞+铂类一线治疗较培美曲塞+铂类均可以显著延长 EGFR 基因敏感突变阳性患者的 PFS^[107-108]。MARIPOSA 研究结果显示,埃万妥单抗+兰泽替尼组用于 EGFR 基因敏感突变阳性晚期 NSCLC 患者一线治疗的中位 PFS 和 OS 均较奥希替尼组显著延长^[109]。HDHY-MHTN-III-1907 研究结果显示,美凡厄替尼一线治疗 EGFR L858R 突变阳性晚期 NSCLC 患者的中位 PFS 较吉非替尼显著延长(药品说明书)。

临床问题 7: EGFR 基因敏感突变阳性晚期 NSCLC 患者的后线治疗药物包括什么?

推荐意见 7: EGFR 基因敏感突变阳性 NSCLC 患者若一线应用第一/二代 EGFR-TKI, 疾病进展时建议重新进行肿瘤组织和(或)外周血基因检测。若 EGFR T790M 突变阳性, 寡进展或颅内进展的患者可以继续原 EGFR-TKI+局部治疗(2A 类推荐), 广泛进展的患者后线治疗推荐第三代 EGFR-TKI, 如奥希替尼、阿美替尼、伏美替尼、贝福替尼、瑞齐替尼、瑞厄替尼和利厄替尼治疗(1 类推荐); 对于一线应用第一/二代 EGFR-TKI 治疗进展后无 EGFR T790M 突变和一线应用第三代 EGFR-TKI 的患者, 寡进展或颅内进展的患者可以继续原 EGFR-TKI+局部治疗(2A 类推荐), 广泛进展的患者二线治疗推荐信迪利单抗+贝伐珠单抗+培美曲塞+顺铂(非鳞癌, 1 类推荐)、依沃西单抗+培美曲塞+卡铂(非鳞癌, 1 类推荐)、埃万妥单抗+培美曲塞+卡铂(1 类推荐)、芦康沙妥珠单抗(1 类推荐)。对于 EGFR-TKI 治疗进展且伴有 MET 扩增的患者, 二线治疗可以选择赛沃替尼+奥希替尼(1 类推荐)。三线治疗推荐安罗替尼(1 类推荐)、芦康沙妥珠单抗(2A 类推荐)。也可以根据耐药机制尝试应用针对相应靶点的靶向药物治疗(3 类推荐)。详见《表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌中国专家共识(2025 版)》^[87]。

(2) 后线治疗: EGFR-TKI 获得性耐药机制复杂, 包括 EGFR T790M 基因突变、MET 基因扩增、PI3K 基因突变、EGFR 基因扩增以及转变为 SCLC 等。但仍有一些患者的耐药机制尚不清楚, 因此,



建议患者在疾病进展时应该再次进行肿瘤组织活检,并进行病理组织学诊断和相关基因检测,据此选择合适的治疗^[110]。AURA3 研究结果显示,奥希替尼较单纯化疗治疗继发 EGFR T790M 突变阳性晚期 NSCLC 患者可以显著提高 ORR(71% 和 31%, $P<0.001$)、延长中位 PFS(10.1 和 4.4 个月, $P<0.001$)^[111]。APOLLO 研究结果显示,阿美替尼用于第一/二代 EGFR-TKI 治疗后进展后 EGFR T790M 阳性晚期 NSCLC 的 ORR 为 68.9%, 中位 PFS 为 12.3 个月^[112]。伏美替尼用于第一/二代 EGFR-TKI 治疗进展后 EGFR T790M 突变阳性或原发 EGFR T790M 阳性晚期 NSCLC 患者的 ORR 为 76.7% 和 74.1%, 中位 PFS 为 11.1 和 9.6 个月^[113-114]。贝福替尼 75~100 mg 用于第一/二代 EGFR-TKI 治疗进展后 EGFR T790M 阳性晚期 NSCLC 患者的 ORR 为 67.6%, 中位 PFS 为 16.6 个月^[115]。瑞齐替尼用于第一/二代 EGFR-TKI 治疗进展后 EGFR T790M 阳性或原发 EGFR T790M 阳性晚期 NSCLC 患者的 ORR 为 59.3% 和 64.6%, DCR 为 91.3% 和 89.8%, 中位 PFS 为 9.7 和 12.2 个月, 中位 OS 为 23.9 个月^[116-117]。瑞厄替尼用于第一/二代 EGFR-TKI 治疗进展后 EGFR T790M 阳性或原发 EGFR T790M 阳性晚期 NSCLC 患者的 ORR 为 60.4%, 中位 PFS 为 12.6 个月^[118]。利厄替尼用于第一/二代 EGFR-TKI 治疗进展后 EGFR T790M 阳性或原发 EGFR T790M 阳性晚期 NSCLC 患者的 ORR 为 68.8%, 中位 PFS 为 11.0 个月^[119]。

ORIENT-31 研究结果显示,对于 EGFR-TKI 耐药后的晚期非鳞状 NSCLC 患者,信迪利单抗+贝伐珠单抗生物类似药+培美曲塞+顺铂对比培美曲塞+顺铂化疗治疗可以显著延长中位 PFS(7.2 和 4.3 个月, $P<0.001$);信迪利单抗+培美曲塞+顺铂相比培美曲塞+顺铂化疗也可以显著延长 PFS(5.5 和 4.3 个月, $P=0.016$)^[120]。HARMONi-A 研究结果显示,对于 EGFR-TKI 耐药后的晚期非鳞状 NSCLC 患者,依沃西单抗+培美曲塞+卡铂较安慰剂+培美曲塞+卡铂可以显著延长中位 PFS(7.1 和 4.8 个月, $P<0.001$)^[121]。MARIPOSA-2 研究结果显示,对于奥希替尼耐药的晚期 NSCLC 患者,埃万妥单抗+培美曲塞+卡铂较培美曲塞+卡铂可以显著延长中位 PFS(6.3 和 4.2 个月, $P<0.001$)^[122]。SKB264-III-09 研究结果显示,对于 EGFR-TKI 治疗失败的晚期 NSCLC 患者,芦康沙妥珠单抗较培美曲塞+铂类可以显著延长中位 PFS 和中位 OS(药品

说明书)。SACHI 研究结果显示,对于 EGFR-TKI 治疗进展且伴有 MET 扩增的 NSCLC 患者,赛沃替尼+奥希替尼治疗较化疗可显著延长中位 PFS^[123]。ALTER 0303 研究亚组分析结果显示,对于 EGFR 基因突变阳性、至少接受过 1 种 EGFR-TKI 治疗和 1 种系统化疗的晚期 NSCLC 患者,安罗替尼较安慰剂可显著延长中位 PFS 和中位 OS^[81]。对于 EGFR-TKI 和含铂方案治疗进展的晚期 NSCLC 患者,芦康沙妥珠单抗较多西他赛可显著改善 ORR、延长中位 PFS^[124]。

5. ALK-TKI

ALK 融合基因是肺癌另一个重要治疗靶点。在 NSCLC 患者中,ALK 融合基因阳性的发生率为 5%^[125]。中国 NSCLC 患者的发生率为 3%^[126]。中国 NMPA 已经批准上市的 ALK-TKI 见表 6。

临床问题 8: ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者的一线治疗药物包括什么?

推荐意见 8: ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者一线治疗推荐药物包括克唑替尼、塞瑞替尼、阿来替尼、恩沙替尼、布格替尼、洛拉替尼、伊鲁阿克、依奉阿克和地罗阿克(按照获得中国 NMPA 批准上市时间排序)。优先推荐阿来替尼、恩沙替尼、布格替尼、洛拉替尼、伊鲁阿克、依奉阿克和地罗阿克(1 类推荐),详见《间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌指南(2025 版)》^[127]。

(1) 一线治疗:克唑替尼是第一代 ALK-TKI。PROFILE1014 和 PROFILE1029 研究结果均显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,克唑替尼一线治疗较培美曲塞联合铂类方案可以显著延长中位 PFS^[128-129]。ASCEND-4 研究结果显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,一线应用塞瑞替尼较培美曲塞联合铂类方案可以显著延长中位 PFS^[130]。ALEX、ALESIA 和 J-ALEX 研究结果均显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,阿来替尼一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS^[131-135]。eXalt3 研究结果显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,恩沙替尼一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS^[136-137]。ALTA-1L 研究结果显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,布格替尼一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS^[138]。CROWN 研究结果显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,洛拉替尼一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS^[139]。INSPIRE 研究结果显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期



表6 中国国家药品监督管理局已经批准上市的 ALK-TKI

ALK-TKI	适应证	批准时间
第一代 ALK-TKI		
克唑替尼	经中国 NMPA 批准的检测方法确定的 ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2013 年 1 月 22 日
新一代 ALK-TKI		
塞瑞替尼	此前接受过克唑替尼治疗后进展的或者对克唑替尼不耐受的 ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者	2018 年 5 月 31 日
	ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2020 年 5 月 27 日
阿来替尼	ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 的治疗	2018 年 8 月 12 日
	ALK 阳性的 I B 期至 III A 期 NSCLC 患者术后辅助治疗	2024 年 6 月 28 日
恩沙替尼	此前接受过克唑替尼治疗后进展的或者对克唑替尼不耐受的 ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2020 年 11 月 17 日
	ALK 阳性的局部晚期或转移性的 NSCLC 患者的治疗	2022 年 3 月 16 日
布格替尼	ALK 阳性的局部晚期或转移性的 NSCLC 患者的治疗	2022 年 3 月 22 日
洛拉替尼	ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2022 年 4 月 27 日
伊鲁阿克	既往接受过克唑替尼治疗后疾病进展或对克唑替尼不耐受的 ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2023 年 6 月 27 日
	ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2024 年 1 月 9 日
依奉阿克	单药用于未经过 ALK 抑制剂治疗的 ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2024 年 6 月 11 日
地罗阿克	单药用于未经过 ALK 抑制剂治疗的 ALK 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 患者的治疗	2025 年 8 月 19 日

注:ALK-TKI 为间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂;NSCLC 为非小细胞肺癌;NMPA 为国家药品监督管理局;药品按获得中国 NMPA 批准上市时间顺序排列

NSCLC 患者,伊鲁阿克一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS^[140]。依奉阿克 III 期临床研究结果显示,对于 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,依奉阿克一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS^[141]。XZP-3621-3001 研究结果显示,对于初治的 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者,地罗阿克一线治疗较克唑替尼可以显著延长中位 PFS(药品说明书)。

临床问题 9: ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者的后线治疗药物包括什么?

推荐意见 9:一线治疗后进展的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者推荐再次进行肿瘤组织基因和/或外周血基因检测,以明确耐药机制。克唑替尼治疗进展的患者,若为颅外寡进展,可以在克唑替尼基础上联合局部治疗(2A 类推荐),也可以更换为新一代 ALK-TKI 治疗(1 类推荐);若为颅内进展或颅外广泛进展,建议更换为新一代 ALK-TKI 治疗(1 类推荐)。新一代 ALK-TKI 包括塞瑞替尼、阿来替尼、恩沙替尼、布格替尼、洛拉替尼和伊鲁阿克。优先推荐塞瑞替尼、阿来替尼和布格替尼。新一代 ALK-TKI 治疗进展的患者,若为寡进展,可以在原 ALK-TKI 基础上联合局部治疗(2A 类推荐);若为广泛进展,建议化疗或参加合适的临床试验,后续靶向治疗仍在探索阶段,可以在结合循证医学

证据和权衡利弊后进行个体化选择(3 类推荐),详见《间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌指南(2025 版)》^[127]。

(2)后线治疗:ASCEND-2 研究结果显示,对于克唑替尼耐药的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,塞瑞替尼治疗的 ORR 和中位 PFS 分别为 38.6% 和 5.7 个月^[142]。ASCEND-5 研究结果显示,对于克唑替尼和化疗耐药的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,塞瑞替尼较化疗可以显著延长中位 PFS(5.4 和 1.6 个月, $P<0.001$)^[143]。NP28673 和 NP28761 研究结果显示,对于克唑替尼耐药的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,阿来替尼治疗的 ORR 为 51.3%,中位 PFS 为 8.3 个月^[144]。ASCEND-9 研究结果显示,对于阿来替尼耐药的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,塞瑞替尼治疗的 ORR 为 25%,中位 PFS 为 3.7 个月^[145]。ALUR 研究结果显示,对于克唑替尼和化疗耐药的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,阿来替尼较化疗可以显著延长中位 PFS(10.9 和 1.4 个月, $P<0.001$)^[146-147]。恩沙替尼治疗克唑替尼耐药后 ALK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者的 II 期临床研究结果显示,ORR 为 52%,颅内病灶 ORR 为 70%,中位 PFS 为 9.6 个月^[148]。布格替尼的 II 期临床研究将克唑替尼耐药后 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者分为 A、B 两组,A 组布格替尼 90 mg,1 次/d,B 组



连续 7 d 布格替尼 90 mg 后,增至 180 mg,1 次/d。结果显示,A 组 ORR 为 45%,B 组 ORR 为 54%;A 组中位 PFS 为 9.2 个月,B 组中位 PFS 为 15.6 个月;基线伴脑转移颅内病灶的患者,A 组 ORR 为 42%,B 组 ORR 为 67%^[149]。J-ALTA 研究结果显示,对于阿来替尼±克唑替尼耐药的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,布格替尼的 ORR 为 34%,中位 PFS 为 7.3 个月^[150]。ALTA-2 研究结果显示,对于阿来替尼和塞瑞替尼耐药后的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者,布格替尼治疗的 ORR 为 26.2%,中位 PFS 为 3.8 个月^[151]。伊鲁阿克 I 期临床研究剂量扩展阶段 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者的 ORR 为 56.6%,既往应用克唑替尼进展患者的 ORR 为 45.7%,既往未应用过 ALK-TKI 患者的 ORR 为 76.3%^[152]。II 期临床研究结果显示,伊鲁阿克用于克唑替尼耐药后的 ALK 融合基因阳性 NSCLC 患者的 ORR 为 67.8%,DCR 为 96.6%,中位 PFS 为 14.3 个月^[153]。洛拉替尼 II 期临床研究结果显示,对于克唑替尼±化疗耐药后的 ALK 融合基因阳性 NSCLC

患者,洛拉替尼的 ORR 为 69.5%~70.1%;对于除克唑替尼之外一种 ALK-TKI 耐药(±克唑替尼和化疗)患者,洛拉替尼的 ORR 为 47.6%;对于除克唑替尼之外一种 ALK-TKI±化疗耐药患者,洛拉替尼的 ORR 为 32.1%;对于 2~3 种 ALK-TKI±化疗耐药患者,洛拉替尼的 ORR 为 38.7%^[154-155]。

6. 罕见靶点的靶向治疗

临床问题 10: ROS1 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 10:对于 ROS1-TKI 初治的 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者,优先推荐克唑替尼、恩曲替尼、安奈克替尼、瑞普替尼和他雷替尼(2A 类推荐)(按照中国 NMPA 批准上市时间排序);对于 ROS1-TKI 经治的 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者,优先推荐恩曲替尼、瑞普替尼和他雷替尼(2A 类推荐)(按照中国 NMPA 批准上市时间排序)。

(1)ROS1 融合基因:ROS1 融合基因在不吸烟的肺腺癌患者中发生率为 3.4%^[156]。中国 NMPA 已经批准上市的 ROS1-TKI 见表 7。

表 7 中国国家药品监督管理局已经批准上市的针对其他靶点的靶向药物

靶点	靶向药	适应证	批准时间
ROS1 融合基因	克唑替尼	ROS1 阳性的晚期 NSCLC 患者的治疗	2017 年 9 月 25 日
	恩曲替尼	ROS1 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2022 年 8 月 10 日
	安奈克替尼	ROS1 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2024 年 4 月 24 日
	瑞普替尼	ROS1 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2024 年 5 月 8 日
	他雷替尼	经 ROS1-TKI 治疗后进展的 ROS1 阳性局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2024 年 12 月 17 日
RET 融合基因	普拉替尼	ROS1 阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2024 年 12 月 25 日
		既往接受过含铂化疗的 RET 基因融合阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的治疗	2021 年 3 月 23 日
	塞普替尼	RET 基因融合阳性的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的治疗	2023 年 6 月 21 日
MET 基因 14 号外显子跳跃突变	赛沃替尼	含铂化疗后疾病进展或不耐受标准含铂化疗的、具有 MET 外显子 14 跳变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2021 年 6 月 22 日
		MET 外显子 14 跳变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2025 年 1 月 8 日
	谷美替尼	具有 MET 外显子 14 跳变的局部晚期或转移性 NSCLC 患者	2023 年 3 月 7 日
	伯瑞替尼	具有 MET 外显子 14 跳变的局部晚期或转移性 NSCLC 患者	2023 年 11 月 14 日
	特泊替尼	携带 MET 外显子 14 跳跃突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2023 年 12 月 5 日
BRAF V600 基因突变	卡马替尼	未经系统治疗的携带 MET 外显子 14 跳跃突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2024 年 6 月 11 日
	达拉非尼联合曲美替尼	BRAF V600 突变阳性的转移性 NSCLC 患者	2022 年 3 月 22 日

续表 7:

靶点	靶向药	适应证	批准时间
NTRK 融合基因	拉罗替尼	适用于符合下列条件的成人和儿童实体瘤患者:(1)经充分验证的检测方法诊断为 NTRK 融合基因且不包括已知获得性耐药突变;(2)患有局部晚期、转移性疾病或手术切除可能导致严重并发症的患者;(3)无满意替代治疗或既往治疗失败的患者	2022 年 4 月 8 日
	恩曲替尼	适用于符合下列条件的成人和≥12 岁的儿童实体瘤患者:(1)经充分验证的检测方法诊断为携带 NTRK 融合基因且不包括已知获得性耐药突变;(2)患有局部晚期、转移性疾病或手术切除可能导致严重并发症的患者;(3)无满意替代治疗或既往治疗失败的患者	2022 年 7 月 26 日
		适用于符合下列条件的成人和≥1 个月月龄的儿童实体瘤患者:(1)经充分验证的检测方法诊断为 NTRK 融合基因且不包括已知获得性耐药突变;(2)患有局部晚期、转移性疾病或手术切除可能导致严重并发症的患者;(3)无满意替代治疗或既往治疗失败的患者	2024 年 2 月 6 日
EGFR 基因 20 号外显子插入突变	舒沃替尼	既往经含铂化疗治疗时或治疗后出现疾病进展,或不耐受含铂化疗,并且经检测确认存在 EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性 NSCLC 的成人患者	2023 年 8 月 22 日
	埃万妥单抗	与卡铂和培美曲塞联合给药,适用于经检测确认携带 EGFR 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2025 年 2 月 8 日
		与卡铂和培美曲塞联合给药,适用于治疗携带 EGFR 19 号外显子缺失或 21 号外显子 L858R 置换突变且在 EGFR-TKI 治疗期间或者之后疾病进展的局部晚期或者转移性非鳞状 NSCLC 成人患者	2025 年 4 月 22 日
KRAS G12C 突变	氟泽雷塞	联合兰泽替尼适用于携带 EGFR 19 号外显子缺失或 21 号外显子 L858R 置换突变的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者的一线治疗	2025 年 8 月 5 日
	格索雷塞	用于至少接受过 1 种系统性治疗的 KRAS G12C 突变型的晚期 NSCLC 成人患者	2024 年 8 月 20 日
	戈来雷塞	用于治疗至少接受过 1 种系统性治疗的 KRAS G12C 突变型的晚期 NSCLC 成人患者	2024 年 11 月 5 日
HER-2 突变	德曲妥珠单抗	用于治疗至少接受过 1 种系统性治疗的 KRAS G12C 突变型的晚期 NSCLC 成人患者	2025 年 5 月 20 日
	瑞康曲妥珠单抗	单药适用于治疗存在 HER-2 激活突变且既往接受过至少 1 种系统治疗的不可切除的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2024 年 10 月 9 日
	宗艾替尼	单药适用于治疗存在 HER-2 激活突变且既往接受过至少 1 种系统治疗的不可切除的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2025 年 5 月 27 日
MET 基因扩增	赛沃替尼	单药适用于治疗存在 HER-2 激活突变且既往接受过至少 1 种系统治疗的不可切除的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2025 年 8 月 26 日
	伯瑞替尼	联合奥希替尼,用于治疗 EGFR 基因突变阳性经 EGFR-TKI 治疗后进展的伴 MET 扩增的局部晚期或转移性 NSCLC 患者	2025 年 6 月 24 日
		用于治疗具有 MET 扩增的局部晚期或转移性 NSCLC 患者	2025 年 6 月 24 日

注: NSCLC 为非小细胞肺癌; TKI 为酪氨酸激酶抑制剂; EGFR 为表皮生长因子受体; HER-2 为人表皮生长因子受体 2

对于化疗进展后的 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者, 克唑替尼的 ORR 为 72%, PFS 为 19.3 个月^[157]。ALKA-372-001、STARTRK-1 和 STARTRK-2 临床研究的汇总分析结果显示, 对于初治或经治 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者, 恩曲替尼的 ORR 为 77.0%, 中位 PFS 为 19.0 个月, 中位 DoR 为 24.6 个月, 颅内 ORR 为 55.0%^[158]。安奈克

替尼 I/II 期临床研究结果显示, 对于既往未接受或接受过化疗的晚期或转移性 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者, 安奈克替尼的 ORR 为 80.2%, 中位 PFS 为 16.5 个月, 中位 DoR 为 20.3 个月^[159]。TRIDENT-1 研究结果显示, 对于 ROS1-TKI 初治 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者, 瑞普替尼 160 mg 剂量组的 ORR 为 79%, 中位 PFS 为 35.7 个月, 中位



