

doi: 10.7499/j.issn.1008-8830.2503021

我的治疗策略

编者按：临床诊疗，不仅是循证与规范的结合，更是经验与思辨的升华。《我的治疗策略》栏目旨在邀请国内外儿科领域具有深厚临床积淀与研究背景的专家，围绕某一具体疾病或复杂临床情境，分享其诊疗思路、方案选择、干预时机、转归判断及个体化策略。通过“我如何治”的视角，打通指南与实践的落差，回应专科医生的临床疑惑，推动“共识之上，实践为先”的知识传播模式。我们期待，这一栏目不仅传授方法，更启发思维。

我如何治疗儿童慢性髓系白血病

安文彬^{1,2} 杨文钰^{1,2}

[1. 中国医学科学院血液病医院（中国医学科学院血液学研究所）/血液与健康全国重点实验室/
国家血液系统疾病临床医学研究中心/细胞生态海河实验室，天津 300020；
2. 天津医学健康研究院，天津 301600]

[摘要] 儿童慢性髓系白血病（chronic myeloid leukemia, CML）相较于成人侵袭性更强，具有独特的分子特征及更易发生 CML 急性淋巴细胞白血病变的特点。酪氨酸激酶抑制剂（tyrosine kinase inhibitor, TKI）的应用显著改善了儿童 CML 的预后。该文基于国际国内共识及临床经验，提出儿童 CML 的规范化诊疗建议，涵盖初始治疗选择、疗效评估、药物转换及不良反应管理。异基因造血干细胞移植（allogeneic hematopoietic stem cell transplantation, allo-HSCT）仅推荐用于儿童 CML 疾病进展或多线 TKI 治疗失败者。初诊 CML 加速期推荐以高剂量伊马替尼或二代 TKI 为初始治疗，达最佳反应者维持治疗，未达标者需更换 TKI 并考虑 allo-HSCT。CML 急变期诱导治疗需 TKI 联合化疗，并以 allo-HSCT 为核心治愈手段。该文通过 3 个典型病例，突出儿科 CML 治疗中常见但具挑战性的问题（应答不佳、药物不能耐受、疾病进展），旨在优化儿童 CML 治疗策略。此外，对实现无治疗缓解的目标，均需要进一步通过多中心临床研究来解决。 [中国当代儿科杂志，2025，27（7）：792-801]

[关键词] 慢性髓系白血病；诊断；治疗；酪氨酸激酶抑制剂；异基因造血干细胞移植；儿童

How I treat pediatric chronic myeloid leukemia

AN Wen-Bin, YANG Wen-Yu. State Key Laboratory of Experimental Hematology, National Clinical Research Center for Blood Diseases, Haihe Laboratory of Cell Ecosystem, Institute of Hematology and Blood Diseases Hospital, Chinese Academy of Medical Sciences and Peking Union Medical College, Tianjin 300020, China (Yang W-Y, Email: yangwenyu@ihcams.ac.cn)

Abstract: Pediatric chronic myeloid leukemia (CML) is more aggressive than adult CML, with unique molecular characteristics and a higher propensity for lymphoid blast crisis. The application of tyrosine kinase inhibitors (TKIs) has significantly improved the prognosis of pediatric CML. Based on international consensus and clinical experience, this article proposes standardized diagnosis and treatment recommendations for pediatric CML, covering initial therapy selection, efficacy evaluation, drug switching, and management of adverse effects. Allogeneic hematopoietic stem cell transplantation (allo-HSCT) is recommended only for patients with disease progression or failure of multiple lines of TKI therapy. For children newly diagnosed with CML in accelerated phase, high-dose imatinib or second-generation TKIs are recommended as first-line therapy. Those achieving optimal responses should continue maintenance therapy, while non-responders require switching to alternative TKIs and consider allo-HSCT. For blast-phase CML, induction

[收稿日期] 2025-03-05; [接受日期] 2025-06-05

[基金项目] 中国医学科学院医学与健康科技创新工程项目（2023-I2M-C&T-B-106; 2021-I2M-1-003）。

[作者简介] 安文彬，女，博士，主治医师。

[通信作者] 杨文钰，女，主任医师。Email: yangwenyu@ihcams.ac.cn。

therapy requires a combination of TKIs and chemotherapy, with allo-HSCT serving as the core curative intervention. This article highlights common but challenging problems (poor response, drug intolerance, and disease progression) in pediatric CML treatment using three typical cases, aiming to optimize treatment strategies. Furthermore, the goal of achieving treatment-free remission needs to be further addressed through multi-center clinical studies.

[Chinese Journal of Contemporary Pediatrics, 2025, 27(7): 792-801]

Key words: Chronic myeloid leukemia; Diagnosis; Treatment; Tyrosine kinase inhibitor; Allogeneic hematopoietic stem cell transplantation; Child

慢性髓系白血病 (chronic myeloid leukemia, CML) 是一种获得性克隆性骨髓增殖性肿瘤, 其特征为染色体 t(9;22)(q34.1;q11.2) 易位形成费城染色体 (Philadelphia chromosome, Ph), 并由此产生 *BCR::ABL1* 融合基因。儿童 CML 属于罕见疾病, 全球年发病率为 0.6~1.2 例/百万人口, 发病率与年龄呈正相关: 在 15 岁以下儿童中占白血病病例的 2%~3%, 而在 15~19 岁青少年中占比升至 9%^[1-2]。CML 的整个病程分为 3 个期: CML 慢性期 (chronic phase, CML-CP)、CML 加速期 (CML accelerated phases, CML-AP) 和 CML 急变期 (CML-blast-phase, CML-BP)。与成人相比, 儿童 CML 表现出更高的侵袭性, 白细胞计数 (white blood cell count, WBC) 更高, 脾脏肿大更为显著, 初诊时处于 CML-AP 或 CML-BP 的比例更高, 可形成 *BCR::ABL1* P190 融合基因且发病初期即伴随肿瘤驱动性体细胞突变的比例显著增高, 儿童 CML-BP 更易急性淋巴细胞白血病变 (acute lymphoblastic leukemia, ALL), 即急淋变^[3-4]。目前儿童 CML 诊治存在两大关键问题: 一是缺乏针对儿童 CML 的预后评分系统; 二是缺乏治疗方面的循证医学证据。21 世纪以来, 酪氨酸激酶抑制剂 (tyrosine kinase inhibitor, TKI) 的研发与应用彻底改变了 CML 的治疗模式, 患儿可通过每日口服药物即可实现长期疾病控制。然而, 由于儿童接受 TKI 治疗的时间较长, 需特别关注药物选择、疗效评估、药物转换、长期不良反应以及停药探索等一系列问题。本文将基于国际、国内共识及临床实践经验^[5-6], 结合典型病例分析, 系统探讨儿童 CML 的规范化诊疗路径。

1 低危儿童 CML-CP 的诊治

病例 1: 男, 6 岁, 因腹痛 1 周就诊。查体: 中度贫血貌, 肝脏肋下 5 cm, 脾脏肋下 9 cm。血常规: WBC $521.1 \times 10^9/L$ [参考值: (4~10) ×

