表 1. 对于 力扑素脂质紫杉醇项目针对中国 2021-2023 肿瘤数据 (n=100).

|  | N (%)[[1]](#footnote-1) |
| --- | --- |
| 入组基线 | 全部(n=100) |
| 年龄（中位数，范围） | 64.1（38.0-81.0） |
| 性别 |  |
| 女 | 2(2.0) |
| 男 | 98(98.0) |
| 病理结果 |  |
| 鳞状细胞癌 | 85(85.0) |
| 非小细胞癌 | 10(10.0) |
| 腺癌 | 4(4.0) |
| NA | 1(1.0) |
| TNM分期 |  |
| III | 63(63.0) |
| IV | 37(37.0) |
| EGFR |  |
| 阴性 | 99(99.0) |
| 阳性 | 1 |
| ALK |  |
| 阴性 | 100(100.0) |
| 阳性 | 0 |
| 最大用药周期 |  |
| 2 | 30(30.0) |
| 3 | 19(19.0) |
| 4 | 31(31.0) |
| 5 | 12(12.0) |
| 6 | 6(6.0) |
| 7 | 1(1.0) |
| 8 | 1(1.0) |
| 紫杉醇剂量 |  |
| 紫杉醇总剂量(mg) | 794.4 (180.0-1800.0) |
| 联合免疫用药 |  |
| 替雷利珠单抗 | 61(61.0) |
| 帕博利珠单抗 | 19(19.0) |
| 信迪利单抗 | 14(14.0) |
| 卡瑞利珠单抗 | 3(3.0) |
| 度伐利尤单抗 | 2(2.0) |
| 特瑞普利单抗 | 1(1.0) |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
| 联合免疫用药周期数 |  |
| 1 | 13(13.0) |
| 2 | 32(32.0) |
| 3 | 25(25.0) |
| 4 | 10(10.0) |
| 5 | 7(7.0) |
| 6 | 2(2.0) |
| 7 | 3(3.0) |
| 8 | 2(2.0) |
| 9 | 2(2.0) |
| 10 | 2(2.0) |
| 12 | 2(2.0) |
| 最佳疗效 |  |
| CR | 4(4.0) |
| PR | 43(43.0) |
| SD | 29(29.0) |
| PD | 4(4.0) |
| NA | 20(20.0) |

表 2 肿瘤客观评价描述

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CR | PR | SD | PD | ORR(95%CI) | DCR(95%CI) |
| 4(5.0%) | 43(53.8%) | 29(36.3%) | 4(5.0%) | 58.8(48.2-67.2) | 95.0(88.8,97.8) |

图1：

PFS-紫杉醇开始时间的PFS曲线[[2]](#footnote-2)

图表, 直方图

描述已自动生成

|  |  |
| --- | --- |
| 生存分析 | 全部药物 |
| 中位生存月份（95%CI） | 5.55月，0.46(0.34,0.63) |

HR 表格：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | HR（95%CI）1 | P Value2 |
| 年龄(不大于64或大于64) | 0.61(0.28,1.30) | 0.205 |
| 性别(男或女) | 0.68(0.07,6.03) | 0.737 |
| 病理结果(鳞状或非鳞状) | 2.93(1.24,6.92) | 0.014 |
| TNM分期(III期或IV期) | 1.02(0.43,2.39) | 0.953 |
| EGFR(阴性或阳性) | 0.77(0.08,6.86) | 0.820 |
| ORR(到达或未到达) | 0.76(0.35,1.65) | 0.491 |
| 最大用药周期(不大于3或大于3) | 0.63(0.31,1.27) | 0.203 |
| 紫杉醇剂量(不大于794或大于794) | 1.81(0.73,4.48) | 0.198 |
| 联合免疫用药周期数(不大于3或大于3) | 0.58(0.21,1.58) | 0.292 |

\*重点事件是所有患者的PFS

Log-rank p-value: 3.6e-18

[[3]](#footnote-3)

1. 除非另有说明

   2如果 N 之和小于 100，则为缺失值。 [↑](#footnote-ref-1)
2. 除非另有说明

   2如果 N 之和小于 100，则为缺失值。 [↑](#footnote-ref-2)
3. 年龄不大于64，性别女，病理结果非鳞状，III期，EGFR阴性，ORR未到达，最大用药周期不大于3，紫杉醇剂量不大于794，和联合免疫用药不大于3 重新编码为0，剩余为1。

   2 P Value 来自于 cox proportional hazard 模型的Wald test检验基于系数估计值符合正态分布。 [↑](#footnote-ref-3)