DoR 为 34.1 个月;对于接受过 1 种 ROS1-TKI 治疗但未接受过化疗的 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者, ORR 为 38%, 中位 PFS 为 9 个月, 中位 DoR 为 14.8 个月^[160]。TRUST- I 和 TRUST- II 研究汇总分析结果显示, 对于 ROS1-TKI 初治 ROS1 融合基因阳性 NSCLC 患者, 他雷替尼的 ORR 为 92%, 颅内 ORR 为 76%; 对于接受过 1 种 ROS1-TKI 治疗的患者, 他雷替尼的 ORR 为 54%, 颅内 ORR 为 63%^[161]。

临床问题 11: RET 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 11: 对于初治 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 推荐普拉替尼 (2A 类推荐) 和塞普替尼 (1 类推荐) (按照中国 NMPA 批准上市时间排序); 对于经治 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 推荐塞普替尼 (2A 类推荐) 和普拉替尼 (2A 类推荐) (按照中国 NMPA 批准上市时间排序)。

(2) RET 融合基因: RET 基因融合在 NSCLC 患者的发生率为 2.0%^[162]。中国 NMPA 已经批准上市的 RET-TKI 见表 7。

ARROW 研究结果显示, 对于初治 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 普拉替尼的 ORR 为 70%, 中位 PFS 为 9.1 个月; 对于含铂方案治疗进展的 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 普拉替尼的 ORR 为 61%, 中位 PFS 为 17.1 个月^[163]。LIBRETTO-001 研究结果显示, 对于初治 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 塞普替尼的 ORR 为 83%, 中位 PFS 为 22.0 个月; 对于含铂方案治疗进展的 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 塞普替尼的 ORR 为 62%, 中位 PFS 为 26.2 个月^[164-165]。LIBRETTO-431 研究结果显示, 对于初治 RET 融合基因阳性 NSCLC 患者, 塞普替尼一线治疗较帕博利珠单抗联合化疗可显著延长患者的中位 PFS (24.8 和 11.2 个月, $P < 0.001$)^[166]。

临床问题 12: MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 12: 对于初治 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性 NSCLC 患者, 推荐赛沃替尼、谷美替尼、伯瑞替尼、特泊替尼和卡马替尼 (2A 类推荐) (按照中国 NMPA 批准上市时间排序); 对于经治 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性 NSCLC 患者, 推荐赛沃替尼、谷美替尼、伯瑞替尼和特泊替尼 (2A 类推荐) (按照中国 NMPA 批准上市时间排序)。

(3) MET 基因 14 号外显子跳跃突变: MET 基因 14 号外显子跳跃突变在 NSCLC 患者的发生率为 3%~4%^[167]。中国 NMPA 已经批准上市的 MET-TKI

见表 7。

赛沃替尼 II 期临床研究结果显示, 对于不适合含铂标准治疗方案或含铂标准治疗方案进展的 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性晚期肺癌样癌或其他类型的 NSCLC 患者, 赛沃替尼治疗的 ORR 为 49.2%, DCR 为 93.4%, 中位 PFS 和中位 OS 分别为 6.8 和 12.5 个月^[168]。赛沃替尼 IIIb 期临床研究结果显示, 对于初治 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性 NSCLC 患者, 赛沃替尼治疗的 ORR 为 62%, DCR 为 92%, 中位 PFS 为 13.7 个月^[169]。GLORY 研究结果显示, 对于初治 MET 基因 14 号外显子跳跃突变 NSCLC 患者, 谷美替尼治疗的 ORR 为 71%, DCR 为 89%, 中位 PFS 为 11.7 个月; 对于至少接受过 1 种全身治疗 (不包括 MET 抑制剂) 的患者, 谷美替尼治疗的 ORR 为 60%, DCR 为 77%, 中位 PFS 为 7.6 个月^[170]。KUNPENG 研究结果显示, 对于 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性晚期 NSCLC 初治患者, 伯瑞替尼治疗的 ORR 为 77.1%, DCR 为 97.1%, 中位 PFS 为 14.5 个月; 对于经治患者, 伯瑞替尼治疗的 ORR 为 70.6%, DCR 为 94.1%, 中位 PFS 为 7.7 个月^[171]。VISION 研究结果显示, 对于初治或经治 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性晚期 NSCLC 患者, 特泊替尼治疗的 ORR 为 46%, DCR 为 65.7%, 中位 PFS 为 8.5 个月^[172]。GEOMETRY mono-1 研究结果显示, 对于 MET 基因 14 号外显子跳跃突变阳性 NSCLC 初治患者, 卡马替尼治疗的 ORR 为 68%, DCR 为 96%, 中位 PFS 为 12.4 个月; 对于既往接受过 1~2 种全身治疗的患者, 卡马替尼治疗的 ORR 为 41%, DCR 为 78%, 中位 PFS 为 5.4 个月^[173]。

临床问题 13: BRAF V600E 基因突变阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 13: 对于 BRAF V600E 基因突变阳性的 NSCLC 患者, 推荐达拉非尼联合曲美替尼治疗 (2A 类推荐)。

(4) BRAF V600 基因突变: BRAF 基因突变在 NSCLC 患者的发生率为 2%^[174], 其中不到一半的患者为 BRAF V600 突变^[175]。中国 NMPA 已经批准上市用于 BRAF V600 基因突变阳性 NSCLC 患者的治疗药物见表 7。

一项 II 期临床研究结果显示, 对于初治 BRAF V600E 突变阳性晚期 NSCLC 患者, 达拉非尼联合曲美替尼一线治疗的 ORR 为 64%, DCR 为 75%, 中位 PFS 为 14.6 个月, 中位 OS 为 24.6 个月^[176]。对于中



国初治或经治 BRAF V600E 突变阳性晚期 NSCLC 患者,达拉非尼联合曲美替尼的 ORR 为 75%,DCR 为 95%^[177]。

临床问题 14: NTRK 融合基因阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 14:对于 NTRK 融合基因阳性 NSCLC 患者,一线治疗推荐参考驱动基因阴性 NSCLC 患者的一线治疗;后线治疗推荐拉罗替尼和恩曲替尼(2A 类推荐)(按照中国 NMPA 批准上市时间排序)。

(5)NTRK 融合基因:NTRK 基因融合在肺癌等实体瘤中的发生率<1%^[178]。中国 NMPA 已经批准上市用于 NTRK 融合基因阳性患者的治疗药物见表 7。

对于经治 NTRK 融合基因阳性的实体瘤患者,拉罗替尼的 ORR 为 75%,其中,肺癌患者的 ORR 为 73%,中位 PFS 为 35.4 个月,中位 OS 为 40.7 个月^[179-180]。159 例 NTRK 融合基因阳性实体瘤患者的汇总研究结果显示,ORR 为 79%,中位 PFS 为 28.3 个月,中位 OS 为 44.4 个月。其中,肺癌患者的 ORR 为 75%^[181]。ALKA-372-001、STARTRK-1 和 STARTRK-2 临床研究的汇总结果显示,对于经治 NTRK 融合基因阳性实体瘤患者,恩曲替尼治疗的 ORR 为 64.5%,中位 DoR 为 27.1 个月,中位 PFS 为 20.8 个月^[182-183]。

临床问题 15: EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 15:对于 EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性 NSCLC 患者,一线治疗推荐埃万妥单抗+培美曲塞+铂类(1 类推荐),无法耐受含铂方案治疗的患者,一线治疗可以选择舒沃替尼(2A 类推荐);后线治疗推荐舒沃替尼(2A 类推荐)。

(6)EGFR 基因 20 号外显子插入突变:EGFR 基因 20 号外显子插入突变在中国 NSCLC 患者的发生率为 1.3%^[85]。中国 NMPA 已经批准上市用于 EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性 NSCLC 患者的治疗药物见表 7。

WU-KONG6 研究结果显示,对于既往接受过含铂化疗的 EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性晚期 NSCLC 患者,舒沃替尼治疗的 ORR 为 61%^[184]。WU-KONG1B 研究结果显示,对于既往接受过含铂化疗的 EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性晚期 NSCLC 患者,舒沃替尼治疗的 ORR 为 53.3%^[185]。WU-KONG1/15 研究汇总分析结果显

示,对于初治 EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性晚期 NSCLC 患者,舒沃替尼一线治疗的 ORR 为 73.1%^[186]。PAPILLON 研究结果显示,对于初治 EGFR 基因 20 号外显子插入突变阳性晚期 NSCLC 患者,埃万妥单抗联合培美曲塞和铂类一线治疗较单纯培美曲塞和铂类可以显著延长中位 PFS (11.4 和 6.7 个月, $P<0.001$)^[187]。

临床问题 16: KRAS G12C 突变阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 16:对于 KRAS G12C 突变阳性晚期 NSCLC,一线治疗推荐参考驱动基因阴性 NSCLC 患者的一线治疗;后线治疗推荐氟泽雷塞、格索雷塞和戈来雷塞(2A 类推荐)(按照中国 NMPA 批准上市时间排序)。

(7)KRAS G12C 基因突变:KRAS G12C 突变在亚洲 NSCLC 患者的发生率为 1.4%~4.3%^[188]。中国 NMPA 已经批准上市用于 KRAS G12C 突变阳性 NSCLC 患者的治疗药物见表 7。

II 期临床研究结果显示,对于既往接受过标准治疗方案后进展的 KRAS G12C 突变阳性晚期 NSCLC 患者,氟泽雷塞的 ORR 为 49.1%,DCR 为 90.5%,中位 PFS 为 9.7 个月^[189];对于 PD-1 单抗和含铂方案治疗失败或不耐受的 KRAS G12C 突变阳性晚期 NSCLC 患者,格索雷塞的 ORR 为 49.6%,DCR 为 88.6%,中位 DoR 为 12.78 个月,中位 PFS 为 7.56 个月^[190];对于 ICI 和含铂方案治疗失败的 KRAS G12C 突变阳性晚期 NSCLC 患者,戈来雷塞的 ORR 为 47.9%,DCR 为 86.3%,中位 PFS 为 8.2 个月,中位 OS 为 13.6 个月^[191]。

临床问题 17: HER-2 基因突变阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 17:对于 HER-2 基因突变阳性晚期 NSCLC,一线治疗推荐参考驱动基因阴性 NSCLC 患者的一线治疗;后线治疗推荐德曲妥珠单抗、瑞康曲妥珠单抗和宗艾替尼(2A 类推荐)(按照中国 NMPA 批准上市时间排序)。

(8)HER-2 基因突变:HER-2 基因突变在 NSCLC 患者的发生率为 1.7%^[192]。中国 NMPA 已经批准上市用于 HER-2 基因突变阳性 NSCLC 患者的治疗药物见表 7。

DESTINY-Lung02 和 DESTINY-Lung05 研究结果显示,对于既往含铂方案治疗进展的 HER-2 基因突变阳性 NSCLC 患者,德曲妥珠单抗 5.4 mg/kg 剂量组的 ORR 为 49% 和 58.3%,DCR 为 91.7% 和



93.1%, 中位 DoR 为 9.0 和 16.8 个月, 中位 PFS 为 9.9 和 10.8 个月^[193-194]。HORIZON-Lung 研究结果显示, 对于不耐受 PD-1/PD-L1 联合铂类方案或 PD-1/PD-L1 联合铂类方案治疗进展的 HER-2 基因突变阳性 NSCLC 患者, 瑞康曲妥珠单抗的 ORR 为 73%, DCR 为 98.9%, 中位 PFS 为 11.5 个月^[195]。Beamion LUNG-1 研究结果显示, 对于 HER-2 酪氨酸激酶结构域突变、既往接受过治疗的晚期 NSCLC 患者, 宗艾替尼的 ORR 为 71%, 中位 DoR 为 14.1 个月, 中位 PFS 为 12.4 个月; 对于 HER-2 酪氨酸激酶结构域突变、既往接受过 HER-2 抗体-偶联药物治疗的晚期 NSCLC 患者, 宗艾替尼的 ORR 为 42%, 中位 DoR 和中位 PFS 数据尚未成熟; 对于 HER-2 非酪氨酸激酶结构域突变、既往接受过治疗的晚期 NSCLC 患者, 宗艾替尼的 ORR 为 30%, 中位 DoR 和中位 PFS 数据尚未成熟^[196]。

临床问题 18: MET 基因扩增阳性晚期 NSCLC 患者的治疗药物包括什么?

推荐意见 18: 对于 MET 基因扩增阳性晚期 NSCLC 患者, 推荐伯瑞替尼治疗 (2A 类推荐), 对于 EGFR 基因突变阳性经 EGFR-TKI 治疗后进展的伴 MET 扩增的局部晚期或转移性 NSCLC 患者, 推荐赛沃替尼联合奥希替尼治疗 (1 类推荐)。

(9) MET 基因扩增: MET 基因扩增在 NSCLC 患者的发生率为 1%~5%^[197]。中国 NMPA 已经批准上市用于 MET 基因扩增 NSCLC 患者的治疗药物见表 7。

KUNPENG 研究结果显示, 对于初治 MET 基因扩增阳性 NSCLC 患者, 伯瑞替尼的 ORR 为 49.1%, DoR 为 12.1 个月, 中位 PFS 为 8.3 个月, 中位 OS 为 15.5 个月; 对于既往含铂方案治疗进展的 MET 基因扩增阳性 NSCLC 患者, 伯瑞替尼的 ORR 为 48.5%, DoR 为 11.0 个月, 中位 PFS 为 6.2 个月, 中位 OS 为 11.7 个月 (药品说明书)。SACHI 研究结果显示, 对于 EGFR-TKI 治疗进展且伴有 MET 扩增的 NSCLC 患者, 赛沃替尼+奥希替尼治疗较化疗可显著延长中位 PFS^[123]。

尽管中国 NMPA 已批准多款针对上述罕见基因变异的相应靶向药物上市, 但很多药物研究证据尚不充分, 尤其是针对亚裔患者人群, 因此在临床工作中仍需要结合患者实际情况选择药物, 并鼓励患者参加合适的临床试验。此外, 针对其他靶点的靶向药物临床试验正在进行中。中国 NMPA 已经批准上市的针对其他靶点的靶向药见表 7。

7. 免疫治疗

ICI 改变了 IV 期肺癌患者的治疗格局。PD-1 单抗包括纳武利尤单抗、帕博利珠单抗、卡瑞利珠单抗、替雷利珠单抗、信迪利单抗、特瑞普利单抗、斯鲁利单抗和派安普利单抗等, PD-L1 单抗包括阿替利珠单抗、度伐利尤单抗、舒格利单抗、阿得贝利单抗和贝莫苏拜单抗等, 双特异性抗体有依沃西单抗。中国 NMPA 已经批准上市的治疗晚期肺癌的 ICI 见表 8。

表 8 中国国家药品监督管理局已经批准上市的治疗肺癌的免疫检查点抑制剂

药物类型	药品名称	适应证	批准日期
PD-1 单抗	纳武利尤单抗	单药适用于治疗 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性、既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性 NSCLC 成人患者	2018 年 6 月 15 日
		联合伊匹木单抗适用于由中国 NMPA 批准的检测评估为 PD-L1 TPS≥1% 的 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的转移性 NSCLC 一线治疗	2025 年 7 月 22 日
	帕博利珠单抗	联合培美曲塞和铂类化疗适用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的转移性非鳞状 NSCLC 的一线治疗	2019 年 3 月 28 日
		适用于由中国 NMPA 批准的检测评估为 PD-L1 TPS≥1% 的 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的局部晚期或转移性 NSCLC 一线单药治疗	2019 年 9 月 29 日
	卡瑞利珠单抗	联合卡铂和紫杉醇适用于转移性鳞状 NSCLC 患者的一线治疗	2019 年 11 月 22 日
		联合培美曲塞和卡铂适用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 的一线治疗	2020 年 6 月 17 日
	替雷利珠单抗	联合紫杉醇和卡铂用于局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 患者的一线治疗	2021 年 12 月 8 日
		联合紫杉醇和卡铂用于局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 的一线治疗	2021 年 1 月 12 日
		联合培美曲塞和铂类化疗用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 的一线治疗	2021 年 6 月 22 日
		单药适用于治疗 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性、既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 成人患者, 以及 EGFR 和 ALK 阴性或未知的, 既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 成人患者	2021 年 12 月 31 日

续表 8:

药物类型	药品名称	适应证	批准日期
PD-L1 单抗	信迪利单抗	联合培美曲塞和铂类化疗适用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 患者的一线治疗	2021 年 2 月 2 日
		联合吉西他滨和铂类化疗适用于不可手术切除的局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 的一线治疗	2021 年 6 月 1 日
		联合贝伐珠单抗、培美曲塞和顺铂,用于经 EGFR-TKI 治疗失败的 EGFR 基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 患者的治疗	2023 年 5 月 6 日
	特瑞普利单抗	联合培美曲塞和铂类适用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 的一线治疗	2022 年 9 月 14 日
		联合化疗围手术期治疗,继之单药作为辅助治疗,用于可切除ⅢA~ⅢB 期 NSCLC 的成人患者	2023 年 12 月 26 日
		联合依托泊苷和铂类用于广泛期 SCLC 的一线治疗	2024 年 6 月 4 日
	斯鲁利单抗	联合卡铂和白蛋白紫杉醇适用于不可手术切除的局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 的一线治疗	2022 年 10 月 25 日
		联合卡铂和依托泊苷适用于广泛期 SCLC 的一线治疗	2023 年 1 月 16 日
		联合培美曲塞和卡铂适用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 的一线治疗	2024 年 12 月 1 日
	派安普利单抗	联合紫杉醇和卡铂适用于局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 的一线治疗	2023 年 1 月 10 日
	阿替利珠单抗	与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期 SCLC 患者的一线治疗	2020 年 2 月 11 日
		用于经中国 NMPA 批准的检测方法评估为 $\geq 50\%$ 肿瘤细胞 PD-L1 染色阳性(TC $\geq 50\%$)或肿瘤浸润 PD-L1 阳性免疫细胞覆盖 $\geq 10\%$ 的肿瘤面积(IC $\geq 10\%$)的 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的转移性 NSCLC 一线单药治疗	2021 年 4 月 27 日
		联合培美曲塞和铂类化疗用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的转移性非鳞状 NSCLC 患者的一线治疗	2021 年 6 月 22 日
CTLA-4 单抗	度伐利尤单抗	单药用于检测评估为 $\geq 1\%$ 肿瘤细胞 PD-L1 染色阳性、经手术切除、以铂类为基础化疗后的Ⅱ~ⅢA 期 NSCLC 患者的辅助治疗	2022 年 3 月 16 日
		适用于在接受铂类药物为基础的化疗同步放疗后未出现疾病进展的不可切除、Ⅲ期 NSCLC 患者的治疗	2019 年 12 月 6 日
		联合依托泊苷和卡铂或顺铂,作为广泛期 SCLC 成人患者的一线治疗	2021 年 7 月 12 日
	舒格利单抗	联合培美曲塞和卡铂用于 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的转移性非鳞状 NSCLC 患者的一线治疗	2021 年 12 月 20 日
		联合紫杉醇和卡铂用于转移性鳞状 NSCLC 患者的一线治疗	2021 年 12 月 20 日
		用于在接受铂类药物为基础的同步或序贯放疗后未出现疾病进展的、不可切除、Ⅲ期 NSCLC 患者的治疗	2022 年 5 月 31 日
	阿得贝利单抗	与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期 SCLC 患者的一线治疗	2023 年 2 月 28 日
	贝莫苏拜单抗	联合盐酸安罗替尼胶囊、卡铂和依托泊苷用于广泛期 SCLC 患者的一线治疗	2024 年 4 月 30 日
	伊匹木单抗	联合纳武利尤单抗适用于由中国 NMPA 批准的检测评估为 PD-L1 TPS $\geq 1\%$ 的 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的转移性 NSCLC 一线治疗	2025 年 7 月 22 日
		联合培美曲塞和卡铂,用于经 EGFR-TKI 治疗后进展的 EGFR 基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状 NSCLC 患者的治疗	2024 年 5 月 21 日
	双特异性抗体	单药用于经中国 NMPA 批准的检测评估为 PD-L1 TPS $\geq 1\%$ 的 EGFR 基因突变阴性和 ALK 阴性的局部晚期或者转移性 NSCLC 一线治疗	2025 年 4 月 22 日

注:PD-1 为程序性死亡受体 1;PD-L1 为程序性死亡受体配体 1;EGFR 为表皮生长因子受体;ALK 为间变性淋巴瘤激酶;NSCLC 为非小细胞肺癌;NMPA 为国家药品监督管理局;TPS 为肿瘤阳性评分;TC 为肿瘤细胞;IC 为免疫细胞;SCLC 为小细胞肺癌;TKI 为酪氨酸激酶抑制剂

临床问题 19:驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者的一线免疫单药治疗药物包括什么?