$10^9/L$] , 血红蛋白 65 g/L (参考值: 120~140 g/L), 血小板计数 $254 \times 10^9/L$ [参考值: (100~300) × $10^9/L$]。骨髓形态学及活检符合 CML-CP 的诊断, 骨髓涂片原始粒细胞 0.5%, 外周血原始粒细胞 1%。染色体核型为 46,XY,t(9;22)(q34.1;q11.2) [20]; *BCR::ABL1* P210 定量国际标准化比值 (international scale, IS): 骨髓 90.715%、外周血 213.947%。欧洲治疗与预后研究长期生存 (European treatment and outcome study long term survival, ELTS) 评分 1.473 5, 评低危组。使用伊马替尼 (imatinib, IM) 260 mg/ (m²·d) 初始治疗, 治疗期间未发生明显药物毒性反应。治疗 3、6 和 12 个月后外周血 *BCR::ABL1* P210 IS 值分别为: 2.878%、1.259% 和 0.198%。其父母确认患儿每日规律服药, 无漏服。突变分析未发现 *ABL1* 激酶突变。基于持续分子学应答及激酶突变检测结果, 维持原治疗方案。治疗 18 个月后外周血 *BCR::ABL1* P210 IS 值 0.045%。患儿治疗及融合基因评估结果见图 1。

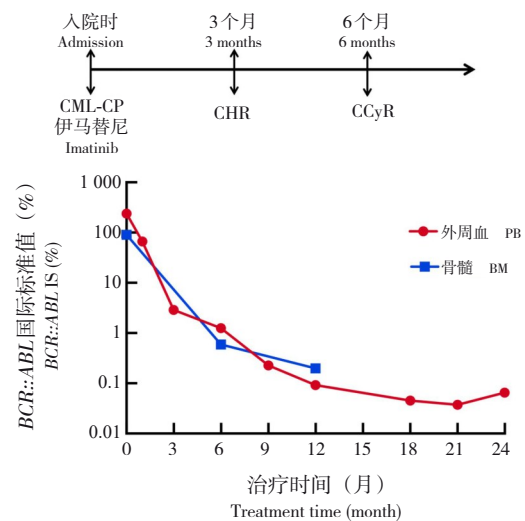


图 1 病例 1 治疗前后 *BCR::ABL1* IS 值变化情况 [CML-CP] CML 慢性期; [CHR] 完全血液学反应; [CCyR] 完全细胞遗传学反应。

1.1 儿童 CML-CP 初始治疗管理

儿童 CML 的诊断流程相关指南^[6-7]已发布。

无症状高白细胞者予以静脉水化 2.5~3 L/(m²·d) 联合羟基脲 20~40 mg/(kg·d), 分 2~3 次口服。WBC>100×10⁹/L 且伴器官损害(如脑/肺白细胞淤滞、阴茎异常勃起)者, 立即行白细胞单采术或血液置换; 血尿酸>476 μmol/L 是应用别嘌醇的适应证^[8]。确诊后(Ph⁺/BCR::ABL1⁺) 立即开始 TKI 治疗, 并持续使用羟基脲至 WBC<10×10⁹/L^[9]。

1.2 TKI 初始治疗

TKI 已取代异基因造血干细胞移植(allogeneic hematopoietic stem cell transplantation, allo-HSCT) 成为儿童 CML-CP 的一线标准治疗。近年来, 国际上批准一代 TKI IM; 二代 TKI 达沙替尼(dasatinib, DAS)、尼洛替尼(nilotinib, NIL) 和博舒替尼用于儿童 CML 治疗; 三代 TKI 普纳替尼和奥雷巴替尼及变构抑制剂阿西米尼仍处于儿童 CML 的临床试验中。我国目前有前 3 种 TKI, 选择一线 TKI 时需综合权衡疗效、安全性、可及性、成本及治疗目标。

在儿童中, 相较于其他 TKI, 临床医生对 IM 的疗效、毒性特征及合并症方面的了解更多。此外, 药物可及性、给药便利性及经济因素也需考虑。IM 与 DAS 均为每日 1 次给药, 可与食物同服; 而 NIL 需每日 2 次服用, 且每次给药前后 2 h 需禁食。此类限制可能对低龄儿童及青少年的依从性构成挑战。而且二代 TKI 费用远高于二代 TKI。

目前儿童 CML 患者一线治疗首选 IM [260~340 mg/(m²·d), 最大 400 mg, 每日 1 次]^[10-12]。儿科患者中尚无二代 TKI 与 IM 的随机对照研究, 但二代 TKI 的分子缓解率似乎与成人相当。有限的儿科队列数据表明, 二代 TKI 在治疗 6 个月和 12 个月时的分子学缓解深度更优, 但至 18 个月时与 IM 相近^[11, 13-14]。迄今为止, 二代 TKI 在儿科病例中严重不良反应(如 DAS 相关胸腔/心包积液)的报告罕见^[13-14]。

成人中广泛用于预测预后的风险评分系统, 如 Sokal 评分、EURO 评分、EUTOS 评分及 ELTS 评分在儿童中并不适用, 但 ELTS 评分可有效识别无进展生存(progression-free survival, PFS) 期较差的

儿童 CML-CP 患者亚群^[9, 15-16]。ELTS<1.568 0 为低危, 1.568 0~2.218 5 为中危, >2.218 5 为高危, ELTS 高危组患儿初始使用二代 TKI 可能 PFS 获益^[15-16], 因此有国际共识^[7] 建议二代 TKI 可作为儿童 CML-CP ELTS 高危组一线治疗方案, 根据患儿耐受性可选用 DAS 60 mg/(m²·d) (最大 100 mg)、NIL 230 mg/(m²·d) (最大 400 mg) 或博舒替尼 300 mg/(m²·d) (最大 500 mg)^[13, 17-18]。但 ELTS 无法预测总生存(overall survival, OS) 期^[15], 其在儿童 CML 的可行性仍需大样本的研究进一步证实。二代 TKI 虽可加速分子生物学反应但未显著改善 OS 率^[13, 18]。因此, 笔者不推荐常规将二代 TKI 作为儿童 CML-CP 初始一线治疗。

1.3 治疗反应评估与监测策略

TKI 治疗反应评估基于血液学、细胞遗传学和分子生物学反应^[19]。目前尚无儿科专用的治疗反应评估标准, 既往参考美国国家综合癌症网络(National Comprehensive Cancer Network, NCCN) 指南或欧洲白血病网络(European Leukemia Network, ELN) 成人标准, 需注意的是同一指标可能被 NCCN 列为“警示”、ELN 判定为“治疗失败”, 需结合指南灵活决策。笔者建议参考最新的儿童 CML-CP 诊治共识^[7], 治疗后评价指标及监测见表 1 和表 2。常用的评价指标有: 完全血液学反应(complete hematologic response, CHR) 指疾病症状消失、无脾大、血常规及分类正常; 完全细胞遗传学反应(complete cytogenetic response, CCyR) 指骨髓 Ph 消失(分析≥20 个中期细胞); 主要分子反应(major molecular response, MMR) 指 BCR::ABL1 IS 值≤0.1%, 又称分子反应(molecular response, MR) 3.0。未达 CHR 前每 1~2 周监测血常规, 随后每 3 个月监测 1 次。未达完 CCyR 前每 6 个月骨髓穿刺复查染色体核型, 此外在出现 TKI 治疗失败、疾病进展时也应及时监测。目前, 实时定量聚合酶链反应检测 BCR::ABL1 转录水平 IS 是评估治疗反应的金标准, 建议初始治疗前 3 个月每个月检测 BCR::ABL1 定量, 随后每 3~6 个月检测。由于血液和骨髓中 BCR::ABL1 定量具有良好相关性, 已获 MMR 者无需进行骨髓穿刺, 可用外周血替代^[20-21]。儿童 CML-CP 治疗疗效标准见表 2, 根据治疗反应评估的管理策略见图 2。

