

Терапия Claudin18.2 CAR-T при распространенном раке желудка и аденокарциноме пищеводно-желудочного перехода

Переопределяя возможности за пределами
традиционной терапии

GoBroad Healthcare Group (GHG)
Международный медицинский центр

Теперь в GHG доступна первая в мире одобренная Claudin18.2 CAR-T терапия для солидных опухолей

22 июня 2026 года Национальное управление по контролю за лекарственными средствами Китая (NMPA) официально одобрило инъекционный препарат Satricabtagene Autoleucel (satri-cel) для лечения пациентов с Claudin18.2 (CLDN18.2)-положительным, HER2-отрицательным распространенным раком желудка или аденокарциномой пищеводно-желудочного перехода, у которых оказались неэффективными как минимум две предшествующие линии терапии. Это одобрение дает новую надежду пациентам с ограниченными вариантами лечения. С настоящего момента GoBroad Healthcare Group предоставляет оценку соответствия критериям и комплексные лечебные услуги для пациентов, которым может быть полезна терапия satri-cel.

Satricabtagene Autoleucel (satri-cel) является первой в мире одобренной CAR-T клеточной терапией для солидных опухолей. Клинические эксперты GoBroad Healthcare Group активно участвовали в ключевом регистрационном исследовании CT041-ST-01 и стали свидетелями важного пути этой инновационной терапии - от клинической разработки до регуляторного одобрения.



1

Кому может подойти satri-cel?

Кому может подойти satri-cel?

Если вы соответствуете указанным ниже критериям, вам может быть показана консультация по терапии satri-cel CAR-T:

- Распространенный рак желудка
- Аденокарцинома пищеводно-желудочного перехода (GEJ)
- CLDN18.2-положительный статус
- HER2-отрицательный статус
- Неэффективность как минимум двух предшествующих линий терапии

Окончательное решение о возможности применения терапии принимается после медицинской оценки, подтверждения биомаркеров и анализа общего клинического состояния пациента.



2

Путь лечения satri-cel CAR-T в GHG

Первичная оценка

Медицинская команда оценивает статус заболевания и результаты обследований, чтобы определить, является ли satri-cel подходящим вариантом лечения.

Сбор клеток

Собственные иммунные клетки пациента собираются для последующего изготовления CAR-T клеток.

Изготовление CAR-T клеток

Собранные клетки модифицируются таким образом, чтобы они могли распознавать и атаковать раковые клетки.

Подготовка перед лечением

Перед инфузией CAR-T пациенты обычно получают несколько дней подготовительного лечения (лимфодеплецию), чтобы помочь CAR-T клеткам эффективнее размножиться и действовать в организме.

Инфузия CAR-T клеток

Индивидуально изготовленные CAR-T клетки вводятся обратно пациенту внутривенно.

Мониторинг и последующее наблюдение

После лечения пациенты находятся под тщательным наблюдением и проходят регулярные контрольные визиты для оценки ответа на терапию и безопасности.



3

Почему выбрать GoBroad?

GoBroad преобразует глобальные прорывные исследования в доступное пациентам клиническое лечение

С выходом satri-cel - первой в мире одобренной CAR-T терапии для солидных опухолей - GoBroad теперь предоставляет комплексные услуги CAR-T лечения для подходящих пациентов. Опираясь на обширный опыт в области клеточной терапии, прецизионной онкологии и ведения сложных клинических случаев, GoBroad предлагает полный цикл медицинской помощи: от оценки пациента и проведения лечения до долгосрочного последующего наблюдения.



Изображение: сообщение NMPA об одобрении инъекционного препарата Satricabtagene Autoleucel.

Свяжитесь с Международным медицинским центром GHG, чтобы изучить новые возможности лечения и узнать, подходит ли вам терапия satri-cel CAR-T

- Экспертная оценка клинической командой
- Специализированная консультация по CAR-T терапии при раке желудка
- Мультидисциплинарная командная поддержка (MDT)
- Разработка индивидуального плана лечения
- Комплексное сопровождение на всем пути лечения
- Специализированная поддержка международных пациентов



G+Broad
Healthcare Group
高博医疗集团



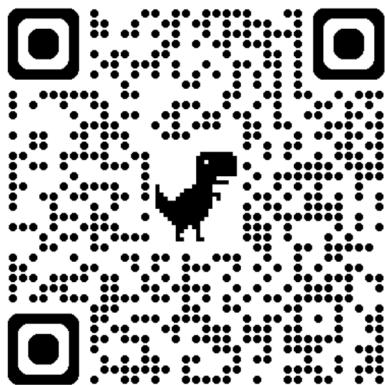
@camexalmaty



+7-701-799-22-48

Кратко о возможностях лечения

satri-cel представляет собой таргетную CAR-T терапию против Claudin18.2 для пациентов с CLDN18.2-положительным, HER2-отрицательным распространенным раком желудка или аденокарциномой пищеводно-желудочного перехода после неэффективности как минимум двух линий терапии. GHG предоставляет оценку соответствия критериям, подготовку, проведение терапии и последующее наблюдение.



camexalmaty@gmail.com



+7-701-799-22-48



+7-701-799-22-48



www.camexalmaty.kz



@camexalmaty