推荐意见 19:对于 PD-L1 肿瘤阳性评分(tumor positive score, TPS) $\geq 1\%$ 、驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者,一线治疗推荐帕博利珠单抗单药、依沃西单抗单药(1 类推荐);对于 PD-L1 肿瘤

细胞(tumor cell, TC) $\geq 50\%$ 或免疫细胞(immune cell, IC) $\geq 10\%$ 、驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者,一线治疗推荐阿替利珠单抗单药治疗(1 类推荐)。

(1) NSCLC 一线免疫单药治疗:KEYNOTE-024 研究结果显示,对于 PD-L1 TPS $\geq 50\%$ (22C3 抗体)且 EGFR 基因敏感突变阴性和 ALK 融合基因阴性



的晚期 NSCLC 患者,帕博利珠单抗单药一线治疗的 PFS 和 OS 显著优于标准含铂两药方案化疗^[198]。KEYNOTE-042 研究结果显示,对于 PD-L1 TPS $\geq$ 1% (22C3 抗体)并且 EGFR 基因敏感突变阴性和 ALK 融合基因阴性的晚期 NSCLC 患者,帕博利珠单抗单药一线治疗的 OS 显著优于标准含铂两药方案化疗^[199]。IMPOWER 110 研究结果显示,对于 PD-L1 高表达 (TC $\geq$ 50% 或 IC $\geq$ 10%, SP142 抗体或 SP263 抗体)并且驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者,阿替利珠单抗一线治疗的 PFS 和 OS 均显著优于标准含铂两药方案化疗^[200]。HARMONI-2 研究结果显示,对于 PD-L1 TPS $\geq$ 1% 并且驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者,依沃西单抗单药一线治疗较帕博利珠单抗单药可显著延长中位 PFS^[201]。

临床问题 20: 驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者的一线免疫联合治疗药物包括什么?

推荐意见 20: 对于驱动基因阴性晚期非鳞状 NSCLC 患者,一线治疗推荐培美曲塞+铂类联合帕博利珠单抗、卡瑞利珠单抗、替雷利珠单抗、信迪利单抗、特瑞普利单抗、斯鲁利单抗、阿替利珠单抗或舒格利单抗,纳武利尤单抗+伊匹木单抗 (1 类推荐);对于驱动基因阴性晚期鳞状 NSCLC 患者,一线治疗推荐紫杉醇+卡铂联合卡瑞利珠单抗、派安普利单抗或舒格利单抗,紫杉醇/白蛋白紫杉醇+卡铂联合帕博利珠单抗,紫杉醇/白蛋白紫杉醇+铂类联合替雷利珠单抗,白蛋白紫杉醇+卡铂联合斯鲁利单抗,吉西他滨+铂类联合信迪利单抗,纳武利尤单抗+伊匹木单抗 (1 类推荐)。

(2) NSCLC 一线免疫联合治疗: KEYNOTE-189 和 KEYNOTE-407 研究结果显示,无论是非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,帕博利珠单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗均可以显著延长中位 PFS 和 OS,且与 PD-L1 表达状态无关^[202-203]。Camel 和 Camel-Sq 研究结果显示,无论非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,卡瑞利珠单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗均可以显著延长中位 PFS^[204-205]。RATIONALE 304 和 RATIONALE 307 研究结果显示,无论非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,替雷利珠单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗均可以显著延长中位 PFS^[206-207]。ORIENT-11 研究和 ORIENT-12 研究结果显示,无论非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,信迪利单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗均可以显著延长中位 PFS^[208-209]。CHOICE-01 研究结果显示,对于晚期 NSCLC 患者,

特瑞普利单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗可以显著延长中位 PFS 和中位 OS,但 OS 获益只存在于非鳞状 NSCLC 亚组中^[210]。ASTRUM-002 和 ASTRUM-004 研究结果显示,无论非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,斯鲁利单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗可以显著延长患者的中位 PFS 和 OS^[211-214]。AK105-302 研究结果显示,对于晚期鳞状 NSCLC 患者,派安普利单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗可以显著延长中位 PFS^[215]。

IMPOWER 132 研究结果显示,对于非鳞状 NSCLC 患者,阿替利珠单抗联合培美曲塞和铂类一线治疗较单纯化疗可以显著延长中位 PFS^[216]。GEMSTONE-302 研究结果显示,无论是非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,舒格利单抗联合化疗一线治疗较单纯化疗均可以显著延长中位 PFS 和中位 OS^[217]。CheckMate-227 研究结果显示,对于 NSCLC 患者,无论 PD-L1 表达如何,纳武利尤单抗联合伊匹木单抗较含铂两药方案化疗可显著延长中位 OS^[218-219]。中国桥接研究 (CheckMate-227 CHES) 结果显示,对于 PD-L1 $\geq$ 1% 的 NSCLC 患者,纳武利尤单抗联合伊匹木单抗较含铂两药方案化疗可显著延长中位 OS^[220]。

临床问题 21: 驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者的后线免疫治疗药物包括什么?

推荐意见 21: 对于一线治疗未曾使用过 PD-1/PD-L1 单抗、既往含铂方案治疗进展的驱动基因阴性晚期 NSCLC 患者,后线免疫治疗药物推荐纳武利尤单抗 (2A 类推荐)、替雷利珠单抗 (2A 类推荐)、帕博利珠单抗 (2B 类推荐)、阿替利珠单抗 (2B 类推荐)、信迪利单抗 (2B 类推荐)。

(3) NSCLC 后线免疫治疗: CheckMate017、CheckMate057 和 CheckMate078 研究结果显示,无论晚期非鳞状 NSCLC 还是鳞状 NSCLC 患者,纳武利尤单抗二线治疗均较多西他赛显著延长患者的 OS^[221-222]。KEYNOTE-010 研究结果显示,对于含铂方案治疗进展、PD-L1 阳性的晚期 NSCLC 患者,帕博利珠单抗单药治疗较多西他赛可显著延长中位 OS^[223]。OAK 研究结果显示,对于含铂方案治疗进展的晚期 NSCLC 患者,阿替利珠单抗较多西他赛可显著延长中位 OS^[224]。目前帕博利珠单抗和阿替利珠单抗在中国尚无晚期 NSCLC 患者后线治疗的适应证。RATIONALE 303 研究结果显示,对于含铂方案治疗进展后的晚期 NSCLC 患者,替雷利珠单抗较多西他赛可以显著延长中位 OS^[225]。



ORIENT-3 研究结果显示,对于含铂方案治疗进展后的晚期 NSCLC 患者,信迪利单抗较西他赛可以显著延长中位 OS^[226]。目前信迪利单抗在中国尚无晚期 NSCLC 患者后线治疗的适应证。

临床问题 22: 广泛期 SCLC 患者的免疫治疗药物包括什么?

推荐意见 22: 对于广泛期 SCLC 患者,一线治疗推荐阿替利珠单抗+依托泊苷+卡铂,4 周期治疗后阿替利珠单抗维持治疗;度伐利尤单抗+依托泊苷+顺铂,4 周期治疗后度伐利尤单抗维持治疗;斯鲁利单抗+依托泊苷+卡铂,4 周期治疗后斯鲁利单抗维持治疗;阿得贝利单抗+依托泊苷+卡铂,4~6 周期治疗后阿得贝利单抗维持治疗;贝莫苏拜单抗+安罗替尼+依托泊苷+卡铂,4 周期治疗后贝莫苏拜单抗联合安罗替尼维持治疗;特瑞普利单抗+依托泊苷+顺铂/卡铂,4~6 周期治疗后特瑞普利单抗维持治疗;替雷利珠单抗+依托泊苷+顺铂/卡铂,4 周期治疗后替雷利珠单抗维持治疗(1 类推荐)。

(4) 广泛期 SCLC 患者免疫治疗: IMPOWER133 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,阿替利珠单抗联合依托泊苷和卡铂一线治疗较依托泊苷和卡铂可以显著延长中位 PFS 和 OS^[227]。CASPIAN 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,度伐利尤单抗联合依托泊苷和铂类一线治疗较依托泊苷和铂类可显著延长中位 OS^[228]。CAPSTONE-1 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,阿得贝利单抗联合依托泊苷和卡铂一线治疗较依托泊苷和卡铂可以显著延长中位 PFS 和中位 OS^[229]。ASTRUM-005 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,斯鲁利单抗联合依托泊苷和卡铂一线治疗较依托泊苷和卡铂可以显著延长中位 OS^[230]。ETER701 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,贝莫苏拜单抗联合安罗替尼、依托泊苷和卡铂一线治疗较依托泊苷和卡铂可以显著延长中位 PFS 和 OS^[83]。EXTENTORCH 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,特瑞普利单抗联合依托泊苷和卡铂或顺铂一线治疗较依托泊苷和卡铂或顺铂可以显著延长中位 PFS 和 OS^[231]。RATIONALE 312 研究结果显示,对于广泛期 SCLC 患者,替雷利珠单抗联合依托泊苷和顺铂或卡铂一线治疗较依托泊苷和顺铂或卡铂方案可以显著延长中位 PFS 和 OS^[232]。对于在一线治疗时仅接受化疗的广泛期 SCLC 患者,在二线治疗时进行了派安普利单抗联合安罗替尼的早期临床研究^[233]。

(5) 免疫治疗中应该注意的问题: 患者在接受

免疫治疗时可能出现免疫相关不良反应,这些不良反应的发生率和严重程度总体低于传统化疗,但有时不良反应比较危重,如免疫相关的肺不良反应、心脏不良反应和肝脏不良反应等。所以使用 ICI 治疗过程中应该全程注意对免疫相关不良反应的管控,具体可参照癌症免疫治疗学会、欧洲肿瘤内科学会或美国临床肿瘤学联合美国国立综合癌症网络发布的相关指南^[234-236]。免疫治疗不断更新肺癌治疗的策略和理念,但同时也存在诸多挑战,如疗效标志物的选择、不同 ICI 药物的选择、治疗方案的选择、治疗时机和顺序安排、假性进展和超进展的判断、不良反应的防控以及如何克服耐药等都需要不断探索和研究。ICI 疗效标志物的选择目前正处于积极探索^[237-241]。ICI 的具体用药方法见表 9。

(三) 外科治疗

IV 期 NSCLC 化疗、靶向治疗和免疫治疗效果好的患者,残存病灶可考虑手术切除。对于孤立性转移的 IV 期 NSCLC 患者,应该采取适当的有针对性的治疗措施。部分有单发对侧肺转移、单发脑或肾上腺转移的 IV 期 NSCLC 患者可行手术治疗。单发性脑转移患者可能会从手术中获益,术后可以给予全脑放疗(whole brain radiation therapy, WBRT)或立体定向放射外科(stereotactic radiosurgery, SRS)治疗。对于有孤立性肾上腺转移而肺部病变又可切除的 NSCLC 患者,肾上腺病变可以考虑切除。以下为不同器官寡转移外科手术参与的多学科协作团队(multi-disciplinary team, MDT)治疗推荐。

1. NSCLC 脑寡转移的外科治疗: (1) 原发肿瘤为可切除肺癌,同时性肺癌脑寡转移为孤立性转移者; (2) 肺原发肿瘤为可切除肺癌,同时性脑寡转移为巨大转移瘤伴严重颅内高压者; (3) 肺原发肿瘤切除后,异时性脑寡转移为孤立性转移,经过系统检查评估,其他部位没有肿瘤复发,能够耐受颅内单发寡转移瘤切除者; (4) 肺原发肿瘤切除后,发生异时性孤立性脑寡转移,经过系统检查评估,其他部位没有肿瘤复发,内科治疗疗效不佳伴颅内高压的异时性脑寡转移。

2. 肾上腺寡转移的 NSCLC 施行外科手术: (1) 同时性同侧 NSCLC 肾上腺寡转移,原发肺癌为可切除肺癌,可以在切除原发肺癌的同时,一期同时切除同侧同时性肾上腺寡转移; (2) 施行完全性原发肺癌切除术后,发生孤立性异时性肾上腺寡转移,经系统评估没有其他部位肿瘤复发转移者,施



表9 免疫检查点抑制剂的具体用药方法

药品名称	推荐给药剂量	使用方式	用药频率
帕博利珠单抗	200 mg/次	静脉输注>30 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
纳武利尤单抗	3 mg/kg	静脉输注持续60 min	每2周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
卡瑞利珠单抗	200 mg/次	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
信迪利单抗	200 mg/次	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
替雷利珠单抗	200 mg/次	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
特瑞普利单抗	240 mg/次	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
替雷利珠单抗	200 mg/次	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
阿替利珠单抗	1 200 mg/次	静脉输注>30 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
度伐利尤单抗	1 500 mg/次	静脉输注>30 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
舒格利单抗	1 200 mg/次	静脉输注>30 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
	300 mg/次	皮下注射	每2周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
斯鲁利单抗	4.5 mg/kg	静脉输注持续30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
派安普利单抗	200 mg/次	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
阿得贝利单抗	20 mg/kg	静脉输注持续约30~60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
伊匹木单抗	1 mg/kg	静脉输注>30 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
贝莫苏拜单抗	1 200 mg/次	静脉输注持续60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受
依沃西单抗	20 mg/kg	静脉输注持续60 min	每3周给药1次,直至疾病进展或不良反应不可耐受

行异时性肾上腺寡转移瘤切除;(3)同时性对侧NSCLC肾上腺寡转移,切除原发肺癌后1个月,经系统评估没有其他部位肿瘤复发转移者,二期切除对侧同时性肾上腺寡转移;(4)施行完全性原发肺癌切除术后,发生双侧异时性肾上腺寡转移,经系统评估没有其他部位肿瘤复发转移者,施行异时性双侧肾上腺寡转移瘤切除。

3. NSCLC骨寡转移的外科治疗:(1)NSCLC骨寡转移原则上不推荐外科治疗,而推荐内科MDT治疗;(2)下列NSCLC骨寡转移可以考虑外科治疗:①原发肺癌完全性切除后发生的异时性、单部位、单转移灶的骨寡转移,经系统评估没有其他部位肺癌转移;②原发肺癌完全切除后发生的异时性骨寡转移,骨寡转移部位为下肢负重部位者,例如下肢股骨、胫骨,经系统评估没有其他部位肺癌转移;③原发肺癌完全切除后发生的异时性骨寡转移导致严重骨相关事件(skeletal related events, SRE)者,例如脊柱骨寡转移伴脊髓压迫,经系统评估没有其他部位肺癌转移者。

4. NSCLC肺寡转移的外科治疗:(1)可切除的NSCLC伴同侧同时性肺寡转移者,同期切除原发性肺癌和同侧同时性肺寡转移瘤;(2)可切除的NSCLC伴对侧同时性肺寡转移者,首先切除原发性肺癌,分期切除对侧同时性肺寡转移瘤;(3)原发肿瘤切除后的同侧异时性肺寡转移,经系统评估患者没有其他部位肿瘤复发转移,能够耐受同侧肺寡转

移瘤切除者;(4)原发肿瘤切除后的对侧异时性肺寡转移,经系统评估患者没有其他部位肿瘤复发转移,能够耐受对侧肺寡转移瘤切除者。

(四)放射治疗

IV期肺癌放射治疗主要包括姑息性放疗、预防性放疗和潜在根治性放疗等。适应证包括:(1)化疗后的局部放疗(SCLC和NSCLC);(2)转移病灶的局部姑息性放疗[脑转移、骨转移和(或)肾上腺转移等];(3)化疗、靶向治疗或免疫治疗后进展的局部放疗;(4)特别是出现寡转移或寡进展的患者^[242]。可以进行原发病灶和(或)寡转移灶根治性放疗。姑息性放疗适用于对IV期肺癌原发灶和转移灶的减症治疗,以减轻局部压迫症状、骨转移导致的疼痛以及脑转移导致的神经症状等。预防性放疗适用于全身治疗有效的SCLC患者的WBRT,预防性全脑放疗可降低广泛期SCLC患者脑转移发生的风险。对于有广泛转移的IV期NSCLC患者,当患者全身治疗获益明显时,可以考虑采用SRS治疗残存的原发灶和(或)寡转移灶,争取获得潜在根治效果。广泛期SCLC患者,远处转移灶经化疗控制后加用胸部放疗可以提高肿瘤控制率,延长患者生存时间。

(五)主要特殊转移部位的治疗

1. 脑转移的治疗

肺癌常见的远处转移部位之一是脑部,约20%~65%的肺癌患者会发生脑部转移,是脑转移



性肿瘤中最常见的类型^[243-245]。肺癌脑转移患者预后差,自然平均生存时间仅 1~2 个月^[246]。肺癌脑转移患者的治疗策略是多学科综合治疗^[247-248]。目前的治疗方式主要有手术、WBRT、SRS、化疗和分子靶向治疗等。详见《肺癌脑转移中国治疗指南(2026 版)》^[249]。

(1)外科治疗:手术切除可解除肿瘤对脑组织的压迫、降低颅内压,从而缓解症状,改善神经机能状态,提高生活质量,并为后续治疗创造条件,以延长患者生存时间。尤其是占位效应明显、引起颅内压增高或梗阻性脑积水的单发 NSCLC 脑转移患者可以从手术治疗中获益。手术治疗适用于下列患者:颅内为孤立性病灶或相互靠近的多个病灶;病灶位置较表浅、位于非重要功能区;患者全身状态良好;肺部病灶控制良好,无其他远处转移灶。

(2)放射治疗:WBRT 可以缓解Ⅳ期肺癌脑转移患者的神经系统症状,改善肿瘤局部控制情况。WBRT 用于单发病灶的术后放疗、不宜手术切除的单个病灶的放疗以及多发病灶的放疗等。虽然 WBRT 在一定程度上提高了肿瘤的局部控制率,治疗总有效率为 60%~80%,但患者中位生存时间仅为 3~6 个月^[250]。SRS 具有定位精确、剂量集中以及损伤相对较小等优点,能够很好地保护周围正常组织,控制局部肿瘤进展,缓解神经系统症状,逐渐成为肺癌脑转移瘤的重要治疗手段。SRS 适用于脑转移瘤长径<3 cm、脑转移数目相对较少、转移灶位置较深以及全身情况差不适合手术的患者,可与 WBRT 联合应用。目前针对多发脑转移的患者,临床上也常用 WBRT 与局部转移病灶的同步加量放疗,这样可以提高转移病灶的局部控制,同时也可以进行脑部的有效预防。如果距离海马有 1~2 cm 的距离,还可以进行海马保护^[251]。

(3)化疗:化疗是肺癌脑转移不可或缺的治疗手段。以铂类药物为基础,联合培美曲塞、长春瑞滨等药物可给 NSCLC 脑转移患者带来生存获益^[252-254]。替莫唑胺是一种新型咪唑四嗪类烷化剂,可以在体内转化为有活性的烷化剂前体,能透过血脑屏障,对于控制 NSCLC 患者脑转移有较好的疗效。对于脑膜转移患者,鞘内注射培美曲塞也显示出较好的疗效^[255-257],但目前相关报道多为Ⅱ期临床研究,尚需要大规模的前瞻性Ⅲ期对照研究进一步证实。SCLC 脑转移患者也可以从全身化疗中获益^[254,258]。

(4)分子靶向治疗:分子靶向药物为 NSCLC 脑

转移患者提供了新的治疗选择。对于 EGFR 基因敏感突变的 NSCLC 脑转移患者,EGFR-TKI 具有较好的疗效,尤其是脑渗透率高的 EGFR-TKI,例如佐利替尼、埃克替尼、奥希替尼、阿美替尼、伏美替尼、贝福替尼、瑞齐替尼和利厄替尼。佐利替尼^[99]、埃克替尼^[259]、奥希替尼^[260]、阿美替尼^[261]、伏美替尼^[262]、贝福替尼^[106]、瑞齐替尼^[102,116]和利厄替尼^[104]等 EGFR-TKI 一线治疗的颅内 ORR 为 50%~91%,奥西替尼^[263]、阿美替尼^[112]、伏美替尼^[113-114,264]、贝福替尼^[115]、瑞齐替尼^[102,116,265-267]和利厄替尼^[119]等 EGFR-TKI 后线治疗的颅内 ORR 为 35.5%~70%。优先选择脑渗透率高的 EGFR-TKI。对于 ALK 融合基因阳性的 NSCLC 脑转移患者,ALK-TKI 具有较好的疗效,尤其是脑渗透率高的 ALK-TKI,例如塞瑞替尼、阿来替尼、布格替尼、洛拉替尼、伊鲁阿克和依奉阿克。克唑替尼^[268]、塞瑞替尼^[130]、阿来替尼^[131-132,134-135]、布格替尼^[138]、洛拉替尼^[139]、伊鲁阿克^[140]和依奉阿克^[141]等 ALK-TKI 一线治疗的颅内 ORR 为 72.7%~94%,阿来替尼^[146-147,269]、恩沙替尼^[148]、布格替尼^[149]、洛拉替尼^[154-155]和伊鲁阿克^[153]等 ALK-TKI 后线治疗的颅内 ORR 为 35%~80.6%。优先选择脑渗透率高的 ALK-TKI。其他罕见靶点的靶向药物治疗对 NSCLC 脑转移患者也具有一定疗效,但多为小样本研究,需要进一步探索。详见《肺癌脑转移中国治疗指南(2026 版)》^[249]。

2. 骨转移的治疗

肺癌骨转移可引起骨痛、骨痛加剧或出现新的骨痛、病理性骨折(椎体或非椎体骨折)、椎体压缩或变形、脊髓压迫、骨放疗(因骨痛或防治病理性骨折或脊髓压迫)、骨转移病灶进展(出现新发、多发骨转移或原有骨转移灶扩大)和高钙血症等 SRE 的发生,严重影响患者生活质量,预示患者生存期缩短,肺癌骨转移后患者的中位生存时间仅 6~10 个月^[270]。肺癌骨转移应该采用以全身治疗为主的多学科综合治疗,包括化疗、分子靶向治疗、免疫治疗、外科手术、放疗和双膦酸盐等治疗。在控制原发疾病的同时,积极预防和治疗 SRE 尤为重要。合理的局部治疗可以更好地控制 SRE,双膦酸盐可以预防和延缓 SRE 的发生。地舒单抗是核因子-κB 受体激活剂配体(receptor activator of nuclear factor kappa-B ligand, RANKL)的全人化单克隆 IgG2 抗体,通过阻止 RANKL 活化破骨细胞及其前体表面的 RANK,抑制破骨细胞的活化和成熟,从而达到抑制肿瘤生长和减少骨质破坏的目的。一项比较



