

药品资讯：Tarceva被建议不批准作为一线治疗晚期 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/646/2021_2022__E8_8D_AF_E5_93_81_E8_B5_84_E8_c23_646623.htm OSI制药公司

和Genentech公司(罗氏集团的子公司)昨天宣布，FDA的肿瘤药品咨询委员会(ODAC)12人投票反对批准Tarceva(erlotinib埃罗替尼)作为一线治疗使用过铂类药物后肿瘤没有发展的晚期或转移性非小细胞癌(NSCLC)患者。FDA不一定受其咨询委员会的建议影响，该机构预计将在2010年1月18日决定是否批准Tarceva这一适应症。 100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com