表 1 儿童 CML-CP 治疗后评价指标及监测

评估项目	监测策略
血常规及分类	治疗初期每 1~2 周 1 次，CHR 后每 3 个月 1 次
骨髓染色体核型	每 6 个月 1 次，直到达 CCyR/TKI 治疗失败/疾病进展
<i>BCR::ABL1</i> 转录本水平 (IS)	骨髓/外周血 (初始每月 1 次共 3 次，后期每 3 个月 1 次)，达 MMR 后采外周血
<i>ABL1</i> 激酶突变	TKI 治疗失败/疾病进展
B 超肝脏及脾脏大小 (肋缘下)	每 3 个月 1 次直到达 CHR
血液肿瘤基因突变 (二代基因组测序)	TKI 治疗失败/疾病进展
代谢监测 (肝肾功能、电解质、血糖及蛋白等)	TKI 治疗初期每 1~2 个月检测，稳定后每 3~6 个月复查

注：[CHR] 完全血液学反应；[CCyR] 完全细胞遗传学反应；[TKI] 酪氨酸激酶抑制剂；[MMR] 主要分子反应，*BCR::ABL1* IS 值 <0.1%；[IS] 国际标准化比值。

表 2 儿童 CML-CP 治疗疗效标准 [7]

疗效定义	3 个月	6 个月	12 个月	其后的任何时点
最佳反应	≤10%	≤1%	≤0.1%	≤0.1%
警示	>10% 并呈下降趋势	1%~10% 并呈下降趋势	0.1%~1% 并呈下降趋势	18~24 个月未达或失去原有的 ≤0.1%
治疗失败	>10% 并在随后的 1~3 个月证实	>10%	>1%	三线治疗后未达 ≤0.1% 或进展至加速/急变期

注：表中数据为 *BCR::ABL1* IS 值。

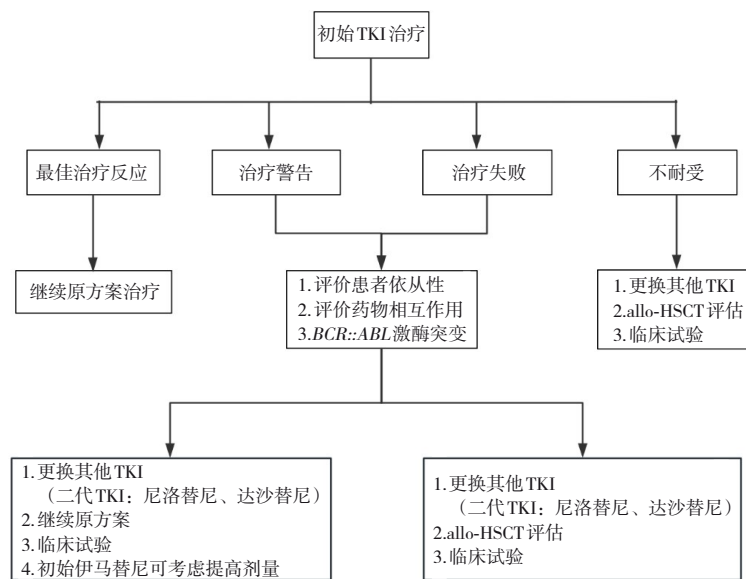


图 2 儿童 CML-CP 管理策略 [TKI] 酪氨酸激酶抑制剂；[allo-HSCT] 异基因造血干细胞移植。

特别注意，持续缓解者，达 MR3.0 但未达 MR4.0 (即 *BCR::ABL1* IS 值 ≤0.01%) /MR4.5 (即 *BCR::ABL1* IS 值 ≤0.003 2%) 建议继续维持原方案；缓慢应答者，*BCR::ABL1* 转录水平持续下降但未达到里程碑标准可暂缓换药，继续监测基因转录水平，直到有更明确的治疗失败表现；治疗反应处于警告且转录水平未下降，需测定 IM 的血浆水平 [22]。如果 IM 的血浆水平低于 1 000 ng/mL，应考

虑增加药物剂量，并持续调整直至达到 MMR 且血浆水平高于 1 000 ng/mL [23-24]。二代 TKI 失败者优先选择三代 TKI 或入组阿西米尼试验 (成人数据显示出高效性和良好的安全性 [25-26])。不同 TKI 对特定突变的敏感性各异，因此选择替代 TKI 需依据具体突变类型。普纳替尼和奥雷巴替尼是唯一可有效靶向 *ABL1* T315I 突变的 TKI，但儿童尚未获批，且其安全剂量尚未明确。在开始三线治疗时，应启

动供者查询等 allo-HSCT 准备。

TKI 在儿童患者中引发的血液学及非血液学不良反应多为轻中度，暂停或减量后可逆，处理原则参考成人指南^[19]。反复严重不良反应需换药，建议检测 TKI 血药浓度（评估代谢异常）^[27]。此外，还需关注长期服用 TKI 药物对患儿生长发育、内分泌及心理的影响，建议每 6 个月进行专项评估。

病例 1 的诊疗规范，符合儿童 CML-CP 管理原则。患儿确诊后立即启动 IM [260 mg/ (m²·d)] 治疗，剂量在推荐范围内，兼顾安全性与疗效；未盲目选择二代 TKI，符合低危患儿一线治疗共识。分子学评估频率规范（3、6、12、18 个月）。未过度依赖骨髓穿刺（达到 MMR 后采用外周血监测），减少创伤。当患儿对初始 TKI 治疗出现应答不佳时，根据指南及 12 个月时分子反应评定处于 TKI 耐药警示，但在此情况下至少应采取以下措施：（1）评估治疗依从性；（2）进行 *BCR::ABL1* 突变分析、细胞遗传学检测及骨髓 *BCR::ABL1* 转录水平测定。若 *BCR::ABL1* 转录水平骤升，需优先怀疑依从性差，而突变耐药通常表现为克隆缓慢扩增。该患儿 *ABL1* 激酶区突变阴性，排除了获得性耐药因素，服药依从性确认良好，考虑定量呈下降趋势，支持继续原方案治疗。监测 *BCR::ABL1* 持续下降，18 个月达 MMR，可长期维持原治疗并每 3 个月复查。