地舒单抗和唑来膦酸在预防合并骨转移晚期肿瘤的随机双盲Ⅲ期临床研究结果显示,地舒单抗对比唑来膦酸能够显著延缓首次出现SRE的时间(分别为21.4和15.4个月, $HR=0.81$,95% $CI:0.68 \sim 0.96$, $P=0.017$)^[271]。2020年11月20日,中国NMPA批准地舒单抗用于预防实体瘤骨转移及多发性骨髓瘤引起的SRE的新适应证。

(1)放射治疗:放射治疗能够减轻或消除骨痛症状、预防病理性骨折和脊髓压迫的发生,缓解脊髓压迫症状并改善患者生活质量。放射治疗适用于有疼痛症状的全身各处骨转移灶,以缓解疼痛并恢复功能。出现椎体转移有脊髓压迫时首选放疗,姑息性放疗可用于脊柱或股骨等负重部位发生的骨转移治疗^[272],治疗剂量通常为处方剂量10次,共30 Gy,即3 Gy/次。

(2)外科治疗:手术可缓解肺癌患者骨转移导致的疼痛,防止或固定骨折,恢复或维持肢体的运动功能,减少或避免运动系统功能受损或脊髓压迫症所引发的并发症,提高患者生活质量。对于诊断不明患者亦可通过手术获得骨转移病灶的组织学诊断。

(3)抗骨转移治疗:治疗肺癌骨转移可选择传统的双膦酸盐或者RANKL抑制剂地舒单抗,这些药物均可与化疗、靶向治疗、免疫治疗、放疗和手术治疗联合使用。肺癌患者明确诊断骨转移后,如无应用禁忌证,推荐应用双膦酸盐或地舒单抗治疗。第一代双膦酸盐药物(羟乙膦酸、氯膦酸)、第二代双膦酸盐药物(帕米膦酸)及第三代双膦酸盐药物(伊班膦酸钠、唑来膦酸)均能改善肺癌骨转移患者的疼痛,控制病情,预防骨转移并发症,提高患者生活质量。在应用双膦酸盐过程中,应该密切关注其不良反应。地舒单抗不经过肾脏清除,因此对于肾功能欠佳的患者,可考虑应用地舒单抗进行抗骨转移治疗。

(六)支持和姑息治疗

支持和姑息治疗的目的是缓解症状、减轻痛苦、改善生活质量、提高抗肿瘤治疗的耐受性并延长生存时间。所有肺癌患者都应该全程接受姑息医学的症状筛查、评估和治疗。筛查的症状既包括疼痛、呼吸困难和乏力等常见躯体症状,也应该包括睡眠障碍和焦虑抑郁等心理问题。一项前瞻性观察性研究发现健康相关生活质量评分与肺癌患者预后相关,评分进行性下降的患者预后更差^[273]。生活质量评价应该纳入肺癌患者的整体评价体系和

姑息治疗的疗效评价中。推荐采用生命质量测定量表欧洲癌症治疗研究组织(European Organization for Research on Treatment of Cancer, EORTC) QLQ-C30(V3.0)中文版进行整体评估,还可采用生命质量测定量表EORTC QLQ-LC13筛查和评估肺癌患者的常见症状。疼痛、呼吸困难和深静脉血栓是影响Ⅳ期肺癌患者生活质量的常见原因。

1. 疼痛

(1)评估:患者的主诉是疼痛评估的金标准,镇痛治疗前必须评估患者的疼痛强度。首选数字疼痛分级法,有认知障碍的患者可用脸谱法。疼痛强度分为3度,即轻度、中度和重度疼痛。疼痛评估的内容还包括病因、性质、特点以及加重和缓解因素等,简明疼痛量表用于评估疼痛对患者日常生活的影响。镇痛治疗前还要明确有无肿瘤急症所致的疼痛,以便立即进行有关治疗。常见的肿瘤急症包括病理性骨折或先兆骨折、脑实质和硬脑膜或软脑膜转移癌所致的脑水肿和颅压增高、感染相关疾病、内脏梗阻或穿孔等。

(2)治疗:疼痛治疗的目标是将疼痛强度降至轻度以下,甚至无痛,同时要尽可能实现镇痛效果和副作用间的最佳平衡。WHO阶梯镇痛原则仍是临床镇痛治疗应该遵循的最基本原则,阿片类药物是癌痛治疗的基石,对乙酰氨基酚和非甾体类抗炎镇痛药物是重要的辅助镇痛药物。提倡多学科协作改进难治性疼痛的诊疗策略。重视放疗、射频消融、姑息性手术等局部治疗的作用,避免忽视病因评估和对因治疗、片面强调全身性镇痛药物治疗的弊端。

(3)患者及其亲属的宣教:应该告诉患者及亲属镇痛治疗是肿瘤整体治疗的重要内容,忍痛对患者百害无益。吗啡及其同类药物是癌痛治疗的常用药物,罕见成瘾。要在医务人员指导下进行镇痛治疗,患者不能自行调整治疗方案和药物剂量。要密切观察疗效和药物不良反应,随时与医务人员沟通,定期复诊。

2. 呼吸困难

Ⅳ期肺癌患者约70%伴有呼吸困难,死亡前呼吸困难的发生率高达90%。呼吸困难是主观的呼吸不适感,患者主诉是诊断的金标准。呼吸困难临床表现为呼吸频率、节律和幅度的改变,严重者还有濒死感,恐惧和焦虑均会加重呼吸困难。应该充分认识到Ⅳ期肺癌患者呼吸困难的复杂性,尽可能祛除可逆病因。可有针对性地给予抗肿瘤、抗感染



治疗,慢性阻塞性肺部疾病给予支气管扩张剂、糖皮质激素,上腔静脉和支气管阻塞者应用糖皮质激素、放疗或置入支架等,胸腔积液时给予胸腔穿刺引流术等。

3. 深静脉血栓

肿瘤相关静脉血栓栓塞症指恶性肿瘤患者合并静脉血栓栓塞症,发病率约为 4%~20%^[274]。肿瘤患者的深静脉血栓发生率较非肿瘤患者高 4~7 倍^[274],深静脉血栓是肿瘤的重要并发症之一,也是导致肿瘤患者死亡的原因之一。深静脉血栓可以发生于下肢深静脉、下腔静脉、盆腔静脉和锁骨上静脉等多个部位,典型临床症状包括疼痛、静脉血栓形成的同侧下肢远端水肿和沉重或锁骨上区水肿等。血清 D-二聚体、多普勒超声检查和 CT 或 MRI 有助于深静脉血栓的诊断。一旦确诊深静脉血栓,应该立即进行风险评估,对于无抗凝治疗禁忌证的患者应该立即启动抗凝治疗,常用抗凝药物包括低分子肝素、普通肝素、华法林、磺达肝羧钠和利伐沙班;对于深静脉血栓伴有低血压或血流动力学不稳定且无高出血风险的患者,应该启动溶栓治疗;有抗凝及溶栓治疗禁忌证的患者,可考虑使用导管或手术取栓术等治疗方法。深静脉血栓可以使Ⅳ期肺癌患者的治疗复杂程度增加,导致化疗时间延误,抗凝或溶栓治疗等还会导致出血风险增加,因此对于符合治疗条件、可以走动的高危肺癌患者进行预防急性静脉血栓栓塞治疗,可以在一定程度上改善预后。

八、Ⅳ期肺癌患者的随访

初次确诊的Ⅳ期肺癌患者接受治疗后应该定期随访并进行相应的检查。检查项目包括采集病史、体格检查、血常规、肝肾功能 and 肿瘤标志物等实验室检查以及影像检查和内镜检查等,随访频率为治疗后每 3 个月随访 1 次,若有病情变化,随时就诊。随着Ⅳ期肺癌患者治疗效果不断改善和生存期持续延长,对治疗药物给患者造成的远期不良反应应该给予越来越多的重视。

本指南参考了国际和中国权威的肺癌诊疗指南和规范^[14-16,96,275-280]以及国内外最新研究进展。由于临床实践中患者的具体情况存在较大的个体差异以及我们的水平有限,本指南仅供临床医师参考,不具有任何法律效力。

专家组组长 石远凯(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室,航天中心医院肿瘤

中心)

专家组成员(按姓氏汉语拼音字母排序) 艾斌(北京医院肿瘤内科)、仓顺东(河南省人民医院肿瘤内科)、常建华(中国医学科学院肿瘤医院深圳医院肿瘤内科)、陈军(天津医科大学总医院胸外科)、陈骏(大连医科大学附属第二医院肿瘤内科)、崔久嵬(吉林大学白求恩第一医院肿瘤内科)、董晓荣(华中科技大学同济医学院附属协和医院肿瘤内科)、范云(浙江省肿瘤医院肿瘤内科)、方健(北京大学肿瘤医院胸部肿瘤内科)、顾康生(安徽医科大学第一附属医院肿瘤内科)、郭其森(山东省肿瘤医院肿瘤内科)、郭人花(南京医科大学第一附属医院肿瘤科)、韩晓红(中国医学科学院北京协和医院临床药理中心 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、郝学志(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、何志勇(福建省肿瘤医院肿瘤内科)、胡成平(中南大学湘雅医院呼吸与危重症医学科)、胡兴胜(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、胡长路(安徽省肿瘤医院肿瘤内科)、黄鼎智(天津市肿瘤医院肿瘤内科)、黄遥(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院影像诊断科)、胡瑛(首都医科大学附属北京胸科医院肿瘤内科)、金波(中国医科大学附属第一医院肿瘤内科)、李方(解放军总医院第一医学中心肿瘤内科)、李琳(北京医院肿瘤内科)、李小梅(解放军总医院肿瘤内科)、李醒亚(郑州大学第一附属医院肿瘤内科)、李学记(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院神经内科)、林冬梅(北京大学肿瘤医院病理科)、林华(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院病案室)、刘安文(南昌大学第二附属医院肿瘤内科)、刘春玲(新疆医科大学附属医院肿瘤内科)、刘基巍(大连医科大学附属第一医院肿瘤内科)、刘鹏(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、刘巍(北京大学肿瘤医院姑息治疗中心)、刘文扬(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院放疗科)、刘晓晴(解放军总医院第五医学中心肿瘤内科)、刘雨桃(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、刘云鹏(中国医科大学附属第一医院肿瘤内科)、柳江(新疆维吾尔自治区人民医院肿瘤内科)、卢冰(贵州医科大学附属肿瘤医院胸部肿瘤科)、卢钊(四川大学华西医院肿瘤科)、马克威(吉林大学白求恩第一医院肿瘤内科)、马丽(北京胸科医院肿瘤内科)、马锐(辽宁省肿瘤医院肿瘤内科)、马智勇(河南省肿瘤医院肿瘤内科)、聂力功(北京大学第一附属医院呼吸与危重症医学科)、潘跃银(安徽省立医院肿瘤内科)、沈波(江苏省肿瘤医院肿瘤内科)、石远凯(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室,航天中心医院肿瘤中心)、史美祺(江苏省肿瘤医院肿瘤内科)、宋霞(山西省肿瘤医院呼吸内科)、宋之乙(中日友好医院胸外科)、陶丹(重庆大学附属肿瘤医院肿瘤放射治疗中心)、陶云霞(徐州医科大学附属医院肿瘤内科)、汪麟(国家



癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、王彩莲(东南大学附属中大医院肿瘤科)、王东(陆军军医大学大坪医院肿瘤科)、王华庆(天津市人民医院肿瘤内科)、王佳蕾(复旦大学附属肿瘤医院胸部肿瘤内科)、王建卫(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院影像诊断科)、王孟昭(中国医学科学院北京协和医学院呼吸与危重症医学科)、王思愚(中山大学附属肿瘤医院胸外科)、王晓红(包头市肿瘤医院肿瘤内科)、王秀问(山东大学附属齐鲁医院肿瘤内科)、王长利(天津医科大学附属肿瘤医院肺部肿瘤科)、王章桂(航天中心医院肿瘤中心)、王征(北京医院病理科)、王子平(北京大学肿瘤医院胸部肿瘤内科)、吴密璐(青海大学附属医院肿瘤内科)、吴世凯(北京大学第一医院肿瘤内科)、伍钢(华中科技大学同济医学院附属协和医院肿瘤中心)、信涛(哈尔滨医科大学附属第二医院肿瘤内科)、邢锴元(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、杨建良(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、杨磊(甘肃省肿瘤医院呼吸内科)、杨润祥(云南省肿瘤医院肿瘤内科)、杨晟(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、杨树军(河南省肿瘤医院肿瘤内科)、杨向红(中国医科大学附属第二医院病理科)、姚煜(西安交通大学附属第一医院肿瘤内科)、于国华(潍坊市人民医院肿瘤内科)、于胜吉(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院骨科)、于雁(黑龙江省肿瘤医院肿瘤内科)、曾瑄(北京协和医院病理科)、张同梅(首都医科大学附属北京胸科医院肿瘤内科)、张翠英(内蒙古自治区人民医院肿瘤内科)、张俊萍(山西白求恩医院肿瘤内科)、张兰军(中山大学附属肿瘤医院胸外科)、张力(中国医学科学院北京协和医院呼吸与危重症医学科)、张雯杰(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院核医学科)、张予辉(首都医科大学附属北京朝阳医院肿瘤内科)、赵君慧(青海大学附属医院肿瘤内科)、赵琼(杭州市树兰医院胸部肿瘤中心)、支修益(首都医科大学宣武医院胸外科)、周清华(四川大学华西医院肺癌中心)、周生余(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、周宗玫(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院放疗科)、钟巧凤(福建省肿瘤医院胸部肿瘤内科)、庄武(福建省肿瘤医院肿瘤内科)

学术秘书(按姓氏汉语拼音字母排序) 陈馨蕊(解放军总医院第二医学中心肿瘤科)、冯宇(清华大学附属北京清华长庚医院 清华大学临床医学院肿瘤内科)、高茹云、黄莉玲、唐乐、谢祖成、杨梦薇(国家癌症中心 国家肿瘤临床医学研究中心 中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院内科 重大疾病创新药早期临床试验评价关键技术北京市重点实验室)、谢同济(北京医院呼吸与危重症医学科)、朱豪华(航天中心医院肿瘤中心)

利益冲突 所有作者声明无利益冲突

参 考 文 献

- [1] Thai AA, Solomon BJ, Sequist LV, et al. Lung cancer[J]. Lancet, 2021, 398(10299):535-554. DOI:10.1016/S0140-6736(21)00312-3.
- [2] Han BF, Zheng RS, Zeng HM, et al. Cancer incidence and mortality in China, 2022[J]. J Natl Cancer Cent, 2024, 4(1): 47-53. DOI: 10.1016/j.jncc.2024.01.006.
- [3] Asamura H, Nishimura KK, Giroux DJ, et al. IASLC lung cancer staging project: the new database to inform revisions in the ninth edition of the TNM classification of lung cancer[J]. J Thorac Oncol, 2023, 18(5):564-575. DOI: 10.1016/j.jtho.2023.01.088.
- [4] National Cancer Institute. Previous version: SEER cancer statistics review, 1975-2012[EB/OL]. [2025-11-05]. https://seer.cancer.gov/archive/csr/1975_2012/.
- [5] Shi JF, Wang L, Wu N, et al. Clinical characteristics and medical service utilization of lung cancer in China, 2005-2014: overall design and results from a multicenter retrospective epidemiologic survey[J]. Lung Cancer, 2019, 128:91-100. DOI:10.1016/j.lungcan.2018.11.031.
- [6] Shi YK, Zhang X, Wu G, et al. Treatment strategy, overall survival and associated risk factors among patients with unresectable stage III B/IV non-small cell lung cancer in China (2015-2017): a multicentre prospective study[J]. Lancet Reg Health West Pac, 2022, 23: 100452. DOI: 10.1016/j.lanwpc.2022.100452.
- [7] Huang LL, Hu XS, Wang Y, et al. Survival and pretreatment prognostic factors for extensive-stage small cell lung cancer: a comprehensive analysis of 358 patients[J]. Thorac Cancer, 2021, 12(13): 1943-1951. DOI: 10.1111/1759-7714.13977.
- [8] Huang LL, Jiang SY, Shi YK. Tyrosine kinase inhibitors for solid tumors in the past 20 years (2001-2020) [J]. J Hematol Oncol, 2020, 13(1): 143. DOI: 10.1186/s13045-020-00977-0.
- [9] Travis WD, Brambilla E, Nicholson AG, et al. The 2015 World Health Organization classification of lung tumors: impact of genetic, clinical and radiologic advances since the 2004 classification[J]. J Thorac Oncol, 2015, 10(9): 1243-1260. DOI:10.1097/JTO.0000000000000630.
- [10] Shi YK. Landscape of the clinical development of China innovative anti-lung cancer drugs[J]. Cancer Pathog Ther, 2022, 1(1):67-75. DOI:10.1016/j.cpt.2022.10.003.
- [11] Zhong QF, Tao YX, Chen HZ, et al. The changing landscape of anti-lung cancer drug clinical trials in mainland China from 2005 to 2020[J]. Lancet Reg Health West Pac, 2021, 11:100151. DOI:10.1016/j.lanwpc.2021.100151.
- [12] Chen HZ, Zhou Y, Han XH, et al. The changing landscape of anti-lymphoma drug clinical trials in mainland China in the past 15 years (2005-2020): a systematic review[J]. Lancet Reg Health West Pac, 2021, 8: 100097. DOI: 10.1016/j.lanwpc.2021.100097.
- [13] Huang LL, Zhu HH, Shi YK. Immune checkpoint inhibitors for the treatment of solid tumors and lymphoma in the past 26 years (2000-2025) [J]. J Hematol Oncol, 2025, 18(1): 107. DOI: 10.1186/s13045-025-01734-x.
- [14] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科分会. IV期原发性肺癌中国治疗指南(2021年版)[J]. 中华肿瘤杂志, 2021, 43(1):39-59. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20201009-00884.



