

2022 年 2 月 28 日最新的 NCCN 指南中，Besremi®不仅作为高危真性红细胞增多症（Polycythemia Vera, PV）患者的一线用药，也被推荐用于低危真性红细胞增多症患者的治疗；

最新的 NCCN 指南中，Besremi®不仅作为高危 PV 患者的一线用药，也被推荐用于低危 PV 患者的治疗；目前，Besremi®是唯一被推荐用于低危 PV 患者的降细胞治疗药物，这一治疗理念的重大转变，旨在通过早期的降细胞药物干预和治疗，使患者获得最佳的血液学缓解，减少并发症，降低等位基因负荷，达到减缓疾病进展甚至治愈的目标，也希望 Besremi®能为更多的患者带来福音。

NCCN，美国国家综合癌症网络(National Comprehensive Cancer Network)，是一个非常著名和受人推崇的非营利联盟的领先癌症中心，其发布的各种恶性肿瘤临床实践指南，得到全世界临床医师的认可和遵循；其宗旨为在全球范围内提高肿瘤患者诊治水平，造福更多肿瘤患者。

真性红细胞增多症 (Polycythemia Vera, PV) ,是一种慢性造血干细胞的克隆增殖性肿瘤，主要特点为造血干细胞的克隆性改变导致红细胞过度增殖，部分病人可进展至骨髓纤维化或者急性白血病，不仅降低了患者的生活质量，严重者可危及生命。

Besremi® (Ropeginterferon a-2b) 是目前最先进的第三代干扰素，是第一个获得 FDA 批准用于真性红细胞增多症 (PV) 的药物（无需考虑患者既往的用药方案，均可使用），也是首个批准用于治疗 PV 的干扰素。