2 儿童 CML-AP 的临床管理

病例 2：女，6 岁，因发现白细胞增高伴发热 2 周就诊。体格检查：中度贫血貌，肝脏肋下 2 cm，脾脏肋下 14 cm。血常规：WBC 60.6 × 10⁹/L，血红蛋白 79 g/L，血小板计数 645 × 10⁹/L。骨髓原粒细胞占 11.5%，外周血原始粒细胞 4%，结合形态学及活检结果，确诊为 CML-AP。染色体核型 46,XY,t(9;22)(q34.1;q11.2)^[20]。*BCR::ABL1* P210 IS 值骨髓 60.779%（DAS 治疗 7 d 后），外周血 31.442%（DAS 治疗 18 d 后）。基因检测发现 *IDH2* p.R140Q 突变（5.8%）。ELTS 评分为 1.793 3，评中危组。初始予 DAS 60 mg/ (m²·d) 治疗，治疗期间出现 3 级贫血、4 级血小板减少及 4 级粒细胞缺乏^[28]，且有反复肺部感染。虽治疗后 3 个月时达 CHR，但骨髓 *BCR::ABL1* IS 值仍为 21.86%。因反复感染多次减量或停药，6 个月时定量 IS 值升至 44.70%，

ABL1 激酶区突变阴性。治疗 7 个月后因持续骨髓抑制及反复感染，换用 NIL 230 mg/ (m²·d)。换药后耐受良好，血常规正常，未再发生肺部感染，规律用药 2 个月时骨髓 *BCR::ABL1* IS 值降至 0.768%，3 个月降至 0.141%，14 个月降至 0.139%。患儿治疗及融合基因动态监测结果见图 3。

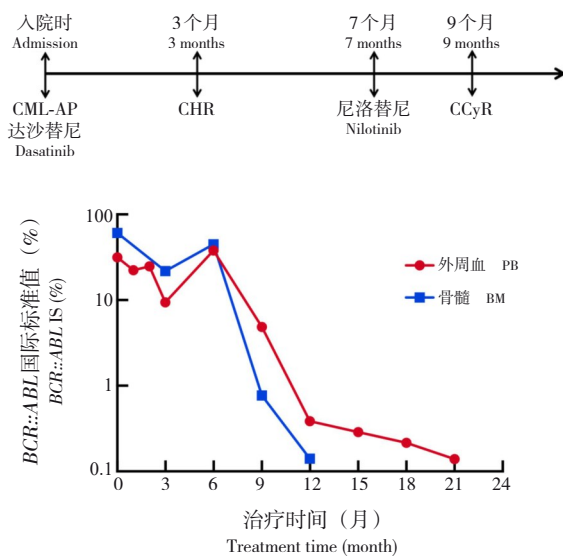


图 3 病例 2 治疗前后 *BCR::ABL1* IS 值变化情况 [CML-AP] CML 加速期；[CHR] 完全血液学反应；[CCyR] 完全细胞遗传学反应。

流行病学数据显示，TKI 时代 CML-CP 年进展率已从 20% 降至 1%~1.5%。儿童 CML 初诊时 AP、BP 占比分别为 4%、3.5%，对应的 5 年 OS 率分别为 94%、74%^[29]。基于成人证据^[30]及有限的儿童研究^[29]，尽管样本量有限，但数据表明大多数初诊 CML-AP 患儿无需 allo-HSCT 即可长期生存。儿童初诊 CML-AP 建议二代 TKI，达最佳反应者维持治疗，可推迟 allo-HSCT；未达最佳反应者需换用 TKI 并启动 allo-HSCT 评估。对二代 TKI 耐药或不耐受者可选择三代 TKI 或临床试验。治疗期间由 CP 进展为 AP 者需根据 *ABL1* 激酶突变、前期治疗史及合并症等情况调整 TKI 并立即启动 allo-HSCT 评估。尽管应立即启动 HLA 匹配供体搜索，但若患儿达到治疗反应里程碑，笔者不建议立即进行 allo-HSCT。CML-AP 的监测需结合外周血分子学反应评估及骨髓细胞遗传学分析。此外，对于一线 IM 治疗期间进展为 CML-AP 的患儿，若对二代 TKI 治疗反应良好且无二线治疗失败迹象，可推迟 allo-HSCT^[10, 31-32]。儿童 CML-AP 的治疗流程见图 4。

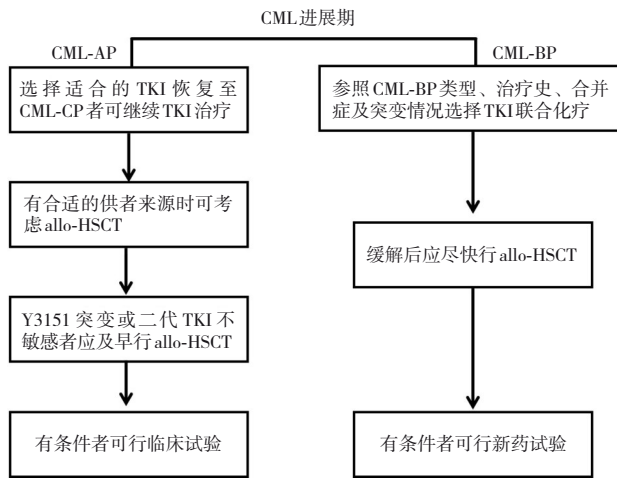


图 4 儿童 CML 进展期治疗流程 [TKI] 酪氨酸激酶抑制剂; [allo-HSCT] 异基因造血干细胞移植; [CML] 慢性髓系白血病; [CML-AP] CML 加速期; [CML-BP] CML 急变期。

病例 2 在 DAS 初始治疗虽达到 CHR，但治疗 3 个月和 6 个月时 $BCR::ABL1$ IS 值仍 $>10\%$ ，根据指南处于治疗失败状态。分析原因为药物耐受性差，出现 4 级血液学毒性并反复感染，频繁停药导致治疗不充分。换用 NIL 后耐受性好，疗效显著改善，治疗 3 个月和 6 个月时均达到最佳反应，故维持当前治疗方案。现患儿已更换治疗 14 个月，虽未达 MMR，但外周血 $BCR::ABL1$ 转录水平呈持续下降趋势，建议继续 NIL 治疗并密切监测。