- [15] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科分会. IV 期原发性肺癌中国治疗指南(2023 年版)[J]. 中华肿瘤杂志, 2023, 45(1): 1-30. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20221009-00687.
- [16] 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会, 中国医师协会肿瘤医师分会. IV 期原发性肺癌中国治疗指南(2024 版)[J]. 中华肿瘤杂志, 2024, 46(7): 595-636. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20240311-00104.
- [17] Han BH, Tjulandin S, Hagiwara K, et al. EGFR mutation prevalence in Asia-Pacific and Russian patients with advanced NSCLC of adenocarcinoma and non-adenocarcinoma histology: the IGNITE study[J]. Lung Cancer, 2017, 113: 37-44. DOI: 10.1016/j.lungcan.2017.08.021.
- [18] Goto K, Ichinose Y, Ohe Y, et al. Epidermal growth factor receptor mutation status in circulating free DNA in serum: from IPASS, a phase III study of gefitinib or carboplatin/paclitaxel in non-small cell lung cancer[J]. J Thorac Oncol, 2012, 7(1): 115-121. DOI: 10.1097/JTO.0b013e3182307f98.
- [19] Douillard JY, Ostoros G, Cobo M, et al. Gefitinib treatment in EGFR mutated caucasian NSCLC: circulating-free tumor DNA as a surrogate for determination of EGFR status[J]. J Thorac Oncol, 2014, 9(9): 1345-1353. DOI: 10.1097/JTO.0000000000000263.
- [20] 中国医师协会肿瘤医师分会中国抗癌协会肿瘤临床化疗专业委员会. 中国表皮生长因子受体基因敏感性突变和间变淋巴瘤激酶融合基因阳性非小细胞肺癌诊断治疗指南(2015 版)[J]. 中华肿瘤杂志, 2015, 37(10): 796-799. DOI: 10.3760/cma.j.issn.0253-3766.2015.10.018.
- [21] 中国抗癌协会病理专业委员会肺癌学组. ROS1 阳性非小细胞肺癌诊断病理专家共识[J]. 中华病理学杂志, 2018, 47(4): 248-251. DOI: 10.3760/cma.j.issn.0529-5807.2018.04.004.
- [22] 中国抗癌协会肿瘤病理专业委员会分子病理协作组, 中华医学会病理学分会分子病理学组, 国家病理质控中心. 中国非小细胞肺癌 RET 基因融合临床检测专家共识[J]. 中华病理学杂志, 2021, 50(6): 583-591. DOI: 10.3760/cma.j.cn112151-20210411-00273.
- [23] 中华医学会病理学分会, 国家病理质控中心, 中华医学会肿瘤学分会肺癌学组, 等. 非小细胞肺癌 MET 临床检测中国专家共识[J]. 中华病理学杂志, 2022, 51(11): 1094-1103. DOI: 10.3760/cma.j.cn112151-20220606-00491.
- [24] 中国抗癌协会肺癌专业委员会. 中国晚期非小细胞肺癌 BRAF 突变诊疗专家共识[J]. 中华肿瘤杂志, 2023, 45(4): 279-290. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20230117-00030.
- [25] Xu CW, Si L, Wang WX, et al. Expert consensus on the diagnosis and treatment of NTRK gene fusion solid tumors in China[J]. Thorac Cancer, 2022, 13(21): 3084-3097. DOI: 10.1111/1759-7714.14644.
- [26] Arcila ME, Chaft JE, Nafa K, et al. Prevalence, clinicopathologic associations, and molecular spectrum of ERBB2 (HER2) tyrosine kinase mutations in lung adenocarcinomas[J]. Clin Cancer Res, 2012, 18(18): 4910-4918. DOI: 10.1158/1078-0432.CCR-12-0912.
- [27] Zhang SR, Wang WX, Xu CW, et al. Chinese expert consensus on the diagnosis and treatment of HER 2-altered non-small cell lung cancer[J]. Thorac Cancer, 2023, 14(1): 91-104. DOI: 10.1111/1759-7714.14743.
- [28] Song LX, Zeng L, Yan H, et al. Validation of E1L3N antibody for PD-L1 detection and prediction of pembrolizumab response in non-small-cell lung cancer[J]. Commun Med (Lond), 2022, 2(1): 137. DOI: 10.1038/s43856-022-00206-4.
- [29] 中国抗癌协会肿瘤病理专业委员会肺癌学组, 中国抗癌协会肺癌专业委员会, PD-L1 检测共识专家组. 非小细胞肺癌 PD-L1 免疫组织化学检测规范中国专家共识[J]. 中国肺癌杂志, 2020, 23(9): 733-740. DOI: 10.3779/j.issn.1009-3419.2020.101.43.
- [30] Argiris A, Murren JR. Staging and clinical prognostic factors for small-cell lung cancer[J]. Cancer J, 2001, 7(5): 437-447.
- [31] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科分会. 中国 IV 期原发性肺癌多学科团队诊疗实施指南[J]. 中华肿瘤杂志, 2022, 44(7): 667-672. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20211221-00959.
- [32] Scagliotti GV, Parikh P, von Pawel J, et al. Phase III study comparing cisplatin plus gemcitabine with cisplatin plus pemetrexed in chemotherapy-naïve patients with advanced-stage non-small-cell lung cancer[J]. J Clin Oncol, 2008, 26(21): 3543-3551. DOI: 10.1200/JCO.2007.15.0375.
- [33] Socinski MA, Bondarenko I, Karaseva NA, et al. Weekly nab-paclitaxel in combination with carboplatin versus solvent-based paclitaxel plus carboplatin as first-line therapy in patients with advanced non-small-cell lung cancer: final results of a phase III trial[J]. J Clin Oncol, 2012, 30(17): 2055-2062. DOI: 10.1200/JCO.2011.39.5848.
- [34] Shi M, Gu A, Tu H, et al. Comparing nanoparticle polymeric micellar paclitaxel and solvent-based paclitaxel as first-line treatment of advanced non-small-cell lung cancer: an open-label, randomized, multicenter, phase III trial[J]. Ann Oncol, 2021, 32(1): 85-96. DOI: 10.1016/j.annonc.2020.10.479.
- [35] Zhang J, Pan YY, Shi Q, et al. Paclitaxel liposome for injection (Lipusu) plus cisplatin versus gemcitabine plus cisplatin in the first-line treatment of locally advanced or metastatic lung squamous cell carcinoma: a multicenter, randomized, open-label, parallel controlled clinical study [J]. Cancer Commun (Lond), 2022, 42(1): 3-16. DOI: 10.1002/cac2.12225.
- [36] Ciuleanu T, Brodowicz T, Zielinski C, et al. Maintenance pemetrexed plus best supportive care versus placebo plus best supportive care for non-small-cell lung cancer: a randomised, double-blind, phase 3 study[J]. Lancet, 2009, 374(9699): 1432-1440. DOI: 10.1016/S0140-6736(09)61497-5.
- [37] Barlesi F, Scherpereel A, Gorbunova V, et al. Maintenance bevacizumab-pemetrexed after first-line cisplatin-pemetrexed-bevacizumab for advanced nonsquamous non-small-cell lung cancer: updated survival analysis of the AVAPERL (MO22089) randomized phase III trial[J]. Ann Oncol, 2014, 25(5): 1044-1052. DOI: 10.1093/annonc/mdu098.
- [38] Ramalingam SS, Dahlberg SE, Belani CP, et al. Pemetrexed, bevacizumab, or the combination as maintenance therapy for advanced nonsquamous non-small-cell lung cancer: ECOG-ACRIN 5508[J]. J Clin Oncol, 2019, 37(26): 2360-2367. DOI: 10.1200/JCO.19.01006.
- [39] Seto T, Azuma K, Yamanaka T, et al. Randomized phase III study of continuation maintenance bevacizumab with or without pemetrexed in advanced nonsquamous non-small-cell lung cancer: COMPASS (WJOG5610L) [J]. J Clin Oncol, 2020, 38(8): 793-803. DOI: 10.1200/JCO.19.01494.
- [40] Shepherd FA, Dancey J, Ramlau R, et al. Prospective randomized trial of docetaxel versus best supportive care



- in patients with non-small-cell lung cancer previously treated with platinum-based chemotherapy[J]. *J Clin Oncol*, 2000, 18(10): 2095-2103. DOI: 10.1200/jco.2000.18.10.2095.
- [41] Fossella FV, DeVore R, Kerr RN, et al. Randomized phase III trial of docetaxel versus vinorelbine or ifosfamide in patients with advanced non-small-cell lung cancer previously treated with platinum-containing chemotherapy regimens. The TAX 320 Non-Small Cell Lung Cancer Study Group[J]. *J Clin Oncol*, 2000, 18(12): 2354-2362. DOI: 10.1200/jco.2000.18.12.2354.
- [42] Hanna N, Shepherd FA, Fossella FV, et al. Randomized phase III trial of pemetrexed versus docetaxel in patients with non-small-cell lung cancer previously treated with chemotherapy[J]. *J Clin Oncol*, 2004, 22(9): 1589-1597. DOI:10.1200/jco.2004.08.163.
- [43] Oronsby B, Abrouk N, Caroen S, et al. A 2022 Update on extensive stage small-cell lung cancer (SCLC) [J]. *J Cancer*, 2022, 13(9):2945-2953. DOI:10.7150/jca.75622.
- [44] Noda K, Nishiwaki Y, Kawahara M, et al. Irinotecan plus cisplatin compared with etoposide plus cisplatin for extensive small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2002, 346(2):85-91. DOI:10.1056/NEJMoa003034.
- [45] Hanna N, Bunn PA, Langer C, et al. Randomized phase III trial comparing irinotecan/cisplatin with etoposide/cisplatin in patients with previously untreated extensive-stage disease small-cell lung cancer[J]. *J Clin Oncol*, 2006, 24(13): 2038-2043. DOI: 10.1200/jco.2005.04.8595.
- [46] Lara PN, Natale R, Crowley J, et al. Phase III trial of irinotecan/cisplatin compared with etoposide/cisplatin in extensive-stage small-cell lung cancer: clinical and pharmacogenomic results from SWOG S0124[J]. *J Clin Oncol*, 2009, 27(15): 2530-2535. DOI: 10.1200/jco.2008.20.1061.
- [47] Zatloukal P, Cardenal F, Szczesna A, et al. A multicenter international randomized phase III study comparing cisplatin in combination with irinotecan or etoposide in previously untreated small-cell lung cancer patients with extensive disease[J]. *Ann Oncol*, 2010, 21(9): 1810-1816. DOI:10.1093/annonc/mdq036.
- [48] Shi YK, Hu Y, Hu XS, et al. Cisplatin combined with irinotecan or etoposide for untreated extensive-stage small cell lung cancer: a multicenter randomized controlled clinical trial[J]. *Thorac Cancer*, 2015, 6(6): 785-791. DOI:10.1111/1759-7714.12303.
- [49] Cheng Y, Fan Y, Liu XQ, et al. Randomized controlled trial of lobaplatin plus etoposide vs. cisplatin plus etoposide as first-line therapy in patients with extensive-stage small cell lung cancer[J]. *Oncol Lett*, 2019, 17(5): 4701-4709. DOI:10.3892/ol.2019.10125.
- [50] von Pawel J, Schiller JH, Shepherd FA, et al. Topotecan versus cyclophosphamide, doxorubicin, and vincristine for the treatment of recurrent small-cell lung cancer[J]. *J Clin Oncol*, 1999, 17(2): 658-667. DOI: 10.1200/jco.1999.17.2.658.
- [51] O'Brien ME, Ciuleanu TE, Tsekov H, et al. Phase III trial comparing supportive care alone with supportive care with oral topotecan in patients with relapsed small-cell lung cancer[J]. *J Clin Oncol*, 2006, 24(34): 5441-5447. DOI: 10.1200/jco.2006.06.5821.
- [52] Eckardt JR, von Pawel J, Pujol JL, et al. Phase III study of oral compared with intravenous topotecan as second-line therapy in small-cell lung cancer[J]. *J Clin Oncol*, 2007, 25(15): 2086-2092. DOI:10.1200/jco.2006.08.3998.
- [53] Baize N, Monnet I, Greillier L, et al. Carboplatin plus etoposide versus topotecan as second-line treatment for patients with sensitive relapsed small-cell lung cancer: an open-label, multicentre, randomised, phase 3 trial[J]. *Lancet Oncol*, 2020, 21(9): 1224-1233. DOI: 10.1016/s1470-2045(20)30461-7.
- [54] Trigo J, Subbiah V, Besse B, et al. Lurbinectedin as second-line treatment for patients with small-cell lung cancer: a single-arm, open-label, phase 2 basket trial[J]. *Lancet Oncol*, 2020, 21(5): 645-654. DOI: 10.1016/S1470-2045(20)30068-1.
- [55] Subbiah V, Paz-Ares L, Besse B, et al. Antitumor activity of lurbinectedin in second-line small cell lung cancer patients who are candidates for re-challenge with the first-line treatment[J]. *Lung Cancer*, 2020, 150: 90-96. DOI: 10.1016/j.lungcan.2020.10.003.
- [56] Aix SP, Ciuleanu TE, Navarro A, et al. Combination lurbinectedin and doxorubicin versus physician's choice of chemotherapy in patients with relapsed small-cell lung cancer (ATLANTIS): a multicentre, randomised, open-label, phase 3 trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2023, 11(1): 74-86. DOI:10.1016/S2213-2600(22)00309-5.
- [57] Cheng Y, Wu CJ, Wu L, et al. A pivotal bridging study of lurbinectedin as second-line therapy in Chinese patients with small cell lung cancer[J]. *Sci Rep*, 2024, 14(1): 3598. DOI:10.1038/s41598-024-54223-5.
- [58] Edelman MJ, Dvorkin M, Laktionov K, et al. Randomized phase 3 study of the anti-disialoganglioside antibody dinutuximab and irinotecan vs irinotecan or topotecan for second-line treatment of small cell lung cancer[J]. *Lung Cancer*, 2022, 166: 135-142. DOI:10.1016/j.lungcan.2022.03.003.
- [59] Smit EF, Fokkema E, Biesma B, et al. A phase II study of paclitaxel in heavily pretreated patients with small-cell lung cancer[J]. *Br J Cancer*, 1998, 77(2): 347-351. DOI: 10.1038/bjc.1998.54.
- [60] Yamamoto N, Tsurutani J, Yoshimura N, et al. Phase II study of weekly paclitaxel for relapsed and refractory small cell lung cancer[J]. *Anticancer Res*, 2006, 26(1B): 777-781.
- [61] Zauderer MG, Drilon A, Kadota K, et al. Trial of a 5-day dosing regimen of temozolomide in patients with relapsed small cell lung cancers with assessment of methylguanine-DNA methyltransferase[J]. *Lung Cancer*, 2014, 86(2): 237-240. DOI:10.1016/j.lungcan.2014.08.007.
- [62] Pietanza MC, Kadota K, Huberman K, et al. Phase II trial of temozolomide in patients with relapsed sensitive or refractory small cell lung cancer, with assessment of methylguanine-DNA methyltransferase as a potential biomarker[J]. *Clin Cancer Res*, 2012, 18(4): 1138-1145. DOI:10.1158/1078-0432.Ccr-11-2059.
- [63] Smyth JF, Smith IE, Sessa C, et al. Activity of docetaxel (taxotere) in small cell lung cancer: the early clinical trials group of the EORTC[J]. *Eur J Cancer*, 1994, 30A(8): 1058-1060. DOI:10.1016/0959-8049(94)90455-3.
- [64] Masters GA, Declerck L, Blanke C, et al. Phase II trial of gemcitabine in refractory or relapsed small-cell lung



- cancer: Eastern Cooperative Oncology Group trial 1597[J]. *J Clin Oncol*, 2003, 21(8): 1550-1555. DOI: 10.1200/jco.2003.09.130.
- [65] van der Lee I, Smit EF, van Putten JW, et al. Single-agent gemcitabine in patients with resistant small-cell lung cancer[J]. *Ann Oncol*, 2001, 12(4):557-561. DOI:10.1023/a:1011104509759.
- [66] Furuse K, Kubota K, Kawahara M, et al. Phase II study of vinorelbine in heavily previously treated small cell lung cancer. Japan Lung Cancer Vinorelbine Study Group[J]. *Oncology*, 1996, 53(2):169-172. DOI:10.1159/000227555.
- [67] Sun Y, Wang JW, Liu YY, et al. Long-term results of a randomized, double-blind, and placebo-controlled phase III trial: endostar (rh-endostatin) versus placebo in combination with vinorelbine and cisplatin in advanced non-small cell lung cancer[J]. *Thorac Cancer*, 2013, 4(4): 440-448. DOI:10.1111/1759-7714.12050.
- [68] Lopez-Chavez A, Young T, Fages S, et al. Bevacizumab maintenance in patients with advanced non-small-cell lung cancer: clinical patterns, and outcomes in the Eastern Cooperative Oncology Group 4599 study: results of an exploratory analysis[J]. *J Thorac Oncol*, 2012, 7(11): 1707-1712. DOI:10.1097/JTO.0b013e318265b500.
- [69] Zhou CC, Wu YL, Chen GY, et al. BEYOND: a randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, phase III study of first-line carboplatin/paclitaxel plus bevacizumab or placebo in Chinese patients with advanced or recurrent nonsquamous non-small-cell lung cancer[J]. *J Clin Oncol*, 2015, 33(19):2197-204. DOI:10.1200/JCO.2014.59.4424.
- [70] Tang N, Wang ZH. Comparison of bevacizumab plus chemotherapy with chemotherapy alone in advanced non-small-lung cancer patients[J]. *Onco Targets Ther*, 2016, 9:4671-4679. DOI:10.2147/OTTS110339.
- [71] Xing PY, Mu YX, Wan G Y, et al. Real world study of regimen containing bevacizumab as first-line therapy in Chinese patients with advanced non-small cell lung cancer[J]. *Thorac Cancer*, 2018, 9(7):805-813. DOI:10.1111/1759-7714.12650.
- [72] Liu MW, Luo NC, Fang ZG, et al. The efficacy and toxicity of maintenance therapy with bevacizumab plus pemetrexed versus bevacizumab/pemetrexed alone for stage III B/IV nonsquamous non-small cell lung cancer: a meta-analysis of randomized controlled trials[J]. *J Clin Pharm Ther*, 2022, 47(2):157-167. DOI:10.1111/jcpt.13534.
- [73] Han BH, Li K, Chu TQ, et al. A multi-center, randomized, double-blind, parallel, two-group phase III trial on the efficacy and safety of QL1101 or bevacizumab in combination with paclitaxel and carboplatin in first-line treatment of non-squamous non-small cell lung cancer[J]. *Ann Oncol*, 2018, 29(Suppl 9): IX121. 10.1093/annonc/mdy442.
- [74] Yang YP, Wu B, Huang LN, et al. Biosimilar candidate IBI305 plus paclitaxel/carboplatin for the treatment of non-squamous non-small cell lung cancer[J]. *Transl Lung Cancer Res*, 2019, 8(6):989-999. DOI:10.21037/tlcr.2019.12.23.
- [75] Shi YK, Lei KJ, Jia YM, et al. Bevacizumab biosimilar LY01008 compared with bevacizumab (avastin) as first-line treatment for Chinese patients with unresectable, metastatic, or recurrent non-squamous non-small-cell lung cancer: a multicenter, randomized, double-blinded, phase III trial[J]. *Cancer Commun (Lond)*, 2021, 41(9):889-903. DOI:10.1002/cac2.12179.
- [76] Chen LK, Rangel JDG, Cil T, et al. Efficacy and safety of the proposed bevacizumab biosimilar BAT1706 compared with reference bevacizumab in patients with advanced nonsquamous non-small cell lung cancer: a randomized, double-blind, phase III study[J]. *Cancer Med*, 2023, 12(22):20847-20863. DOI:10.1002/cam4.6664.
- [77] Wan R, Dong XR, Chen Q, et al. Efficacy and safety of MIL60 compared with bevacizumab in advanced or recurrent non-squamous non-small cell lung cancer: a phase 3 randomized, double-blind study[J]. *EclinicalMedicine*, 2021, 42:101187. DOI:10.1016/j.eclinm.2021.101187.
- [78] Lu S, Qin SK, Zhou Z, et al. Bevacizumab biosimilar candidate TAB008 compared to Avastin® in patients with locally advanced, metastatic EGFR wild-type non-squamous non-small cell lung cancer: a randomized, double-blind, multicenter study[J]. *J Cancer Res Clin Oncol*, 2023, 149(9):5907-5914. DOI:10.1007/s00432-022-04563-4.
- [79] Qin SK, Li J, Bai YX, et al. Efficacy, safety, and immunogenicity of HLX04 versus reference bevacizumab in combination with XELOX or mFOLFOX6 as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: results of a randomized, double-blind phase III study[J]. *BioDrugs*, 2021, 35(4):445-458. DOI:10.1007/s40259-021-00484-9.
- [80] Shi YK, Bi MH, Li QS, et al. Efficacy and safety of bevacizumab biosimilar SIBP04 compared with bevacizumab (Avastin®) as first-line treatment for locally advanced or metastatic non-squamous non-small-cell lung cancer: a randomized, double-blind, phase 3 trial[J]. *Cancer Pathog Ther*, 2025, 3(4):337-345. DOI:10.1016/j.cpt.2025.01.001.
- [81] Han BH, Li K, Wang QM, et al. Effect of anlotinib as a third-line or further treatment on overall survival of patients with advanced non-small cell lung cancer: the ALTER 0303 phase 3 randomized clinical trial[J]. *JAMA Oncol*, 2018, 4(11): 1569-1575. DOI: 10.1001/jamaoncol.2018.3039.
- [82] Cheng Y, Wang QM, Li K, et al. Anlotinib vs placebo as third- or further-line treatment for patients with small cell lung cancer: a randomised, double-blind, placebo-controlled phase 2 study[J]. *Br J Cancer*, 2021, 125(3):366-371. DOI: 10.1038/s41416-021-01356-3.
- [83] Cheng Y, Chen JH, Zhang W, et al. Benmelstobart, anlotinib and chemotherapy in extensive-stage small-cell lung cancer: a randomized phase 3 trial[J]. *Nat Med*, 2024, 30(10):2967-2976. DOI:10.1038/s41591-024-03132-1.
- [84] D'Angelo SP, Pietanza MC, Johnson ML, et al. Incidence of EGFR exon 19 deletions and L858R in tumor specimens from men and cigarette smokers with lung adenocarcinomas [J]. *J Clin Oncol*, 2011, 29(15): 2066-2070. DOI: 10.1200/JCO.2010.32.6181.
- [85] Shi YK, Au JS, Thongprasert S, et al. A prospective, molecular epidemiology study of EGFR mutations in Asian patients with advanced non-small-cell lung cancer of adenocarcinoma histology (PIONEER) [J]. *J Thorac Oncol*, 2014, 9(2):154-162. DOI:10.1097/JTO.0000000000000033.
- [86] Shi YK, Li JL, Zhang SC, et al. Molecular epidemiology of EGFR mutations in Asian patients with advanced non-small-cell lung cancer of adenocarcinoma histology - mainland China subset analysis of the PIONEER study[J].



