

2022年12月2日 星期五 编辑 毛圆圆 美编 霍耀翠
编辑电话:(010)65369661 E-mail:jksb15@jksb.com.cn

聚焦主流 传播资讯

国家卫健委回应：

严肃处理问题核酸机构

“我们历来严格检测资质的准入和质量控制，不断优化技术规范，同时重点加强对检测机构，包括第三方检测机构的监管。”11月29日下午，在国务院联防联控机制新闻发布会上，国家卫生健康委医疗应急司司长郭燕红

表示，对于核酸机构出具虚假检测报告的严重违法行为，坚决依法依规严肃处理。

郭燕红强调，今年以来，北京、安徽合肥、河北石家庄、河南许昌、内蒙古等地卫生健康行政部门都在监管中发现了检测

机构存在一些违法违规的问题，而且都进行了严肃的处罚。有的违法机构和个人还被追究了刑事责任。国家卫健委将持续加大监管的力度，对于出具虚假检测报告的严重违法行为，坚决依法依规严肃处理。
编辑整理

首张不限瘤种基因融合药处方开出

11月29日，全球首个不限瘤种NTRK基因融合靶向药拉罗替尼（维泰凯），在上海儿童医学中心开出全国首张儿童肿瘤处方。“拉罗替尼在中国获批适应症，让我国NTRK融合基因阳性的儿童肿瘤患者迎来了靶向治疗的新选择，这是精准治疗时代的又一里程碑。”上海交通大学医学院、上海儿童医学中心儿科学主任医师高怡瑾教授表示。

这款药品由拜耳推出，于今年4月8日获国家药监局批准，用于治疗携带NTRK基因融合的实体瘤成人和儿童患者。

临床研究数据表明，拉罗替尼治疗NTRK基因融合的成人和儿童肿瘤患者，包括中枢神经系统肿瘤，无论年龄大小或肿瘤病灶的位置如何，都能快速、高效、持久应答。

在肺癌治疗中，2022年美国临床肿瘤学会年会

公布的拉罗替尼临床试验汇总数据显示，拉罗替尼的客观缓解率达83%，两年无进展的生存期率为67%。中位总生存期超40个月，且具有良好长期安全性。
(王卓)



扫码查看相关文章

一剂350万美元治B型血友病药获批

健康时报记者 乔靖芳

近日，美国食品药品管理局宣布，uniQure与CSL Behring的B型血友病基因疗法 etranacogene dezaparvovec 获批上市，用于治疗B型血友病成人患者。这是首款被批准用于B型血友病的基因疗法。该公司已明确这种一次性疗法的收费为350万美元。

基因疗法如此昂贵与基因疗法的特点有关。

基因疗法是利用基因进行治疗或预防疾病的技

术，目前主要针对遗传性疾病、部分癌症和病毒性感染等。

它的患者群体较小、治疗窗较窄、治疗效果潜

在、前期成本较高、缺乏

长期疗效和安全性数据，

管理、给药剂量、患者监测要求复杂。

此外，基因治疗价格也受缺乏竞争的影响。



扫码查看相关文章

今年已有55位医院院长、书记被查

健康时报记者 张赫 实习记者 侯佳欣

健康时报根据国家及各地纪检监察部门公示的信息不完全统计，今年以来，各地已有55位医院院长、书记被查。

比如重庆市中医院原党委书记王守富、哈尔滨医科大学附属第一医院原院长周晋、郑州大学第一附属医院原副院长王家祥、安徽中医药大学第一

附属医院原党委书记侯勇、四川泸州市人民医院原党委副书记李朝贡等。这些被查的人大多因收受回扣、利用职务为他人谋取利益等原因严重违纪违法，涉及药品进院、销售等环节。

11月17日，国家市场监管总局公布了5起商业贿赂不正当竞争典型案

例，其中重点提到了两起医疗卫生行业的商业贿赂事件，再次敲响了医疗反腐的警钟。



扫码查看相关文章

视觉
VISION
健康

“健康中国摄影大赛”投稿作品展示
更多精彩请扫二维码进入专题



浙大儿院首开小儿青少年妇科病房

近日，浙江大学医学院附属儿童医院开设小儿青少年妇科病房。该院2000年开设小儿青少年妇科门诊，年门诊量超3.5万人次。祝姚玲报道



上海长海医院新模式更快时间救治卒中

上海长海医院在刘建民教授带领下，首创“融合型”卒中中心建设新模式，使入院到静脉溶栓时间从中位数118分钟缩短至20分钟。冯瑾摄



刘良明为难治性休克提供了新治疗手段

陆军军医大学大坪医院刘良明教授在国际上首次提出并证实休克等临床重症血管低反应性发生的钙失敏假说。王琼报道



四川泸州市人民医院引进康复机器人

近日，四川泸州市人民医院引进该市内首台下肢步行外骨骼机器人，可帮患者进行符合人体正常生物力学上的起立、坐下、行走等动作。梁莹报道