3 儿童 CML-BP 临床管理

病例 3：14 岁女性，因间断鼻出血 8 d，发现 WBC 增高 6 d 就诊。体格检查：中度贫血貌，肝肋

下 2 cm，脾肋下 8 cm。血常规示 $WBC\ 378.48 \times 10^9/L$ ，血红蛋白 62 g/L，血小板计数 $26 \times 10^9/L$ ，骨髓形态：外周血原始淋巴细胞 90%，骨髓增生极度活跃，原始淋巴细胞占 95%，为 ALL 骨髓象。流式细胞术证实为淋巴母细胞 ($CD19^+$ 、 $CD20^+$ 、 TdT^+ 、 $HLA-DR^+$)。染色体 46,XX,t(9;22)(q34.1;q11.2)[5]/45, idem,-7,i(9)(q10)[15]，荧光原位杂交 (fluorescence *in situ* hybridization, FISH) 发现 $CDKN2A$ 基因缺失阳性，骨髓 $BCR::ABL\ P210$ IS 值 91.8367%。诊断：ALL (普通 B 型， $BCR::ABL\ P210$ 阳性， $CDKN2A$ 缺失阳性，亚二倍体)。采用 CCCG-ALL-2020 方案 VDLP (长春新碱、柔红霉素、培门冬酶及泼尼松) 联合 DAS (起始剂量 120 mg/d，因骨髓抑制减量至 100 mg/d) 诱导化疗。治疗第 19 天骨髓流式检测微小残留病 (minimal residual disease, MRD) 0.04%，骨髓 $BCR::ABL\ P210$ IS 值 12.843%。治疗期间并发深部肝念珠菌感染，调整抗真菌治疗 (泊沙康唑肠溶片 200 mg/100 mg 交替) 并减量 DAS 至 50 mg/d。诱导化疗结束时，骨髓流式 MRD 转阴，但骨髓和外周血 $BCR::ABL\ P210$ IS 值分别为 22.210% 和 8.850%，骨髓 FISH 可见中性粒细胞 $BCR::ABL1^+$ 。修正诊断为 CML-BP (急淋变)。ELTS 评分 12.512 2，评高危组。为获得更深的分子缓解，后更换 TKI 为奥雷巴替尼 30 mg，隔日 1 次，经 TKI 治疗共 8 个月后行 allo-HSCT，移植后 +59 d 复查骨髓 $BCR::ABL\ P210$ 定量转阴，骨髓流式 MRD 阴性。随访至 allo-HSCT 后 24 个月，骨髓持续完全缓解，融合基因阴性。患儿治疗及融合基因评估结果见图 5。

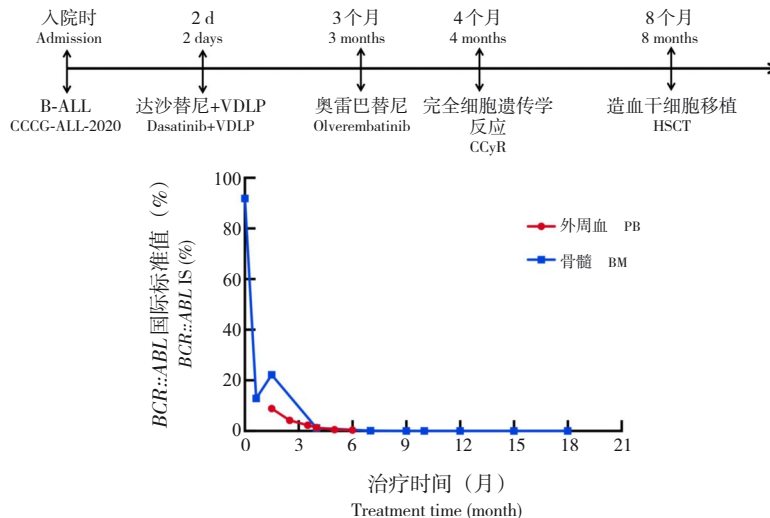


图 5 病例 3 治疗前后 $BCR::ABL1$ IS 值变化情况

3.1 儿童 CML 急变期的诊断要点

目前主要国际指南对 CML-BP 的骨髓/外周血原始细胞阈值的定义存在差异^[19, 33-35], ELN 指南(2020)^[19] 要求原始细胞 $\geq 30\%$, 而世界卫生组织(World Health Organization, WHO) 标准(2022)^[33] 和国际共识分类(international consensus classification, ICC)(2022)^[34]、NCCN 指南(2023)^[35] 均采用原始细胞 $\geq 20\%$ 。针对儿童患者, 各指南均未明确其阈值是否应低于成人, 但 WHO 与 ICC 特别强调, 若骨髓或外周血中原始淋巴细胞比例 $>5\%$, 需高度警惕向急淋变进展, 并需经免疫表型分析确认。笔者建议临床实践中优先依据 WHO/ICC 标准, 因为原始细胞 $\geq 20\%$ 标准更贴近 CML 急变的生物学本质, 且 $\geq 20\%$ 的阈值可更早识别疾病进展, 避免延误治疗。若原始细胞比例在 $20\% \sim 30\%$ 之间且无明确急变临床表现, 如新发髓外病变、染色体附加异常, 需结合分子学(*ABL1* 激酶区突变) 和遗传学[染色体附加异常如 *i*(17q)+8] 结果综合判断。确诊时需完成以下系统评估: 血常规及分类、骨髓形态学/病理学、细胞遗传学、免疫分型、*ABL1* 激酶突变检测、脑脊液细胞学检查及 HLA 分型。鉴别诊断要点如下。(1) 初诊 CML-BP 急淋变与原发 Ph^+ ALL: 初诊 CML 急淋变患者诱导化疗后常出现 MRD 检测结果不一致, 流式细胞术/免疫球蛋白重链重排 MRD 水平低, 而 RT-PCR 检测 *BCR::ABL1* 定量仍高; 化疗后通过 FISH 检测髓系细胞中 *BCR::ABL1*⁺ 可确诊 CML 急淋变, 而原发 Ph^+ ALL 各方法的 MRD 结果一致。(2) 初诊 CML 急髓变与原发 Ph^+ 急性髓系白血病(acute myeloid leukaemia, AML): 优先考虑 CML 急髓变, 原发 *BCR::ABL1*⁺ AML 极为罕见^[6]。此外, CML 急髓变可能表现为脾脏显著增大、骨髓/外周血嗜碱性粒细胞、嗜酸性粒细胞增多, 而原发 *BCR::ABL1*⁺ AML 脾脏轻度增大或无增大, 嗜碱性粒细胞增多罕见。

3.2 儿童 CML-BP 的治疗

儿童 CML-BP 推荐采用 TKI 联合化疗序贯 allo-HSCT 的综合治疗。(1) 继发性 CML-BP: IM 治疗后续者, 根据激酶域突变选择二代 TKI; 二代 TKI 进展或 T315I 突变者, 建议使用普纳替尼或奥雷巴替尼。需注意普纳替尼与门冬酰胺酶联用可增加胰腺炎、肝毒性风险。(2) 初诊 CML-BP: 首选二代 TKI 联合化疗快速诱导深度缓解, 全程监测 *ABL1* 激酶区突变。若疗效欠佳, 无论是否检出突

变均应考虑换用普纳替尼或奥雷巴替尼^[36-38]。

诱导化疗方案根据急变类型制定。(1) 急淋变: 采用 Ph^+ ALL 方案联合 TKI, 第 15 天评估反应良好者可转为 TKI 单药维持, 需联用中枢神经系统白血病预防。(2) 急髓变: 尚无标准方案, 建议 AML 化疗方案 1 周期, TKI 于化疗结束后启用^[6]。需联用中枢神经系统白血病预防。是否追加化疗需评估缓解状态及供者情况^[39-40]。这类患儿化疗后骨髓抑制较重, 治疗中需平衡抗白血病强度与并发症管理。儿童 CML-BP 的治疗流程见图 4。