- PLoS One, 2015, 10(11):e0143515. DOI:10.1371/journal.pone.0143515.
- [87] 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会, 中国医师协会肿瘤医师分会. 表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌中国专家共识(2025版)[J]. 中华医学杂志, 2025, 105(35):3049-3064. DOI:10.3760/cma.j.cn112137-20250417-00951.
- [88] Mok TS, Wu YL, Thongprasert S, et al. Gefitinib or carboplatin-paclitaxel in pulmonary adenocarcinoma[J]. N Engl J Med, 2009, 361(10): 947-957. DOI: 10.1056/NEJMoa0810699.
- [89] Han JY, Park K, Kim SW, et al. First-SIGNAL: first-line single-agent iressa versus gemcitabine and cisplatin trial in never-smokers with adenocarcinoma of the lung[J]. J Clin Oncol, 2012, 30(10): 1122-1128. DOI: 10.1200/JCO.2011.36.8456.
- [90] Mitsudomi T, Morita S, Yatabe Y, et al. Gefitinib versus cisplatin plus docetaxel in patients with non-small-cell lung cancer harbouring mutations of the epidermal growth factor receptor (WJTOG3405): an open label, randomised phase 3 trial[J]. Lancet Oncol, 2010, 11(2): 121-128. DOI:10.1016/S1470-2045(09)70364-X.
- [91] Maemondo M, Inoue A, Kobayashi K, et al. Gefitinib or chemotherapy for non-small-cell lung cancer with mutated EGFR[J]. N Engl J Med, 2010, 362(25): 2380-2388. DOI:10.1056/NEJMoa0909530.
- [92] Zhou CC, Wu YL, Chen GY, et al. Erlotinib versus chemotherapy as first-line treatment for patients with advanced EGFR mutation-positive non-small-cell lung cancer (OPTIMAL, CTONG-0802): a multicentre, open-label, randomised, phase 3 study[J]. Lancet Oncol, 2011, 12(8): 735-742. DOI:10.1016/S1470-2045(11)70184-X.
- [93] Rosell R, Carcereny E, Gervais R, et al. Erlotinib versus standard chemotherapy as first-line treatment for European patients with advanced EGFR mutation-positive non-small-cell lung cancer (EURTAC): a multicentre, open-label, randomised phase 3 trial[J]. Lancet Oncol, 2012, 13(3): 239-246. DOI: 10.1016/S1470-2045(11)70393-X.
- [94] Shi YK, Wang L, Han BH, et al. First-line icotinib versus cisplatin/pemetrexed plus pemetrexed maintenance therapy for patients with advanced EGFR mutation-positive lung adenocarcinoma (CONVINCE): a phase 3, open-label, randomized study[J]. Ann Oncol, 2017, 28(10): 2443-2450. DOI:10.1093/annonc/mdx359.
- [95] Sequist LV, Yang JC, Yamamoto N, et al. Phase III study of afatinib or cisplatin plus pemetrexed in patients with metastatic lung adenocarcinoma with EGFR mutations[J]. J Clin Oncol, 2013, 31(27):3327-3334. DOI:10.1200/JCO.2012.44.2806.
- [96] Wu YL, Zhou CC, Hu CP, et al. Afatinib versus cisplatin plus gemcitabine for first-line treatment of Asian patients with advanced non-small-cell lung cancer harbouring EGFR mutations (LUX-Lung 6): an open-label, randomised phase 3 trial[J]. Lancet Oncol, 2014, 15(2):213-222. DOI: 10.1016/S1470-2045(13)70604-1.
- [97] Wu YL, Cheng Y, Zhou XD, et al. Dacomitinib versus gefitinib as first-line treatment for patients with EGFR-mutation-positive non-small-cell lung cancer (ARCHER 1050): a randomised, open-label, phase 3 trial [J]. Lancet Oncol, 2017, 18(11):1454-1466. DOI:10.1016/S1470-2045(17)30608-3.
- [98] Soria JC, Ohe Y, Vansteenkiste J, et al. Osimertinib in untreated EGFR-mutated advanced non-small-cell lung cancer[J]. N Engl J Med, 2018, 378(2): 113-125. DOI: 10.1056/NEJMoa1713137.
- [99] Zhou Q, Yu Y, Xing LG, et al. First-line zorifertinib for EGFR-mutant non-small cell lung cancer with central nervous system metastases: the phase 3 EVEREST trial[J]. Med, 2025, 6(1): 100513. DOI: 10.1016/j. medj. 2024. 09.002.
- [100] Lu S, Dong XR, Jian H, et al. AENEAS: a randomized phase III trial of aumolertinib versus gefitinib as first-line therapy for locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer with EGFR exon 19 deletion or L858R mutations[J]. J Clin Oncol, 2022, 40(27):3162-3171. DOI: 10.1200/JCO.21.02641.
- [101] Shi Y, Chen GY, Wang X, et al. Furmonertinib (AST2818) versus gefitinib as first-line therapy for Chinese patients with locally advanced or metastatic EGFR mutation-positive non-small-cell lung cancer (FURLONG): a multicentre, double-blind, randomised phase 3 study[J]. Lancet Respir Med, 2022, 10(11): 1019-1028. DOI: 10.1016/S2213-2600(22)00168-0.
- [102] Shi YK, Guo YZ, Li XY, et al. Rezivertinib versus gefitinib as first-line therapy for patients with EGFR-mutated locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer (REZOR): a multicentre, double-blind, randomised, phase 3 study[J]. Lancet Respir Med, 2025, 13(4):327-337. DOI: 10.1016/S2213-2600(24)00417-X.
- [103] Zhou C, Xiong A. OA02.04 A phase III study of rilertinib versus gefitinib as first-line therapy for patients with locally advanced or metastatic EGFR-mutated NSCLC[J]. J Thorac Oncol, 2024, 19(Suppl 10): S11. DOI: 10.1016/j. jtho.2024.09.027.
- [104] Shi YK, Wu L, Ji YH, et al. Efficacy and safety of limertinib versus gefitinib as first-line treatment for locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer with EGFR-sensitising mutation: a randomised, double-blind, double-dummy, phase 3 trial[J]. Lancet Respir Med, 2025, 13(8):677-686. DOI:10.1016/s2213-2600(25)00121-3.
- [105] Shi YK, Chen GY, Wang X, et al. Patient-reported outcomes for the phase 3 FURLONG study of furmonertinib versus gefitinib as first-line therapy for Chinese patients with locally advanced or metastatic EGFR mutation-positive non-small cell lung cancer[J]. Lancet Reg Health West Pac, 2024, 48:101122. DOI:10.1016/j.lanwpc.2024.101122.
- [106] Lu S, Zhou JY, Jian H, et al. Befotertinib (D-0316) versus icotinib as first-line therapy for patients with EGFR-mutated locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer: a multicentre, open-label, randomised phase 3 study[J]. Lancet Respir Med, 2023, 11(10):905-915. DOI: 10.1016/S2213-2600(23)00183-2.
- [107] Planchard D, Jänne PA, Cheng Y, et al. Osimertinib with or without chemotherapy in EGFR-mutated advanced NSCLC [J]. N Engl J Med, 2023, 389(21):1935-1948. DOI:10.1056/NEJMoa2306434.
- [108] Lu S, Hu J, Chen JH, et al. Abstract CT053: Aumolertinib with or without chemotherapy as first line treatment in locally advanced or metastatic NSCLC with sensitizing EGFR mutations (AENEAS2) [J]. Cancer Res, 2025, 85(Suppl 2):CT053. DOI:10.1158/1538-7445.Am2025-ct053.



- [109] Cho BC, Lu S, Felip E, et al. Amivantamab plus lazertinib in previously untreated EGFR-mutated advanced NSCLC[J]. *N Engl J Med*, 2024, 391(16): 1486-1498. DOI: 10.1056/NEJMoa2403614.
- [110] Shi YK, Lv DQ, Feng WN, et al. A prospective, multicenter, comprehensive genomic profile signature study in patients with EGFR-mutant advanced non-small cell lung cancer at the first-line treatment failure of osimertinib[J]. *Signal Transduct Target Ther*, 2025, 10(1): 393. DOI: 10.1038/s41392-025-02481-8.
- [111] Mok TS, Wu YL, Ahn MJ, et al. Osimertinib or platinum-pemetrexed in EGFR T790M-positive lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2017, 376(7): 629-640. DOI: 10.1056/NEJMoa1612674.
- [112] Lu S, Wang QM, Zhang GJ, et al. Efficacy of aumolertinib (HS-10296) in patients with advanced EGFR T790M+ NSCLC: updated post-national medical products administration approval results from the APOLLO registrational trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(3): 411-22. DOI: 10.1016/j.jtho.2021.10.024.
- [113] Shi YK, Zhang SC, Hu XS, et al. Safety, clinical activity, and pharmacokinetics of alflutinib (AST2818) in patients with advanced NSCLC with EGFR T790M mutation[J]. *J Thorac Oncol*, 2020, 15(6): 1015-1026. DOI: 10.1016/j.jtho.2020.01.010.
- [114] Shi YK, Hu XS, Zhang SC, et al. Efficacy, safety, and genetic analysis of furmonertinib (AST2818) in patients with EGFR T790M mutated non-small-cell lung cancer: a phase 2b, multicentre, single-arm, open-label study[J]. *Lancet Respir Med*, 2021, 9(8): 829-839. DOI: 10.1016/S2213-2600(20)30455-0.
- [115] Lu S, Zhang YP, Zhang GJ, et al. Efficacy and safety of befotertinib (D-0316) in patients with EGFR T790M-mutated NSCLC that had progressed after prior EGFR tyrosine kinase inhibitor therapy: a phase 2, multicenter, single-arm, open-label study[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(10): 1192-1204. DOI: 10.1016/j.jtho.2022.06.002.
- [116] Shi YK, Zhao Y, Yang S, et al. Safety, efficacy, and pharmacokinetics of rezivertinib (BPI-7711) in patients with advanced NSCLC with EGFR T790M mutation: a phase 1 dose-escalation and dose-expansion study[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(5): 708-717. DOI: 10.1016/j.jtho.2022.01.015.
- [117] Shi YK, Wu SM, Wang K, et al. Efficacy and safety of rezivertinib (BPI-7711) in patients with locally advanced or metastatic/recurrent EGFR T790M-mutated NSCLC: a phase 2b study[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(11): 1306-1317. DOI: 10.1016/j.jtho.2022.08.015.
- [118] Xiong AW, Ren SX, Liu HM, et al. Efficacy and safety of SH-1028 in patients with EGFR T790M-positive NSCLC: a multicenter, single-arm, open-label, phase 2 trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(10): 1216-1226. DOI: 10.1016/j.jtho.2022.06.013.
- [119] Shi YK, Li BL, Wu L, et al. Efficacy and safety of limertinib (ASK120067) in patients with locally advanced or metastatic EGFR Thr790Met-mutated NSCLC: a multicenter, single-arm, phase 2b study[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(10): 1205-1215. DOI: 10.1016/j.jtho.2022.05.011.
- [120] Lu S, Wu L, Jian H, et al. Sintilimab plus bevacizumab biosimilar IBI305 and chemotherapy for patients with EGFR-mutated non-squamous non-small-cell lung cancer who progressed on EGFR tyrosine-kinase inhibitor therapy (ORIENT-31): first interim results from a randomised, double-blind, multicentre, phase 3 trial[J]. *Lancet Oncol*, 2022, 23(9): 1167-1179. DOI: 10.1016/S1470-2045(22)00382-5.
- [121] HARMONi-A Study Investigators, Fang WF, Zhao YY, et al. Ivonescimab plus chemotherapy in non-small cell lung cancer with EGFR variant: a randomized clinical trial[J]. *JAMA*, 2024, 332(7): 561-570. DOI: 10.1001/jama.2024.10613.
- [122] Passaro A, Wang J, Wang Y, et al. Amivantamab plus chemotherapy with and without lazertinib in EGFR-mutant advanced NSCLC after disease progression on osimertinib: primary results from the phase III MARIPOSA-2 study[J]. *Ann Oncol*, 2024, 35(1): 77-90. DOI: 10.1016/j.annonc.2023.10.117.
- [123] Lu S, Wang J, Yang N, et al. Savolitinib (Savo) combined with osimertinib (osi) versus chemotherapy (chemo) in EGFR-mutant (EGFRm) and MET-amplification (METamp) advanced NSCLC after disease progression (PD) on EGFR tyrosine kinase inhibitor (TKI): results from a randomized phase 3 SACHI study[J]. *J Clin Oncol*, 2025, 43(Suppl 17): LBA8505. DOI: 10.1200/JCO.2025.43.17_suppl.LBA8505.
- [124] Fang WF, Li XY, Wang QM, et al. Sacituzumab tirumotecan versus docetaxel for previously treated EGFR-mutated advanced non-small cell lung cancer: multicentre, open label, randomised controlled trial[J]. *BMJ*, 2025, 389: e085680. DOI: 10.1136/bmj-2025-085680.
- [125] Shaw AT, Yeap BY, Mino-Kenudson M, et al. Clinical features and outcome of patients with non-small-cell lung cancer who harbor EML4-ALK[J]. *J Clin Oncol*, 2009, 27(26): 4247-4253. DOI: 10.1200/JCO.2009.22.6993.
- [126] Li H, Pan YJ, Li Y, et al. Frequency of well-identified oncogenic driver mutations in lung adenocarcinoma of smokers varies with histological subtypes and graduated smoking dose[J]. *Lung Cancer*, 2013, 79(1): 8-13. DOI: 10.1016/j.lungcan.2012.09.018.
- [127] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会. 间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌指南(2025版)[J]. *中华肿瘤杂志*, 2025, 47(4): 283-297. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20241130-00546.
- [128] Solomon BJ, Mok T, Kim DW, et al. First-line crizotinib versus chemotherapy in ALK-positive lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2014, 371(23): 2167-2177. DOI: 10.1056/NEJMoa1408440.
- [129] Wu Y L, Lu S, Lu Y, et al. Results of PROFILE 1029, a phase III comparison of first-line crizotinib versus chemotherapy in east Asian patients with ALK-positive advanced non-small cell lung cancer[J]. *J Thorac Oncol*, 2018, 13(10): 1539-1548. DOI: 10.1016/j.jtho.2018.06.012.
- [130] Soria JC, Tan DSW, Chiari R, et al. First-line ceritinib versus platinum-based chemotherapy in advanced ALK-rearranged non-small-cell lung cancer (ASCEND-4): a randomised, open-label, phase 3 study[J]. *Lancet*, 2017, 389(10072): 917-929. DOI: 10.1016/S0140-6736(17)30123-X.
- [131] Camidge DR, Dziadziuszko R, Peters S, et al. Updated efficacy and safety data and impact of the EML4-ALK fusion variant on the efficacy of alectinib in untreated ALK-positive advanced non-small cell lung cancer in the



- global phase III ALEX study[J]. *J Thorac Oncol*, 2019, 14(7):1233-1243. DOI:10.1016/j.jtho.2019.03.007.
- [132] Zhou CC, Kim SW, Reungwetwattana T, et al. Alectinib versus crizotinib in untreated Asian patients with anaplastic lymphoma kinase-positive non-small-cell lung cancer (ALESIA): a randomised phase 3 study[J]. *Lancet Respir Med*, 2019, 7(5):437-446. DOI:10.1016/S2213-2600(19)30053-0.
- [133] Hida T, Nokihara H, Kondo M, et al. Alectinib versus crizotinib in patients with ALK-positive non-small-cell lung cancer (J-ALEX): an open-label, randomised phase 3 trial[J]. *Lancet*, 2017, 390(10089): 29-39. DOI: 10.1016/S0140-6736(17)30565-2.
- [134] Nakagawa K, Hida T, Nokihara H, et al. Final progression-free survival results from the J-ALEX study of alectinib versus crizotinib in ALK-positive non-small-cell lung cancer[J]. *Lung Cancer*, 2020, 139: 195-199. DOI: 10.1016/j.lungcan.2019.11.025.
- [135] Hotta K, Hida T, Nokihara H, et al. Final overall survival analysis from the phase III J-ALEX study of alectinib versus crizotinib in ALK inhibitor-naïve Japanese patients with ALK-positive non-small-cell lung cancer[J]. *ESMO Open*, 2022, 7(4): 100527. DOI: 10.1016/j.esmoop.2022.100527.
- [136] Horn L, Wang ZP, Wu G, et al. Ensartinib vs crizotinib for patients with anaplastic lymphoma kinase-positive non-small cell lung cancer: a randomized clinical trial[J]. *JAMA Oncol*, 2021, 7(11): 1617-1625. DOI: 10.1001/jamaoncol.2021.3523.
- [137] Selvaggi G, Wu Y, Wang Z, et al. FP14.12 Quality of life and subgroup analysis in a phase 3 randomized study of ensartinib vs crizotinib in ALK-positive NSCLC patients: eXalt3[J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(3): S232-S233. DOI: 10.1016/j.jtho.2021.01.155.
- [138] Camidge DR, Kim HR, Ahn MJ, et al. Brigatinib versus crizotinib in ALK inhibitor-naïve advanced ALK-positive NSCLC: final results of phase 3 ALTA-1L trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(12):2091-2108. DOI:10.1016/j.jtho.2021.07.035.
- [139] Shaw AT, Bauer TM, de Marinis F, et al. First-line lorlatinib or crizotinib in advanced ALK-positive lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2020, 383(21): 2018-2029. DOI: 10.1056/NEJMoa2027187.
- [140] Shi YK, Chen JH, Yang RX, et al. Iruplinalkib (WX-0593) versus crizotinib in ALK TKI-naïve locally advanced or metastatic ALK-positive NSCLC: interim analysis of a randomized, open-label, phase 3 study (INSPIRE) [J]. *J Thorac Oncol*, 2024, 19(6): 912-927. DOI: 10.1016/j.jtho.2024.01.013.
- [141] Yang YP, Min J, Yang N, et al. Envonalkib versus crizotinib for treatment-naïve ALK-positive non-small cell lung cancer: a randomized, multicenter, open-label, phase III trial[J]. *Signal Transduct Target Ther*, 2023, 8(1):301. DOI: 10.1038/s41392-023-01538-w.
- [142] Crinò L, Ahn MJ, De Marinis F, et al. Multicenter phase II study of whole-body and intracranial activity with ceritinib in patients with ALK-rearranged non-small-cell lung cancer previously treated with chemotherapy and crizotinib: results from ASCEND-2[J]. *J Clin Oncol*, 2016, 34(24):2866-2873. DOI:10.1200/JCO.2015.65.5936.
- [143] Shaw AT, Kim TM, Crinò L, et al. Ceritinib versus chemotherapy in patients with ALK-rearranged non-small-cell lung cancer previously given chemotherapy and crizotinib (ASCEND-5): a randomised, controlled, open-label, phase 3 trial[J]. *Lancet Oncol*, 2017, 18(7): 874-886. DOI: 10.1016/S1470-2045(17)30339-X.
- [144] Yang JC, Ou SI, De Petris L, et al. Pooled systemic efficacy and safety data from the pivotal phase II studies (NP28673 and NP28761) of alectinib in ALK-positive non-small cell lung cancer[J]. *J Thorac Oncol*, 2017, 12(10):1552-1560. DOI:10.1016/j.jtho.2017.06.070.
- [145] Hida T, Seto T, Horinouchi H, et al. Phase II study of ceritinib in alectinib-pretreated patients with anaplastic lymphoma kinase-rearranged metastatic non-small-cell lung cancer in Japan: ASCEND-9[J]. *Cancer Sci*, 2018, 109(9):2863-2872. DOI:10.1111/cas.13721.
- [146] Novello S, Mazières J, Oh IJ, et al. Alectinib versus chemotherapy in crizotinib-pretreated anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positive non-small-cell lung cancer: results from the phase III ALUR study[J]. *Ann Oncol*, 2018, 29(6): 1409-1416. DOI:10.1093/annonc/mdy121.
- [147] Wolf J, Helland Å, Oh IJ, et al. Final efficacy and safety data, and exploratory molecular profiling from the phase III ALUR study of alectinib versus chemotherapy in crizotinib-pretreated ALK-positive non-small-cell lung cancer[J]. *ESMO Open*, 2022, 7(1):100333. DOI:10.1016/j.esmoop.2021.100333.
- [148] Yang YP, Zhou JY, Zhou JY, et al. Efficacy, safety, and biomarker analysis of ensartinib in crizotinib-resistant, ALK-positive non-small-cell lung cancer: a multicentre, phase 2 trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2020, 8(1):45-53. DOI: 10.1016/S2213-2600(19)30252-8.
- [149] Kim DW, Tiseo M, Ahn MJ, et al. Brigatinib in patients with crizotinib-refractory anaplastic lymphoma kinase-positive non-small-cell lung cancer: a randomized, multicenter phase II trial[J]. *J Clin Oncol*, 2017, 35(22): 2490-2498. DOI:10.1200/JCO.2016.71.5904.
- [150] Nishio M, Yoshida T, Kumagai T, et al. Brigatinib in Japanese patients with ALK-positive NSCLC previously treated with alectinib and other tyrosine kinase inhibitors: outcomes of the phase 2 J-ALTA trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(3): 452-463. DOI: 10.1016/j.jtho.2020.11.004.
- [151] Ou SI, Nishio M, Ahn MJ, et al. Efficacy of brigatinib in patients with advanced ALK-Positive NSCLC who progressed on alectinib or ceritinib: ALK in lung cancer trial of brigatinib-2 (ALTA-2) [J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(12):1404-1414. DOI:10.1016/j.jtho.2022.08.018.
- [152] Shi YK, Fang J, Hao XZ, et al. Safety and activity of WX-0593 (Iruplinalkib) in patients with ALK- or ROS1-rearranged advanced non-small cell lung cancer: a phase 1 dose-escalation and dose-expansion trial[J]. *Signal Transduct Target Ther*, 2022, 7(1): 25. DOI: 10.1038/s41392-021-00841-8.
- [153] Shi YK, Chen JH, Zhang HL, et al. Efficacy and safety of iruplinalkib (WX-0593) in ALK-positive crizotinib-resistant advanced non-small cell lung cancer patients: a single-arm, multicenter phase II study (INTELLECT) [J]. *BMC Med*, 2023, 21(1):72. DOI:10.1186/s12916-023-02738-5.
- [154] Solomon BJ, Besse B, Bauer TM, et al. Lorlatinib in patients with ALK-positive non-small-cell lung cancer: results from a global phase 2 study[J]. *Lancet Oncol*, 2018,



