

一年一度的国际卒中大会（ISC 2017）于2月21日在美国休斯敦拉开帷幕。根据以往，ISC大会上发表的研究成果往往左右着随后数年全世界神经内科医生的临床实践走向。本届大会不负众望，再次让与会者尽享学术饕餮。在会议持续的4天里，多项Breaking级别的研究成果纷纷呈现，覆盖了神经科的多个热点话题；更有一批国内学者的报告在国际舞台熠熠生辉。



2017年国际卒中大会召开

中国学者提供神经领域新知

国人风采

PRINCE 中期结果：

寻找急性非致残性脑血管事件新的二级预防措施

对于轻型卒中和短暂性脑缺血发作（TIA），此前 CHANCE 研究的药物基因组学研究显示，在携带 CYP2C19 功能缺失等位基因的慢代谢型患者中，采用氯吡格雷联合阿司匹林治疗未显示出整体人群的获益，

而慢代谢型患者在亚洲人群中更为常见。

首都医科大学附属北京天坛医院的王伊龙教授报告了 PRINCE 研究中期结果。提示与氯吡格雷联合阿司匹林相比，替格瑞洛 + 阿司匹林可有效降低血小板反应性；

在 90 d 卒中复发方面，试验组患者风险有低于对照组的趋势，但无统计学意义。试验组因不良反应停药者更多。

该研究为 CYP2C19 功能缺失等位基因携带者基于基因型的个体化治疗提供了一种可能的选择。

尼莫地平治疗卒中后轻度认知障碍未达预期疗效

血管性轻度认知障碍是痴呆的前期，并由脑血管疾病引起，目前尚无有效的治疗措施。既往研究提示，尼莫地平对脑小血管病或有一定作用。

首都医科大学附属北京天坛医院的郑华光教授在会上报告了尼莫地平预防急性卒中患者认知功能下降的疗效研究。结果显示，尼莫地平不能预防急性卒

中患者轻度认知障碍的认知功能下降，但对卒中患者某些领域的认知下降具有边缘性的积极作用，并在轻度认知障碍的卒中患者中可安全应用。

热点撷萃

急性卒中患者坐 or 躺？怎么舒服怎么来！

目前卒中患者采取何种姿势最佳尚不确定。缺血性卒中患者平躺的潜在获益可能会被吸入性肺炎的风险增加所抵消。坐着可能会降低出

血性卒中（ICH）患者的脑水肿。然而，会上报告的澳大利亚一项研究结果却显示，急性卒中患者躺着和坐着相比似

乎并没有明显的好处或危害。

但研究中，躺着的患者有更多的不适。虽然不是一个硬性结局，但有可能指导实践。

脑叶 ICH 患者重启抗凝治疗仍有获益

ICH 后重启抗凝治疗是 ICH 后管理的一个治疗难点，尤其是脑叶出血，有更高的复发率。麻省总医院学者报告了一项 Meta 分析显示，患者在原发性 ICH 后重启口服抗凝治疗可显著改善结局，如降低死亡率

和改善功能结局，不管出血发生在脑叶还是其他区域。

研究纳入 641 例非脑叶出血和 386 例脑叶出血患者，所有患者之前均接受抗凝治疗。结果显示，重启口服抗凝治疗与非脑叶出血

（HR=0.22）和脑叶出血（HR=0.25）患者的死亡率降低相关。

此外，重启抗凝治疗也与非脑叶出血（HR=5.12）和脑叶出血（HR=4.89）患者的功能结局改善有关，1年后改善仍较显著。

四登美国眼科舞台 顶尖专家缘何“青睐”国药朗沐？

拥有国内自主知识产权的眼科高端生物制剂，疗效有循证支持，且好药不贵

近日，康柏西普（朗沐）携手上海市第一人民医院孙晓东教授在由 Bascom Palmer 眼科研究所（该研究所在全美眼科常年排名第一）主办的第 14 届美国新生血管年会上，为全球眼科医师展示了朗沐在难治新生血管性老年性黄斑变性疾病（nAMD）的优异疗效，成为继直接跨级批准进入美国 FDA III 期临床试验之后，朗沐掀起的又一热潮。

作为国家“重大新药创制”专项的标志性成果之一，我国自主研发创新药朗沐连续第四次在享誉全球的美国新生血管年会上大放异彩。四届年会期间朗沐缘何受到 Bascom Palmer 眼科研究所 Philip J. Rosenfeld 教授、厦门眼科中心黎晓新教授、中山眼科中心丁小燕教授、北京协和医院陈有信教授和上海市第一人民医院孙晓东教授等国际知名教授的频频“青睐”？

有深度：国内外顶尖专家主持发声

连续四届在美国新生血管年会上发声，一步一台阶，从初登舞台到众望所在，朗沐的成功离不开众多专家的心血。

从 2014 年年会上 Rosenfeld 教授及黎晓新教授对朗沐在 wAMD 治疗应用中的探讨，到 2015 年及 2016 年年会上黎晓新教授、丁小燕教授、陈有信教授分别隆重推出朗沐在 PCV（AURORA 试验亚组分析）、极低视力 wAMD（LAMP 试验）、mCNV 即继发脉络膜

新生血管疾病（SHINY 试验）治疗中的研究成果，再到今年年会上孙晓东教授详细介绍朗沐在 nAMD 治疗中的优异疗效。这体现了朗沐作为国产抗 VEGF 药物在“强药如林”的新生血管性眼底病治疗领域已经具备了核心竞争力，在多个类型新生血管性眼底病治疗方面朗沐都已经取得了临床研究的验证及专家的高度认可。这也让朗沐有着无比广阔的研发深度和应用前景！



有热度：民族品牌立足国际视野

作为我国首个具备自主知识产权的眼科高端生物制剂，“创新、专业”正是朗沐的优势所在，也是备受业界期待的主要因素之一。

在国内，朗沐填补了

抗 VEGF 眼科药物市场的空白，打破了跨国药企的垄断，得到了我国广大眼科同道支持与厚爱。在国外，朗沐作为目前最新型抗 VEGF 生物制剂之一更是具备了越来越强的学术热度。

在全球眼科领域尤其是眼底病领域，民族品牌朗沐正在让“中国制造”强势立足国际视野，赢得了世界范围内眼科工作者关注和期许的目光，这份荣誉值得国人骄傲！

值得一提的是，朗沐是迄今为止该领域第一个由美国以外国家研发成功的眼科高端生物制剂。在中国已经开始应用于临床，在四川等地区更是已被纳入医疗保险报销范畴。为国内广大新生血管性眼疾患者带来了希望的同时，经济上也体现出了无可比拟的优势。“好药≠昂贵”，极大的节约了患者治疗的成本。

此外，近期朗沐进入美国 FDA 的 III 期临床试验也入选了我国眼科 2016 年十大创新成就，令人振奋。相信不久的将来朗沐将在全球范围内为更多患者送去重拾光明的希望！