儿童 CML allo-HSCT 适应证如下。(1) CML-CP: 对 ≥ 3 线 TKI 治疗失败或不耐受(尤其 T315I 突变者), 建议短期桥接 TKI 治疗后尽快行 allo-HSCT。(2) 初诊 CML-AP: 二代 TKI 治疗失败者需考虑 allo-HSCT。(3) 初诊 CML-BP: 二代 TKI 联合化疗恢复至慢性期后, 应尽早进行 allo-HSCT。(4) 继发进展期: TKI 治疗中进展者需调整 TKI 后尽快行 allo-HSCT。

CML-BP 移植时机的决策需平衡 MRD 水平与疾病进展风险, 首先 allo-HSCT 前缓解深度应达 CCyR 及以下水平(CCyR、MMR、*BCR::ABL* 阴性者的 5 年生存率分别为 12%、34%、72%^[41], allo-HSCT 前仍为 CML-BP 将显著增加移植相关死亡率^[42-44])。儿童 CML-BP 患者使用 TKI 达 CHR 或 CCyR 能维持的时间较短, 有研究显示 allo-HSCT 前中位时间为 8.5 个月(6~15 个月), 复发率高达 15%~27%^[6], 因此建议 CML-BP 获得 CHR 即回到 CML-CP 期后 3 个月内完成 allo-HSCT。

病例 3 充分展现了儿童 CML-BP 的诊疗复杂性。患儿初诊时呈现 Ph^+ ALL 特征, 但诱导化疗后骨髓/外周血 *BCR::ABL* 定量与流式 MRD 结果显著分离, 通过中性粒细胞 FISH 检测最终修正诊断为 CML-BP(急淋变)。治疗全程体现分层管理原则: 针对严重骨髓抑制及深部真菌感染, 动态调整 DAS 剂量并强化抗真菌治疗; 遵循 CML-BP 治疗规范, 采用二代/三代 TKI 联合化疗序贯 allo-HSCT, 成功实现疾病完全缓解。

4 儿童 CML 的 TKI 停药管理

成人研究证实, 深度持续分子缓解(MR4.0 维持 ≥ 2 年+TKI 治疗 ≥ 3 年) 后停药可实现无治疗缓解(treatment-free remission, TFR), 成功率约 50%。但儿童 CML 更具侵袭性且生物学特性不同, 小规模

研究显示停药后结果并不理想^[10, 45]。且成人中可能出现的停药后反应,如肌肉骨骼痛^[46]和神经认知障碍^[47],尚无儿童数据。因此,目前儿童TKI停药仅建议在前瞻性临床试验中探索。

有限的研究表明,满足以下条件的CML-CP患儿(年龄<18岁)约50%可获得停药成功:(1)未出现疾病进展、治疗失败、预警征象或未接受过HSCT的CML-CP患儿;(2)IM持续治疗≥3年(治疗时间与成功率呈正相关);(3)维持深度分子学反应(MR4.0及以上)≥2年^[48-50]。目前缺乏儿童减量停药与骤停的对比研究数据,二代TKI停药及二次停药经验亦有限^[48]。建议仅对持续使用同种TKI≥3年(不耐受者可转换二线TKI)且符合以上标准者尝试停药^[48-50]。

所有停药患儿需严密监测,一旦复发应立即重启TKI治疗。分子学复发定义为停药后任意时间点丧失MMR(*BCR::ABL1* IS值>0.1%)。推荐停药后按以下方案监测:前6个月每月检测外周血*BCR::ABL1*转录水平,7~12个月每2个月检测1次,之后每3个月检测1次。若出现*BCR::ABL1* IS值>1%或重启治疗3个月未达MMR,需行骨髓细胞遗传学分析及*BCR::ABL1*激酶区突变检测。多数复发患儿重启IM治疗后可在数周内恢复MMR^[45, 48]。基于现有循证医学证据,建议对儿童TKI停药实施严格的适应证把控及精准化监测,最好在临床试验中进行。

总之,儿童CML的管理强调多学科协作与个体化决策,通过规范化的分子监测、分层治疗和适时HSCT,最大化治疗获益。未来研究应聚焦于随访TKI治疗对儿童生长发育、内分泌及心理社会功能的长期影响;开发儿童特异性预后评分系统;制定TKI停药策略;探索新型疗法(嵌合抗原受体T细胞免疫疗法、变构抑制剂)在儿科的应用。

作者贡献声明:安文彬负责文献检索、论文初稿撰写;杨文钰负责指导论文写作并修订论文内容。

利益冲突声明:所有作者均声明无利益冲突。

[参 考 文 献]

[1] Athale U, Hijiya N, Patterson BC, et al. Management of chronic myeloid leukemia in children and adolescents: recommendations from the Children's Oncology Group CML Working Group[J].

Pediatr Blood Cancer, 2019, 66(9): e27827. PMID: 31330093. PMCID: PMC6944522. DOI: 10.1002/psc.27827.

[2] Hijiya N, Suttorp M. How I treat chronic myeloid leukemia in children and adolescents[J]. Blood, 2019, 133(22): 2374-2384. PMID: 30917954. DOI: 10.1182/blood.2018882233.

[3] Millot F, Suttorp M. Chronic Myeloid Leukemia in Children[M]// Alaggio R, Chan JKC, Hasle H. Haematolymphoid disorders: WHO classification book on paediatric tumours. 5th ed. Lyon: International Agency for Research on Cancer (IARC), 2023: 4-7. <https://publications.iarc.fr/608>.

[4] Suttorp M, Millot F, Sembill S, et al. Definition, epidemiology, pathophysiology, and essential criteria for diagnosis of pediatric chronic myeloid leukemia[J]. Cancers (Basel), 2021, 13(4): 798. PMID: 33672937. PMCID: PMC7917817. DOI: 10.3390/cancers13040798.

[5] 中国医师协会血液科医师分会,中华医学会儿科学分会血液学组. 儿童慢性髓细胞性白血病诊疗专家共识[J]. 中华儿科杂志, 2022, 60(10): 973-978. PMID: 36207841. DOI: 10.3760/cma.j.cn112140-20220508-00428.

[6] Sembill S, Ampatzidou M, Chaudhury S, et al. Management of children and adolescents with chronic myeloid leukemia in blast phase: international pediatric CML expert panel recommendations[J]. Leukemia, 2023, 37(3): 505-517. PMID: 36707619. PMCID: PMC9991904. DOI: 10.1038/s41375-023-01822-2.

[7] Millot F, Ampatzidou M, Moulik NR, et al. Management of children and adolescents with chronic myeloid leukemia in chronic phase: international pediatric chronic myeloid leukemia expert panel recommendations[J]. Leukemia, 2025, 39(4): 779-791. PMID: 40044960. DOI: 10.1038/s41375-025-02543-4.

[8] de la Fuente J, Baruchel A, Biondi A, et al. Managing children with chronic myeloid leukaemia (CML): recommendations for the management of CML in children and young people up to the age of 18 years[J]. Br J Haematol, 2014, 167(1): 33-47. PMID: 24976289. DOI: 10.1111/bjh.12977.