- 19(12):1654-1667. DOI:10.1016/S1470-2045(18)30649-1.
- [155] Lu S, Zhou Q, Liu X, et al. Lorlatinib for Previously treated ALK-positive advanced NSCLC: primary efficacy and safety from a phase 2 study in People's Republic of China [J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(6):816-826. DOI:10.1016/j.jtho.2022.02.014.
- [156] Kim HR, Lim SM, Kim HJ, et al. The frequency and impact of ROS1 rearrangement on clinical outcomes in never smokers with lung adenocarcinoma[J]. *Ann Oncol*, 2013, 24(9):2364-2370. DOI:10.1093/annonc/mdt220.
- [157] Shaw AT, Riely GJ, Bang YJ, et al. Crizotinib in ROS 1-rearranged advanced non-small-cell lung cancer (NSCLC): updated results, including overall survival, from PROFILE 1001[J]. *Ann Oncol*, 2019, 30(7): 1121-1126. DOI:10.1093/annonc/mdz131.
- [158] Drilon A, Siena S, Dziadziuszko R, et al. Entrectinib in ROS1 fusion-positive non-small-cell lung cancer: integrated analysis of three phase 1-2 trials[J]. *Lancet Oncol*, 2020, 21(2): 261-270. DOI: 10.1016/S1470-2045(19) 30690-4.
- [159] Lu S, Pan HM, Wu L, et al. Efficacy, safety and pharmacokinetics of Unecritinib (TQ-B3101) for patients with ROS1 positive advanced non-small cell lung cancer: a phase I / II trial[J]. *Signal Transduct Target Ther*, 2023, 8(1):249. DOI:10.1038/s41392-023-01454-z.
- [160] Drilon A, Camidge DR, Lin JJ, et al. Repotrectinib in ROS1 fusion-positive non-small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2024, 390(2):118-131. DOI:10.1056/NEJMoa2302299.
- [161] Pérol M, Li W, Pennell NA, et al. 1289P Pooled efficacy and safety from 2 pivotal phase II trials of taletrectinib in patients (Pts) with advanced or metastatic ROS1+ non-small cell lung cancer (NSCLC) [J]. *Ann Oncol*, 2024, 35:S821. DOI:10.1016/j.annonc.2024.08.1346.
- [162] Li WH, Guo L, Liu YT, et al. Potential unreliability of uncommon ALK, ROS1, and RET genomic breakpoints in predicting the efficacy of targeted therapy in NSCLC[J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(3): 404-418. DOI: 10.1016/j.jtho. 2020.10.156.
- [163] Gainor JF, Curigliano G, Kim DW, et al. Pralsetinib for RET fusion-positive non-small-cell lung cancer (ARROW): a multi-cohort, open-label, phase 1/2 study[J]. *Lancet Oncol*, 2021, 22(7):959-969. DOI:10.1016/S1470-2045(21)00247-3.
- [164] Drilon A, Oxnard GR, Tan DSW, et al. Efficacy of selpercatinib in RET fusion-positive non-small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2020, 383(9): 813-824. DOI: 10. 1056/NEJMoa2005653.
- [165] Gautschi O, Park K, Solomon BJ, et al. Selpercatinib in RET fusion-positive non-small cell lung cancer: final safety and efficacy, including overall survival, from the LIBRETTO-001 phase I / II trial[J]. *J Clin Oncol*, 2025, 43(15):1758-1764. DOI:10.1200/jco-24-02076.
- [166] Zhou CC, Solomon B, Loong HH, et al. First-Line Selpercatinib or Chemotherapy and Pembrolizumab in RET Fusion-Positive NSCLC[J]. *N Engl J Med*, 2023, 389(20):1839-1850. DOI:10.1056/NEJMoa2309457.
- [167] Socinski MA, Pennell NA, Davies KD. MET exon 14 skipping mutations in non-small-cell lung cancer: an overview of biology, clinical outcomes, and testing considerations[J]. *JCO Precis Oncol*, 2021, 5:PO.20.00516. DOI:10.1200/PO.20.00516.
- [168] Lu S, Fang J, Li XY, et al. Once-daily savolitinib in Chinese patients with pulmonary sarcomatoid carcinomas and other non-small-cell lung cancers harbouring MET exon 14 skipping alterations: a multicentre, single-arm, open-label, phase 2 study[J]. *Lancet Respir Med*, 2021, 9(10):1154-1164. DOI:10.1016/S2213-2600(21)00084-9.
- [169] Yu YF, Guo QS, Zhang YC, et al. Savolitinib in patients in China with locally advanced or metastatic treatment-naïve non-small-cell lung cancer harbouring MET exon 14 skipping mutations: results from a single-arm, multicohort, multicentre, open-label, phase 3b confirmatory study[J]. *Lancet Respir Med*, 2024, 12(12):958-966. DOI:10.1016/S2213-2600(24)00211-X.
- [170] Yu YF, Zhou JY, Li XY, et al. Gumarontinib in patients with non-small-cell lung cancer harbouring MET exon 14 skipping mutations: a multicentre, single-arm, open-label, phase 1b/2 trial[J]. *EclinicalMedicine*, 2023, 59: 101952. DOI:10.1016/j.eclinm.2023.101952.
- [171] Yang JJ, Zhang Y, Wu L, et al. Vebreltinib for advanced non-small cell lung cancer harboring c-Met exon 14 skipping mutation: a multicenter, single-arm, phase II KUNPENG study[J]. *J Clin Oncol*, 2024, 42(31):3680-3691. DOI:10.1200/jco.23.02363.
- [172] Paik PK, Felipe E, Veillon R, et al. Tepotinib in non-small-cell lung cancer with MET exon 14 skipping mutations[J]. *N Engl J Med*, 2020, 383(10):931-943. DOI: 10.1056/NEJMoa2004407.
- [173] Wolf J, Seto T, Han JY, et al. Capmatinib in MET exon 14-mutated or MET-amplified non-small-cell lung cancer [J]. *N Engl J Med*, 2020, 383(10): 944-957. DOI: 10.1056/ NEJMoa2002787.
- [174] Barlesi F, Mazieres J, Merlio JP, et al. Routine molecular profiling of patients with advanced non-small-cell lung cancer: results of a 1-year nationwide programme of the French Cooperative Thoracic Intergroup (IFCT) [J]. *Lancet*, 2016, 387(10026): 1415-1426. DOI: 10.1016/S0140-6736(16) 00004-0.
- [175] Dagogo-Jack I, Martinez P, Yeap BY, et al. Impact of BRAF mutation class on disease characteristics and clinical outcomes in BRAF-mutant lung cancer[J]. *Clin Cancer Res*, 2019, 25(1):158-165. DOI:10.1158/1078-0432.CCR-18-2062.
- [176] Planchard D, Smit EF, Groen HJM, et al. Dabrafenib plus trametinib in patients with previously untreated BRAFV600E-mutant metastatic non-small-cell lung cancer: an open-label, phase 2 trial[J]. *Lancet Oncol*, 2017, 18(10): 1307-1316. DOI: 10.1016/S1470-2045(17) 30679-4.
- [177] Fan Y, Zhou JY, Zhao YY, et al. Efficacy, safety, and quality of life of dabrafenib plus trametinib treatment in Chinese patients with BRAF (V600E) mutation-positive metastatic non-small cell lung cancer[J]. *Transl Lung Cancer Res*, 2024, 13(12):3382-3391. DOI:10.21037/tlcr-24-494.
- [178] Cocco E, Scaltriti M, Drilon A. NTRK fusion-positive cancers and TRK inhibitor therapy[J]. *Nat Rev Clin Oncol*, 2018, 15(12):731-747. DOI:10.1038/s41571-018-0113-0.
- [179] Drilon A, Laetsch TW, Kummar S, et al. Efficacy of larotrectinib in TRK fusion-positive cancers in adults and children[J]. *N Engl J Med*, 2018, 378(8): 731-739. DOI: 10.1056/NEJMoa1714448.
- [180] Drilon A, Tan DSW, Lassen UN, et al. Efficacy and safety of larotrectinib in patients with tropomyosin receptor kinase fusion-positive lung cancers[J]. *JCO Precis Oncol*,



- 2022, 6:e2100418. DOI:10.1200/po.21.00418.
- [181] Hong DS, DuBois SG, Kummar S, et al. Larotrectinib in patients with TRK fusion-positive solid tumours: a pooled analysis of three phase 1/2 clinical trials[J]. *Lancet Oncol*, 2020, 21(4): 531-540. DOI: 10.1016/S1470-2045(19)30856-3.
- [182] Doebele RC, Drilon A, Paz-Ares L, et al. Entrectinib in patients with advanced or metastatic NTRK fusion-positive solid tumours: integrated analysis of three phase 1-2 trials[J]. *Lancet Oncol*, 2020, 21(2): 271-282. DOI: 10.1016/S1470-2045(19)30691-6.
- [183] Cho BC, Chiu CH, Massarelli E, et al. Updated efficacy and safety of entrectinib in patients (pts) with locally advanced/ metastatic NTRK fusion-positive (fp) non-small cell lung cancer (NSCLC) [J]. *J Clin Oncol*, 2023, 41(Suppl 16):9047. DOI:10.1200/JCO.2023.41.16_suppl.9047.
- [184] Wang MZ, Fan Y, Sun ML, et al. Sunvozertinib for patients in China with platinum-pretreated locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer and EGFR exon 20 insertion mutation (WU-KONG6): single-arm, open-label, multicentre, phase 2 trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2024, 12(3):217-224. DOI:10.1016/S2213-2600(23)00379-X.
- [185] Doucet L, Greillier L, Planchard D, et al. 1260P Efficacy and safety of sunvozertinib in prior platinum treated NSCLC patients with EGFR exon 20 insertion mutations: Primary analysis from the multinational WU-KONG1B pivotal study[J]. *Ann Oncol*, 2024, 35: S807-S808. DOI: 10.1016/j.annonc.2024.08.1317.
- [186] Xu Y, Yang JCH, Chiu CH, et al. Efficacy and safety of sunvozertinib in treatment naïve NSCLC patients with EGFR exon20 insertion mutations[J]. *J Clin Oncol*, 2023, 41(Suppl 16): 9073. DOI: 10.1200/JCO.2023.41.16_suppl.9073.
- [187] Zhou CC, Tang KJ, Cho BC, et al. Amivantamab plus chemotherapy in NSCLC with EGFR exon 20 insertions[J]. *N Engl J Med*, 2023, 389(22): 2039-2051. DOI: 10.1056/NEJMoa2306441.
- [188] Lim TKH, Skoulidis F, Kerr KM, et al. KRAS G12C in advanced NSCLC: prevalence, co-mutations, and testing [J]. *Lung Cancer*, 2023, 184: 107293. DOI: 10.1016/j.lungcan.2023.107293.
- [189] Zhou Q, Meng XJ, Sun LH, et al. Efficacy and safety of KRASG12C inhibitor IBI351 monotherapy in patients with advanced NSCLC: results from a phase 2 pivotal study[J]. *J Thorac Oncol*, 2024, 19(12): 1630-1639. DOI: 10.1016/j.jtho.2024.08.005.
- [190] Li ZM, Dang XM, Huang DZ, et al. Open-label, single-arm, multicenter, phase 2 trial of garsorasib in KRAS G12C-mutated non-small-cell lung cancer[J]. *Cancer Res*, 2024, 84(7):2. DOI:10.1158/1538-7445.Am2024-ct246.
- [191] Shi YK, Fang J, Xing LG, et al. Glecirasib in KRAS (G12C) -mutated nonsmall-cell lung cancer: a phase 2b trial[J]. *Nat Med*, 2025, 31(3): 894-900. DOI: 10.1038/s41591-024-03401-z.
- [192] Mazières J, Peters S, Lepage B, et al. Lung cancer that harbors an HER2 mutation: epidemiologic characteristics and therapeutic perspectives[J]. *J Clin Oncol*, 2013, 31(16):1997-2003. DOI:10.1200/jco.2012.45.6095.
- [193] Goto K, Goto Y, Kubo T, et al. Trastuzumab deruxtecan in patients with HER2-mutant metastatic non-small-cell lung cancer: primary results from the randomized, phase II DESTINY-Lung02 trial[J]. *J Clin Oncol*, 2023, 41(31): 4852-4863. DOI:10.1200/jco.23.01361.
- [194] Cheng Y, Wu L, Fang Y, et al. Abstract CT248: Trastuzumab deruxtecan (T-DXd) in Chinese patients (pts) with previously treated HER2 mutant non-small cell lung cancer (NSCLC): primary analysis from the Phase 2 DESTINY-Lung05 (DL-05) trial[J]. *Cancer Res*, 2024, 84(Suppl 7): CT248. DOI:10.1158/1538-7445.Am2024-ct248.
- [195] Li ZM, Wang Y, Sun YP, et al. Trastuzumab rezetecan, a HER2-directed antibody-drug conjugate, in patients with advanced HER2-mutant non-small-cell lung cancer (HORIZON-Lung): phase 2 results from a multicentre, single-arm study[J]. *Lancet Oncol*, 2025, 26(4): 437-446. DOI:10.1016/s1470-2045(25)00012-9.
- [196] Heymach JV, Ruitter G, Ahn MJ, et al. Zongertinib in previously treated HER2-mutant non-small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2025, 392(23): 2321-2333. DOI: 10.1056/NEJMoa2503704.
- [197] Guo R, Luo J, Chang J, et al. MET-dependent solid tumours-molecular diagnosis and targeted therapy[J]. *Nat Rev Clin Oncol*, 2020, 17(9): 569-587. DOI: 10.1038/s41571-020-0377-z.
- [198] Reck M, Rodríguez-Abreu D, Robinson AG, et al. Pembrolizumab versus chemotherapy for PD-L1-positive non-small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2016, 375(19): 1823-1833. DOI:10.1056/NEJMoa1606774.
- [199] Mok TSK, Wu YL, Kudaba I, et al. Pembrolizumab versus chemotherapy for previously untreated, PD-L1-expressing, locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer (KEYNOTE-042): a randomised, open-label, controlled, phase 3 trial[J]. *Lancet*, 2019, 393(10183): 1819-1830. DOI:10.1016/S0140-6736(18)32409-7.
- [200] Herbst RS, Giaccone G, de Marinis F, et al. Atezolizumab for first-line treatment of PD-L1-selected patients with NSCLC[J]. *N Engl J Med*, 2020, 383(14): 1328-1339. DOI: 10.1056/NEJMoa1917346.
- [201] Xiong AW, Wang L, Chen JH, et al. Ivonescimab versus pembrolizumab for PD-L1-positive non-small cell lung cancer (HARMONI-2): a randomised, double-blind, phase 3 study in China[J]. *The Lancet*, 2025, 405(10481): 839-849. DOI:10.1016/S0140-6736(24)02722-3.
- [202] Gandhi L, Rodríguez-Abreu D, Gadgeel S, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy in metastatic non-small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2018, 378(22):2078-2092. DOI:10.1056/NEJMoa1801005.
- [203] Paz-Ares L, Luft A, Vicente D, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy for squamous non-small-cell lung cancer [J]. *N Engl J Med*, 2018, 379(21):2040-2051. DOI:10.1056/NEJMoa1810865.
- [204] Zhou CC, Chen GY, Huang YC, et al. Camrelizumab plus carboplatin and pemetrexed versus chemotherapy alone in chemotherapy-naïve patients with advanced non-squamous non-small-cell lung cancer (CAMEL): a randomised, open-label, multicentre, phase 3 trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2021, 9(3): 305-314. DOI: 10.1016/S2213-2600(20)30365-9.
- [205] Ren SX, Chen JH, Xu XX, et al. Camrelizumab plus carboplatin and paclitaxel as first-line treatment for advanced squamous NSCLC (CAMEL-Sq): a phase 3 trial [J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(4):544-557. DOI:10.1016/j.jtho.2021.11.018.



- [206] Lu S, Wang J, Yu Y, et al. Tislelizumab plus chemotherapy as first-line treatment for locally advanced or metastatic nonsquamous NSCLC (RATIONALE 304): a randomized phase 3 trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(9):1512-1522. DOI:10.1016/j.jtho.2021.05.005.
- [207] Wang J, Lu S, Yu XM, et al. Tislelizumab plus chemotherapy vs chemotherapy alone as first-line treatment for advanced squamous non-small-cell lung cancer: a phase 3 randomized clinical trial[J]. *JAMA Oncol*, 2021, 7(5):709-717. DOI:10.1001/jamaoncol.2021.0366.
- [208] Yang YP, Wang ZH, Fang J, et al. Efficacy and safety of sintilimab plus pemetrexed and platinum as first-line treatment for locally advanced or metastatic nonsquamous NSCLC: a randomized, double-blind, phase 3 study (oncology program by innovent anti-PD-1-11)[J]. *J Thorac Oncol*, 2020, 15(10):1636-1646. DOI:10.1016/j.jtho.2020.07.014.
- [209] Zhou CC, Wu L, Fan Y, et al. Sintilimab plus platinum and gemcitabine as first-line treatment for advanced or metastatic squamous NSCLC: results from a randomized, double-blind, phase 3 trial (ORIENT-12) [J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(9):1501-1511. DOI:10.1016/j.jtho.2021.04.011.
- [210] Wang ZJ, Wu L, Li BL, et al. Toripalimab plus chemotherapy for patients with treatment-naïve advanced non-small-cell lung cancer: a multicenter randomized phase III trial (CHOICE-01) [J]. *J Clin Oncol*, 2023, 41(3):651-663. DOI: 10.1200/JCO.22.00727.
- [211] Zhou CC, Hu YP, Arkania E, et al. A global phase 3 study of serplulimab plus chemotherapy as first-line treatment for advanced squamous non-small-cell lung cancer (ASTRUM-004) [J]. *Cancer Cell*, 2024, 42(2):198-208. e3. DOI:10.1016/j.ccell.2023.12.004.
- [212] Shi Y, Hao Y, Hu Y, et al. OA05.01 ASTRUM-002: First-line serplulimab plus chemotherapy with or without HLX04 in advanced nonsquamous non-small cell lung cancer[J]. *J Thorac Oncol*, 2025, 20(Suppl 10): S18-S19. DOI:https://doi.org/10.1016/j.jtho.2025.09.042.
- [213] Shi Y, Hao Y, Hu Y, et al. Final analysis of first-line serplulimab plus chemotherapy with or without HLX04 in advanced nonsquamous non-small cell lung cancer: the ASTRUM-002 phase III study[EB/OL]. (2025-10-20) [2025-11-06]. https://oncologypro.esmo.org/congress-resources/esmo-congress-2025?presentation=final_analysis_of_first_line_serplulimab_plus_chem.
- [214] Shi YK, Hao YR, Hu YP, et al. First-line serplulimab plus chemotherapy with or without HLX04 versus chemotherapy in locally advanced or metastatic non-squamous non-small-cell lung cancer (ASTRUM-002): a randomised, double-blind, multicentre phase 3 trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2025. DOI: 10.1016/S2213-2600(25)00263-2. published online ahead of print.
- [215] Zhong H, Sun SJ, Chen JH, et al. First-line penpulimab combined with paclitaxel and carboplatin for metastatic squamous non-small-cell lung cancer in China (AK105-302): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled phase 3 clinical trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2024, 12(5):355-365. DOI:10.1016/s2213-2600(23)00431-9.
- [216] Nishio M, Barlesi F, West H, et al. Atezolizumab plus chemotherapy for first-line treatment of nonsquamous NSCLC: results from the randomized phase 3 Impower132 trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(4):653-664. DOI:10.1016/j.jtho.2020.11.025.
- [217] Zhou CC, Wang ZP, Sun YP, et al. Sugemalimab versus placebo, in combination with platinum-based chemotherapy, as first-line treatment of metastatic non-small-cell lung cancer (GEMSTONE-302): interim and final analyses of a double-blind, randomised, phase 3 clinical trial[J]. *Lancet Oncol*, 2022, 23(2):220-233. DOI: 10.1016/S1470-2045(21)00650-1.
- [218] Hellmann MD, Paz-Ares L, Bernabe Caro R, et al. Nivolumab plus ipilimumab in advanced non-small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2019, 381(21):2020-2031. DOI:10.1056/NEJMoa1910231.
- [219] Ramalingam SS, Ciuleanu TE, Bernabe Caro R, et al. OA14.03 Six-year survival and HRQoL outcomes with 1L nivolumab + ipilimumab in patients with metastatic NSCLC from CheckMate227[J]. *J Thorac Oncol*, 2023, 18(11):S76-S77. DOI:10.1016/j.jtho.2023.09.076.
- [220] Wu YL, Wu X, Ying K, et al. MA11.05 Nivolumab + ipilimumab vs chemotherapy in patients with stage IV / recurrent NSCLC and PD-L1 $\geq$ in China: Checkmate 227 CHESS[J]. *J Thorac Oncol*, 2024, 19(Suppl 10): S97-S98. DOI:10.1016/j.jtho.2024.09.177.
- [221] Vokes EE, Ready N, Felip E, et al. Nivolumab versus docetaxel in previously treated advanced non-small-cell lung cancer (CheckMate 017 and CheckMate 057): 3-year update and outcomes in patients with liver metastases[J]. *Ann Oncol*, 2018, 29(4):959-965. DOI: 10.1093/annonc/mdy041.
- [222] Wu YL, Lu S, Cheng Y, et al. Nivolumab versus docetaxel in a predominantly Chinese patient population with previously treated advanced NSCLC: CheckMate 078 randomized phase III clinical trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2019, 14(5):867-875. DOI:10.1016/j.jtho.2019.01.006.
- [223] Herbst RS, Baas P, Kim DW, et al. Pembrolizumab versus docetaxel for previously treated, PD-L1-positive, advanced non-small-cell lung cancer (KEYNOTE-010): a randomised controlled trial[J]. *Lancet*, 2016, 387(10027):1540-1550. DOI:10.1016/s0140-6736(15)01281-7.
- [224] Rittmeyer A, Barlesi F, Waterkamp D, et al. Atezolizumab versus docetaxel in patients with previously treated non-small-cell lung cancer (OAK): a phase 3, open-label, multicentre randomised controlled trial[J]. *Lancet*, 2017, 389(10066):255-265. DOI:10.1016/S0140-6736(16)32517-X.
- [225] Zhou C, Huang DZ, Fan Y, et al. Tislelizumab versus docetaxel in patients with previously treated advanced NSCLC (RATIONALE-303): a phase 3, open-label, randomized controlled trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2023, 18(1):93-105. DOI:10.1016/j.jtho.2022.09.217.
- [226] Shi YK, Wu L, Yu XM, et al. Sintilimab versus docetaxel as second-line treatment in advanced or metastatic squamous non-small-cell lung cancer: an open-label, randomized controlled phase 3 trial (ORIENT-3) [J]. *Cancer Commun (Lond)*, 2022, 42(12):1314-1330. DOI: 10.1002/cac2.12385.
- [227] Horn L, Mansfield AS, Szczesna A, et al. First-line atezolizumab plus chemotherapy in extensive-stage small-cell lung cancer[J]. *N Engl J Med*, 2018, 379(23):2220-2229. DOI:10.1056/NEJMoa1809064.
- [228] Paz-Ares L, Dvorkin M, Chen YB, et al. Durvalumab plus



- platinum-etoposide versus platinum-etoposide in first-line treatment of extensive-stage small-cell lung cancer (CASPIAN): a randomised, controlled, open-label, phase 3 trial[J]. *Lancet*, 2019, 394(10212): 1929-1939. DOI:10.1016/S0140-6736(19)32222-6.
- [229] Wang J, Zhou CC, Yao WX, et al. Adebrelimab or placebo plus carboplatin and etoposide as first-line treatment for extensive-stage small-cell lung cancer (CAPSTONE-1): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial[J]. *Lancet Oncol*, 2022, 23(6):739-747. DOI: 10.1016/S1470-2045(22)00224-8.
- [230] Cheng Y, Han L, Wu L, et al. Effect of first-line serplulimab vs placebo added to chemotherapy on survival in patients with extensive-stage small cell lung cancer: the ASTRUM-005 randomized clinical trial[J]. *JAMA*, 2022, 328(12):1223-1232. DOI:10.1001/jama.2022.16464.
- [231] Cheng Y, Zhang W, Wu L, et al. Toripalimab plus chemotherapy as a first-line therapy for extensive-stage small cell lung cancer: the phase 3 EXTENTORCH randomized clinical trial[J]. *JAMA Oncol*, 2025, 11(1): 16-25. DOI:10.1001/jamaoncol.2024.5019.
- [232] Cheng Y, Fan Y, Zhao YQ, et al. Tislelizumab plus platinum and etoposide versus placebo plus platinum and etoposide as first-line treatment for extensive-stage SCLC (RATIONALE-312): a multicenter, double-blind, placebo-controlled, randomized, phase 3 clinical trial[J]. *J Thorac Oncol*, 2024, 19(7):1073-1085. DOI:10.1016/j.jtho.2024.03.008.
- [233] Zhang CG, Chen JH, Wu HJ, et al. Efficacy and safety of anlotinib plus penpulimab as second-line treatment for small cell lung cancer: a multicenter, open-label, single-arm phase II trial[J]. *Cancer Pathog Ther*, 2024, 2(4):268-275. DOI:10.1016/j.cpt.2024.02.001.
- [234] Puzanov I, Diab A, Abdallah K, et al. Managing toxicities associated with immune checkpoint inhibitors: consensus recommendations from the Society for Immunotherapy of Cancer (SITC) toxicity management working group[J]. *J Immunother Cancer*, 2017, 5(1): 95. DOI: 10.1186/s40425-017-0300-z.
- [235] Haanen JBAG, Carbone F, Robert C, et al. Management of toxicities from immunotherapy: ESMO clinical practice guidelines for diagnosis, treatment and follow-up[J]. *Ann Oncol*, 2017, 28(Suppl 4): iv119-iv142. DOI: 10.1093/annonc/mdx225.
- [236] Brahmer JR, Lacchetti C, Schneider BJ, et al. Management of immune-related adverse events in patients treated with immune checkpoint inhibitor therapy: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline[J]. *J Clin Oncol*, 2018, 36(17):1714-1768. DOI:10.1200/JCO.2017.77.6385.
- [237] Gao RY, Lou N, Li L, et al. Mutational variant allele frequency profile as a biomarker of response to immune checkpoint blockade in non-small cell lung Cancer[J]. *J Transl Med*, 2024, 22(1): 576. DOI: 10.1186/s12967-024-05400-7.
- [238] Wang SS, Fan GY, Li L, et al. Integrative analyses of bulk and single-cell RNA-seq identified cancer-associated fibroblasts-related signature as a prognostic factor for immunotherapy in NSCLC[J]. *Cancer Immunol Immunother*, 2023, 72(7):2423-2442. DOI:10.1007/s00262-023-03428-0.
- [239] Dai LY, Huang LL, Li L, et al. Unraveling the role of HDAC3 as an immunotherapy prognostic biomarker and therapeutic target in advanced non-small cell lung cancer [J]. *Respir Res*, 2025, 26(1):214. DOI:10.1186/s12931-025-03275-w.
- [240] Dai LY, Wang XZ, Lou N, et al. Multi-omics unveils BCAA metabolism markers L-leucine and HMGCS1 as prognostic marker for immunotherapy efficacy in non-small cell lung cancer[J]. *Respir Res*, 2025, 26(1): 205. DOI:10.1186/s12931-025-03277-8.
- [241] Fan GY, Xie TJ, Tang L, et al. The co-location of CD14+ APOE+ cells and MMP7+ tumour cells contributed to worse immunotherapy response in non-small cell lung cancer[J]. *Clin Transl Med*, 2024, 14(9): e70009. DOI: 10.1002/ctm2.70009.
- [242] Amini A, Verma V, Simone CB, et al. American radium society appropriate use criteria for radiation therapy in oligometastatic or oligoprogressive non-small cell lung cancer[J]. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*, 2022, 112(2): 361-375. DOI:10.1016/j.ijrobp.2021.09.022.
- [243] Olmez I, Donahue BR, Butler JS, et al. Clinical outcomes in extracranial tumor sites and unusual toxicities with concurrent whole brain radiation (WBRT) and Erlotinib treatment in patients with non-small cell lung cancer (NSCLC) with brain metastasis[J]. *Lung Cancer*, 2010, 70(2):174-179. DOI:10.1016/j.lungcan.2010.01.018.
- [244] Preusser M, Capper D, Ilhan-Mutlu A, et al. Brain metastases: pathobiology and emerging targeted therapies[J]. *Acta Neuropathol*, 2012, 123(2): 205-222. DOI:10.1007/s00401-011-0933-9.
- [245] Barnholtz-Sloan JS, Sloan AE, Davis FG, et al. Incidence proportions of brain metastases in patients diagnosed (1973 to 2001) in the metropolitan detroit cancer surveillance system[J]. *J Clin Oncol*, 2004, 22(14): 2865-2872. DOI:10.1200/JCO.2004.12.149.
- [246] Sajama C, Lorenzoni J, Tagle P. Diagnosis and treatment of brain metastasis[J]. *Rev Med Chil*, 2008, 136(10): 1321-1326.
- [247] 石远凯, 孙燕, 于金明, 等. 中国肺癌脑转移诊治专家共识 (2017 年版) [J]. *中国肺癌杂志*, 2017, 20(1):1-13. DOI:10.3779/j.issn.1009-3419.2017.01.01.
- [248] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会. 肺癌脑转移中国治疗指南 (2021 年版) [J]. *中华肿瘤杂志*, 2021, 43(3):269-281. DOI:10.3760/cma.j.cn112152-20210104-00009.
- [249] 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会, 中国医师协会肿瘤医师分会. 肺癌脑转移中国治疗指南 (2026 版) [J]. *中华肿瘤杂志*, 2026, 48(1):44-78. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20250610-00267.
- [250] Mahmood U, Kwok Y, Regine WF, Patchell RA. Whole-brain irradiation for patients with brain metastases: still the standard of care[J]. *Lancet Oncol*, 2010, 11(3): 221-222. DOI:10.1016/S1470-2045(09)70389-4.
- [251] 李卓然, 王文卿, 邓垒, 等. 肺癌脑转移全脑放疗同步加量及海马保护 II 期研究 [J]. *中华放射肿瘤学杂志*, 2023, 32(5): 400-406. DOI: 10.3760/cma.j.cn113030-20220727-00257.
- [252] Barlesi F, Gervais R, Lena H, et al. Pemetrexed and cisplatin as first-line chemotherapy for advanced non-small-cell lung cancer (NSCLC) with asymptomatic inoperable brain metastases: a multicenter phase II trial (GFPC 07-01) [J]. *Ann Oncol*, 2011, 22(11): 2466-2470.



- DOI:10.1093/annonc/mdr003.
- [253] Dinglin XX, Huang Y, Liu H, et al. Pemetrexed and cisplatin combination with concurrent whole brain radiotherapy in patients with brain metastases of lung adenocarcinoma: a single-arm phase II clinical trial[J]. *J Neurooncol*, 2013, 112(3):461-466. DOI:10.1007/s11060-013-1079-5.
- [254] Mehta MP, Paleologos NA, Mikkelsen T, et al. The role of chemotherapy in the management of newly diagnosed brain metastases: a systematic review and evidence-based clinical practice guideline[J]. *J Neurooncol*, 2010, 96(1): 71-83. DOI:10.1007/s11060-009-0062-7.
- [255] Fan C, Jiang Z, Teng C, et al. Efficacy and safety of intrathecal pemetrexed for TKI-failed leptomeningeal metastases from EGFR+ NSCLC: an expanded, single-arm, phase II clinical trial[J]. *ESMO Open*, 2024, 9(4):102384. DOI:10.1016/j.esmoop.2024.102384.
- [256] Fan CJ, Zhao QY, Li L, et al. Efficacy and safety of intrathecal pemetrexed combined with dexamethasone for treating tyrosine kinase inhibitor-failed leptomeningeal metastases from EGFR-mutant NSCLC-a prospective, open-label, single-arm phase 1/2 clinical trial (unique identifier: ChiCTR1800016615) [J]. *J Thorac Oncol*, 2021, 16(8):1359-1368. DOI:10.1016/j.jtho.2021.04.018.
- [257] 吴熙, 李峻岭, 肖建平, 等. 甲氨蝶呤鞘内注射化疗对肺癌脑膜转移的疗效分析[J]. *癌症进展*, 2019, 17(8):914-917, 932. DOI:10.11877/j.issn.1672-1535.2019.17.08.12.
- [258] Postmus PE, Haaxma-Reiche H, Smit EF, et al. Treatment of brain metastases of small-cell lung cancer: comparing teniposide and teniposide with whole-brain radiotherapy--a phase III study of the European Organization for the Research and Treatment of Cancer Lung Cancer Cooperative Group[J]. *J Clin Oncol*, 2000, 18(19):3400-3408. DOI:10.1200/JCO.2000.18.19.3400.
- [259] Yang JJ, Zhou CC, Huang YS, et al. Icotinib versus whole-brain irradiation in patients with EGFR-mutant non-small-cell lung cancer and multiple brain metastases (BRAIN): a multicentre, phase 3, open-label, parallel, randomised controlled trial[J]. *Lancet Respir Med*, 2017, 5(9):707-716. DOI:10.1016/S2213-2600(17)30262-X.
- [260] Reungwetwattana T, Nakagawa K, Cho BC, et al. CNS response to osimertinib versus standard epidermal growth factor receptor tyrosine kinase inhibitors in patients with untreated EGFR-mutated advanced non-small-cell lung cancer[J]. *J Clin Oncol*, 2018, 28: JCO2018783118. DOI:10.1200/JCO.2018.78.3118.
- [261] Lu S, Dong XR, Jian H, et al. Central nervous system efficacy of aumolertinib versus gefitinib in patients with untreated, EGFR-mutated, advanced non-small cell lung cancer: data from a randomized phase III trial (AENEAS) [J]. *Cancer Commun (Lond)*, 2024, 44(9):1005-1017. DOI: 10.1002/cac2.12594.
- [262] Shi YK, Chen GY, Wang X, et al. Central nervous system efficacy of furmonertinib (AST2818) versus gefitinib as first-line treatment for EGFR-mutated NSCLC: results from the FURLONG study[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(11): 1297-1305. DOI:10.1016/j.jtho.2022.07.1143.
- [263] Wu YL, Ahn MJ, Garassino MC, et al. CNS efficacy of osimertinib in patients with T790M-positive advanced non-small-cell lung cancer: data from a randomized phase III trial (AURA3) [J]. *J Clin Oncol*, 2018, 36(26): 2702-2709. DOI:10.1200/jco.2018.77.9363.
- [264] Hu XS, Zhang SC, Ma ZY, et al. Central nervous system efficacy of furmonertinib (AST2818) in patients with EGFR T790M mutated non-small cell lung cancer: a pooled analysis from two phase 2 studies[J]. *BMC Med*, 2023, 21(1):164. DOI:10.1186/s12916-023-02865-z.
- [265] Shi YK, Wu SM, Wang K, et al. Efficacy and safety of rezivertinib (BPI-7711) in patients with locally advanced or metastatic/recurrent EGFR T790M-mutated NSCLC: a phase 2b study[J]. *J Thorac Oncol*, 2022, 17(11):1306-1317. DOI:10.1016/j.jtho.2022.08.015.
- [266] Yang S, Wu SM, Zhao YQ, et al. Central nervous system efficacy of rezivertinib (BPI-7711) in advanced NSCLC patients with EGFR T790M mutation: a pooled analysis of two clinical studies[J]. *Lung Cancer*, 2023, 180: 107194. DOI:10.1016/j.lungcan.2023.107194.
- [267] Yang S, Shi Y, Zhao Y, et al. Rezivertinib in EGFR-mutated NSCLC patients with CNS metastases: CNS efficacy from phase 3 RAZOR study[J]. *J Thorac Oncol*, 2025, 20(Suppl 10): S464-S465. DOI:10.1016/j.jtho.2025.09.869.
- [268] Solomon BJ, Cappuzzo F, Felip E, et al. Intracranial efficacy of crizotinib versus chemotherapy in patients with advanced ALK-positive non-small-cell lung cancer: results from PROFILE 1014[J]. *J Clin Oncol*, 2016, 34(24): 2858-2865. DOI:10.1200/JCO.2015.63.5888.
- [269] Gandhi L, Ou SI, Shaw AT, et al. Efficacy of alectinib in central nervous system metastases in crizotinib-resistant ALK-positive non-small-cell lung cancer: comparison of RECIST 1.1 and RANO-HGG criteria[J]. *Eur J Cancer*, 2017, 82:27-33. DOI:10.1016/j.ejca.2017.05.019.
- [270] Tsuya A, Kurata T, Tamura K, et al. Skeletal metastases in non-small cell lung cancer: a retrospective study[J]. *Lung Cancer*, 2007, 57(2): 229-232. DOI: 10.1016/j.lungcan.2007.03.013.
- [271] Henry D, Vadhan-Raj S, Hirsh V, et al. Delaying skeletal-related events in a randomized phase 3 study of denosumab versus zoledronic acid in patients with advanced cancer: an analysis of data from patients with solid tumors[J]. *Support Care Cancer*, 2014, 22(3): 679-687. DOI:10.1007/s00520-013-2022-1.
- [272] Lutz S, Berk L, Chang E, et al. Palliative radiotherapy for bone metastases: an ASTRO evidence-based guideline[J]. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*, 2011, 79(4):965-976. DOI: 10.1016/j.ijrobp.2010.11.026.
- [273] Liu JL, Ma YX, Gao RZ, et al. Prognostic effects of health-related quality of life at baseline and early change in health-related quality of life on response to treatment and survival in patients with advanced lung cancer: a prospective observational study in China[J]. *BMJ Open*, 2022, 12(2):e047611. DOI:10.1136/bmjopen-2020-047611.
- [274] 中国临床肿瘤学会肿瘤与血栓专家委员会. 肿瘤相关静脉血栓栓塞症预防与治疗指南(2019版)[J]. *中国肿瘤临床*, 2019, 46(13): 653-660. DOI: 10.3969/j. issn. 1000-8179. 2019.13.765.
- [275] 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会, 中国医师协会肿瘤医师分会. IV期非小细胞肺癌表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂中国治疗指南(2023版)[J]. *中华医学杂志*, 2023, 103(40): 3160-3173. DOI: 10.3760/cma. j. cn112137-20230505-00725.
- [276] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会. 间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂治疗晚期非小细胞肺癌中国专家建议(2024版)[J]. *中华*



- 医学杂志, 2024, 104(7): 473-485. DOI: 10.3760/cma.j.cn112137-20231013-00729.
- [277] 中国医师协会肿瘤医师分会, 中国医疗保健国际交流促进会肿瘤内科学分会. 间变性淋巴瘤激酶酪氨酸激酶抑制剂治疗非小细胞肺癌指南(2025 版)[J]. 中华肿瘤杂志, 2025, 47(4): 283-297. DOI: 10.3760/cma.j.cn112152-20241130-00546.
- [278] Hendriks LE, Kerr KM, Menis J, et al. Non-oncogene-addicted metastatic non-small-cell lung cancer: ESMO Clinical Practice Guideline for diagnosis, treatment and follow-up [J]. Ann Oncol, 2023, 34(4): 358-376. DOI: 10.1016/j.annonc.2022.12.013.
- [279] Owen DH, Singh N, Ismaila N, et al. Therapy for stage IV non-small-cell lung cancer with driver alterations: ASCO living guideline, version 2023.2[J]. J Clin Oncol, 2023, 41(24): e63-e72. DOI: 10.1200/JCO.23.01055.
- [280] Singh N, Jaiyesimi IA, Ismaila N, et al. Therapy for stage IV non-small-cell lung cancer without driver alterations: ASCO living guideline, version 2023.1[J]. J Clin Oncol, 2023, 41(15): e51-e62. DOI: 10.1200/JCO.23.00282.

·读者·作者·编者·

关于中华医学会系列杂志新版学术期刊服务平台的使用说明

为适应期刊网络采编技术的不断发展,更好地为广大作者、读者提供高质量的服务,中华医学会杂志社于 2023 年 7 月 18 日正式启用新版学术期刊出版服务平台(简称新系统)。新系统是中华医学会杂志社一体化稿件业务协作平台,帮助作者、编辑、审稿专家、编委、定稿会专家、总编等相关人员实现在线投稿、在线审稿、在线定稿、总编办公、远程编辑、付费开票及各类查询功能。该系统根据中华医学会系列杂志稿件处理流程、编辑加工规范、审稿制度、管理规范等业务需求设计,采用先进的数据库及网络技术,具有强大的数据处理和分析能力。

对于广大作者而言,该系统可以更高效地完成投稿、修稿、缴费等步骤,并可随时查看稿件处理进程。2023 年 11 月 20 日,旧版远程稿件管理系统停止运行,已录用、未刊发稿件已全部迁移至新系统进行后续出版流程。新系统使用过程中的具体注意事项如下。

1. 新系统网址: <https://medpress.yiigle.com/>, 或通过中华肿瘤杂志官方网站(<http://www.chinjoncol.com/>)首页的“投审稿入口”进入。本刊不接收纸质来稿或 Email 投稿,也从未委托其他机构或个人处理稿件,该系统为唯一投稿渠道。

2. 账号与注册: 包括本刊在内的中华医学会系列杂志使用统一身份认证,中华医学期刊网、中华医学期刊 APP、中华医学全文数据库、原稿件管理系统用户均可直接登录新系统,无需重新注册。首次投稿的作者,必须先注册,申请成为目标杂志的作者,才能投稿。手机号和邮箱均不可重复注册,如果手机号被另一账号占用,须先将占用账号的手机号更改为其他号码,邮箱同理。如果使用不同手机号和邮箱注册,则认定为 2 个账号,将导致查询稿件时信息不完整,目前也没有合并账号的途径。如果遗忘密码,可通过

手机号或邮箱找回。向中华医学会系列的不同杂志投稿时无须重复注册,系统内可实现系列杂志间的切换。同一账号也可切换作者、审稿人等不同身份。

3. 投稿: 选择《中华肿瘤杂志》后,作者中心界面有“操作指南”,可以查看使用手册和常见问题解答。点击“新建投稿”逐项完善投稿信息,其中必须在投稿阶段提交的文件是: 论文原稿、作者贡献声明、作者利益冲突公开声明、伦理批件(如适用)、基金批件(如适用),指南与共识类稿件还需提交审核备案表。系统登录界面及下载中心均可下载相关模板。稿件通过终审、录用之前,再补充提交加盖公章的投稿介绍信、全体作者签字的授权书等。投稿阶段提交电子版文件即可,无须向编辑部寄送任何纸质材料。投稿成功后,系统自动发送回执邮件,此后每有进展,均有系统邮件通知。因此,请填写正确的第一作者和通信作者邮箱,以免遗漏通知。

4. 稿件处理与查询: 稿件一般将在 3 个工作日内完成初审,3 个月内得出是否录用的结论。作者可随时登陆系统查询稿件处理进程和结果、具体审稿意见、缴费通知、补录附件通知、约稿邀请等。

5. 审稿费和版面费: 新系统启用后,本刊不再收取审稿费。文章排版后由系统计算生成版面费缴纳通知,请作者校对清样时一并缴纳版面费。届时作者需登录系统查询转账信息和备注要求,通过银行转账缴纳版面费,填写发票信息,上传支付凭证。开票完成后即可下载电子版发票。

欢迎广大作者投稿,如有任何问题请与编辑部联系,联系电话 010-67788231,邮箱 zhzlz@cmaph.org。

本刊编辑部