[9] Fischer MJ, Rheingold SR. Oncologic Emergencies[M]//Pizzo PA, Poplack DG. Principles and practices of pediatric oncology. 6th ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins, 2011: 1125-1151. <https://oncology.lwwhealthlibrary.com/book.aspx?bookid=1144>.

[10] Suttorp M, Schulze P, Glauche I, et al. Front-line imatinib treatment in children and adolescents with chronic myeloid leukemia: results from a phase III trial[J]. Leukemia, 2018, 32(7): 1657-1669. PMID: 29925908. DOI: 10.1038/s41375-018-0179-9.

[11] Millot F, Baruchel A, Guilhot J, et al. Imatinib is effective in children with previously untreated chronic myelogenous leukemia in early chronic phase: results of the French national phase IV trial[J]. J Clin Oncol, 2011, 29(20): 2827-2832. PMID: 21670449. DOI: 10.1200/JCO.2010.32.7114.

[12] Giona F, Putti MC, Micalizzi C, et al. Long-term results of high-dose imatinib in children and adolescents with chronic myeloid leukaemia in chronic phase: the Italian experience[J]. Br J

- Haematol, 2015, 170(3): 398-407. PMID: 25891192.
DOI: 10.1111/bjh.13453.
- [13] Gore L, Kearns PR, de Martino ML, et al. Dasatinib in pediatric patients with chronic myeloid leukemia in chronic phase: results from a phase II trial[J]. *J Clin Oncol*, 2018, 36(13): 1330-1338. PMID: 29498925. PMCID: PMC5929218. DOI: 10.1200/JCO.2017.75.9597.
- [14] Hijiya N, Maschan A, Rizzari C, et al. The long-term efficacy and safety of nilotinib in pediatric patients with CML: a 5-year update of the DIALOG study[J]. *Blood Adv*, 2023, 7(23):7279-7289. PMID: 37738125; PMCID:PMC10711170. DOI: 10.1182/bloodadvances.2023010122.
- [15] Millot F, Guilhot J, Suttorp M, et al. Prognostic discrimination based on the EUTOS long-term survival score within the International Registry for Chronic Myeloid Leukemia in children and adolescents[J]. *Haematologica*, 2017, 102(10): 1704-1708. PMID: 28838993. PMCID: PMC5622854. DOI: 10.3324/haematol.2017.170035.
- [16] Millot F, De Keizer J, Metzler M, et al. Is the Eutos Long Term Survival (ELTS) Score a useful marker to predict outcome in children with newly diagnosed chronic myeloid leukemia (CML) in chronic phase (CP)? The experience of the international registry of childhood CML[J]. *Blood*, 2023, 142(S1): 448. DOI: 10.1182/blood-2023-173810.
- [17] Hijiya N, Maschan A, Rizzari C, et al. Phase 2 study of nilotinib in pediatric patients with Philadelphia chromosome-positive chronic myeloid leukemia[J]. *Blood*, 2019, 134(23): 2036-2045. PMID: 31511239. PMCID: PMC6923664. DOI: 10.1182/blood.2019000069.
- [18] Brivio E, Pennesi E, Willemse ME, et al. Bosutinib in resistant and intolerant pediatric patients with chronic phase chronic myeloid leukemia: results from the phase I part of study ITCC054/COG AAML1921[J]. *J Clin Oncol*, 2024, 42(7): 821-831. PMID: 38033284. PMCID: PMC10906575. DOI: 10.1200/JCO.23.00897.
- [19] Hochhaus A, Baccarani M, Silver RT, et al. European Leukemia Net 2020 recommendations for treating chronic myeloid leukemia[J]. *Leukemia*, 2020, 34(4): 966-984. PMID: 32127639. PMCID: PMC7214240. DOI: 10.1038/s41375-020-0776-2.
- [20] Lauseker M, Hanfstein B, Haferlach C, et al. Equivalence of BCR-ABL transcript levels with complete cytogenetic remission in patients with chronic myeloid leukemia in chronic phase[J]. *J Cancer Res Clin Oncol*, 2014, 140(11): 1965-1969. PMID: 24952896. DOI: 10.1007/s00432-014-1746-8.
- [21] Branford S, Rudzki Z, Harper A, et al. Imatinib produces significantly superior molecular responses compared to interferon alfa plus cytarabine in patients with newly diagnosed chronic myeloid leukemia in chronic phase[J]. *Leukemia*, 2003, 17(12): 2401-2409. PMID: 14523461. DOI: 10.1038/sj.leu.2403158.
- [22] Millot F, Guilhot J, Baruchel A, et al. Impact of early molecular response in children with chronic myeloid leukemia treated in the French Glivec phase 4 study[J]. *Blood*, 2014, 124(15): 2408-2410. PMID: 25170123. DOI: 10.1182/blood-2014-05-578567.
- [23] Johnson-Ansah H, Maneglier B, Huguet F, et al. Imatinib optimized therapy improves major molecular response rates in patients with chronic myeloid leukemia[J]. *Pharmaceutics*, 2022, 14(8): 1676. PMID: 36015302. PMCID: PMC9414005. DOI: 10.3390/pharmaceutics14081676.
- [24] Picard S, Titier K, Etienne G, et al. Trough imatinib plasma levels are associated with both cytogenetic and molecular responses to standard-dose imatinib in chronic myeloid leukemia[J]. *Blood*, 2007, 109(8): 3496-3499. PMID: 17192396. DOI: 10.1182/blood-2006-07-036012.
- [25] Hochhaus A, Wang J, Kim DW, et al. Asciminib in newly diagnosed chronic myeloid leukemia[J]. *N Engl J Med*, 2024, 391(10): 885-898. PMID: 38820078. DOI: 10.1056/NEJMoa2400858.
- [26] Hijiya N, Shimada H, Kapoor S, et al. Pharmacokinetics and safety of asciminib (ASC) in pediatric patients (pts) with Philadelphia chromosome-positive (Ph⁺) chronic myeloid leukemia in chronic phase (CML-CP): interim results from the ASC4KIDS study[J]. *J Clin Oncol*, 2024, 42(16S): 6562. DOI: 10.1200/JCO.2024.42.16_suppl.6562.
- [27] Janssen JM, Dorlo TPC, Steeghs N, et al. Pharmacokinetic targets for therapeutic drug monitoring of small molecule kinase inhibitors in pediatric oncology[J]. *Clin Pharmacol Ther*, 2020, 108(3): 494-505. PMID: 32022898. DOI: 10.1002/cpt.1808.
- [28] U. S. Department of Health and Human Services. Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) v4.0[EB/OL]. (2010-06-14) [2025-02-13]. https://ctep.cancer.gov/protocolDevelopment/electronic_applications/ctc.htm#ctc_40.
- [29] Millot F, Guilhot J, Suttorp M, et al. Advanced phases at diagnosis of childhood chronic myeloid leukemia: the experience of the international registry for chronic myeloid leukemia (CML) in children and adolescents (I-CML-ped study)[J]. *Blood*, 2017, 130(S1): 316. DOI: 10.1182/blood.V130.Suppl_1.316.316.
- [30] Kantarjian H, Cortes J, Kim DW, et al. Phase 3 study of dasatinib 140 mg once daily versus 70 mg twice daily in patients with chronic myeloid leukemia in accelerated phase resistant or intolerant to imatinib: 15-month median follow-up[J]. *Blood*, 2009, 113(25): 6322-6329. PMID: 19369231. PMCID: PMC4916944. DOI: 10.1182/blood-2008-11-186817.
- [31] Meyran D, Petit A, Guilhot J, et al. Description and management of accelerated phase and blast crisis in 21 CML pediatric patients[J]. *Blood*, 2015, 126(23): 2789. DOI: 10.1182/blood.V126.23.2789.2789.
- [32] Chen J, Suttorp M, Hijiya N. How I treat chronic myeloid leukemia in children and adolescents[J]. *Blood*, 2025. Epub ahead of print. PMID: 40132166. DOI: 10.1182/blood.2024026514.
- [33] Khoury JD, Solary E, Abla O, et al. The 5th edition of the World Health Organization classification of haematolymphoid tumours: myeloid and histiocytic/dendritic neoplasms[J]. *Leukemia*, 2022, 36(7): 1703-1719. PMID: 35732831. PMCID: PMC9252913.

- DOI: 10.1038/s41375-022-01613-1.
- [34] Arber DA, Orazi A, Hasserjian RP, et al. International consensus classification of myeloid neoplasms and acute leukemias: integrating morphologic, clinical, and genomic data[J]. *Blood*, 2022, 140(11): 1200-1228. PMID: 35767897. PMCID: PMC9479031. DOI: 10.1182/blood.2022015850.
- [35] NCCN. Acute myeloid leukemia. Version 2.2025[EB/OL]. [2025-02-13]. <https://www.nccn.org/guidelines/guidelines-detail?category=1&id=1411>.
- [36] Millot F, Maledon N, Guilhot J, et al. Favourable outcome of *de novo* advanced phases of childhood chronic myeloid leukaemia [J]. *Eur J Cancer*, 2019, 115: 17-23. PMID: 31082688. DOI: 10.1016/j.ejca.2019.03.020.
- [37] Meyran D, Petit A, Guilhot J, et al. Lymphoblastic predominance of blastic phase in children with chronic myeloid leukaemia treated with imatinib: a report from the I-CML-ped study[J]. *Eur J Cancer*, 2020, 137: 224-234. PMID: 32799036. DOI: 10.1016/j.ejca.2020.06.024.
- [38] Sembill S, Göhring G, Schirmer E, et al. Paediatric chronic myeloid leukaemia presenting in *de novo* or secondary blast phase - a comparison of clinical and genetic characteristics[J]. *Br J Haematol*, 2021, 193(3): 613-618. PMID: 33690887. DOI: 10.1111/bjh.17378.
- [39] Deau B, Nicolini FE, Guilhot J, et al. The addition of daunorubicin to imatinib mesylate in combination with cytarabine improves the response rate and the survival of patients with myeloid blast crisis chronic myelogenous leukemia (AFR01 study) [J]. *Leuk Res*, 2011, 35(6): 777-782. PMID: 21145590. DOI: 10.1016/j.leukres.2010.11.004.
- [40] Copland M, Slade D, McIlroy G, et al. Ponatinib with fludarabine, cytarabine, idarubicin, and granulocyte colony-stimulating factor chemotherapy for patients with blast-phase chronic myeloid leukaemia (MATCHPOINT): a single-arm, multicentre, phase 1/2 trial[J]. *Lancet Haematol*, 2022, 9(2): e121-e132. PMID: 34906334. DOI: 10.1016/S2352-3026(21)00370-7.
- [41] Chen Z, Medeiros LJ, Kantarjian HM, et al. Differential depth of treatment response required for optimal outcome in patients with blast phase versus chronic phase of chronic myeloid leukemia[J]. *Blood Cancer J*, 2017, 7(2): e521. PMID: 28157214. PMCID: PMC5386338. DOI: 10.1038/bcj.2017.4.
- [42] Jain P, Kantarjian HM, Ghorab A, et al. Prognostic factors and survival outcomes in patients with chronic myeloid leukemia in blast phase in the tyrosine kinase inhibitor era: cohort study of 477 patients[J]. *Cancer*, 2017, 123(22): 4391-4402. PMID: 28743165. PMCID: PMC5673547. DOI: 10.1002/cncr.30864.
- [43] Niederwieser C, Morozova E, Zubarovskaya L, et al. Risk factors for outcome after allogeneic stem cell transplantation in patients with advanced phase CML[J]. *Bone Marrow Transplant*, 2021, 56(11): 2834-2841. PMID: 34331022. PMCID: PMC8563424. DOI: 10.1038/s41409-021-01410-x.
- [44] Radujkovic A, Dietrich S, Blok HJ, et al. Allogeneic stem cell transplantation for blast crisis chronic myeloid leukemia in the era of tyrosine kinase inhibitors: a retrospective study by the EBMT chronic malignancies working party[J]. *Biol Blood Marrow Transplant*, 2019, 25(10): 2008-2016. PMID: 31271884. DOI: 10.1016/j.bbmt.2019.06.028.
- [45] Giona F, Saglio G, Moleti ML, et al. Treatment-free remission after imatinib discontinuation is possible in paediatric patients with chronic myeloid leukaemia[J]. *Br J Haematol*, 2015, 168(2): 305-308. PMID: 25160793. DOI: 10.1111/bjh.13103.
- [46] Sauße S, Richter J, Hochhaus A, et al. The concept of treatment-free remission in chronic myeloid leukemia[J]. *Leukemia*, 2016, 30(8): 1638-1647. PMID: 27133824. PMCID: PMC4980559. DOI: 10.1038/leu.2016.115.
- [47] Claudiani S, Apperley JF, Deplano S, et al. Cognitive dysfunction after withdrawal of tyrosine kinase inhibitor therapy in chronic myeloid leukaemia[J]. *Am J Hematol*, 2016, 91(11): E480-E481. PMID: 27467708. DOI: 10.1002/ajh.24495.
- [48] Millot F, Suttorp M, Ragot S, et al. Discontinuation of imatinib in children with chronic myeloid leukemia: a study from the international registry of childhood CML[J]. *Cancers (Basel)*, 2021, 13(16): 4102. PMID: 34439257. PMCID: PMC8392145. DOI: 10.3390/cancers13164102.
- [49] Shima H, Kada A, Tanizawa A, et al. Discontinuation of tyrosine kinase inhibitors in pediatric chronic myeloid leukemia[J]. *Pediatr Blood Cancer*, 2022, 69(8): e29699. PMID: 35403816. DOI: 10.1002/pbc.29699.
- [50] Roy Moulik N, Keerthivasagam S, Chatterjee G, et al. Treatment-free remissions in children with chronic myeloid leukemia (CML): a prospective study from the Tata Memorial Hospital (TMH) pediatric CML (pCML) cohort[J]. *Am J Hematol*, 2025, 100(2): 210-217. PMID: 39568222. PMCID: PMC11705202. DOI: 10.1002/ajh.27528.

(本文编辑: 张辉)

(版权所有©2025 中国当代儿科杂志)