

康柏西普眼用注射液（朗沐）

【成份】

活性成份：康柏西普（Conbercept）是利用中国仓鼠卵巢（CHO）细胞表达系统生产的重组融合蛋白（由人血管内皮生长因子 VEGF 受体 1 中的免疫球蛋白样区域 2 和 VEGF 受体 2 中的免疫球蛋白样区域 3 和 4，与人免疫球蛋白 Fc 片段经过融合而成）。

【适应症】

新生血管性（湿性）年龄相关性黄斑变性（wAMD）；

继发于病理性近视的脉络膜新生血管（pmCNV）引起的视力损伤；

糖尿病性黄斑水肿（DME）。

【规格】

10 mg/ml, 0.2 ml/支

【用法用量】

本品应在有资质的医院和眼科医师中使用。医院应具备该疾病诊断和治疗所需的相关仪器设备和条件，由受过玻璃体腔内注射技术培训的有眼科资质的医师进行操作。

本品经玻璃体腔内注射给药。本品推荐给药方案为：初始 3 个月，每个月玻璃体腔内给药 0.5 mg/眼/次（相当于 0.05 ml 的注射量），之后每 3 个月玻璃体腔内给药 1 次。

或者，在初始 3 个月连续每月玻璃体腔内给药 1 次后，按需给药。这种方案需要患者每月随访，由眼科医师根据患者的视力和影像学结果，评估是否因活动性病变而需要再次给药治疗。初始连续给药 3 次后，按需给药与每 3 个月给药 1 次相比，需要更多的随访和检查，但患者可能在更合理的给药次数情况下获得更佳的治疗效果。

治疗期间应关注患者视力变化情况，如果出现显著的视力下降，患者应根据眼科医师的评估进一步接受本品注射治疗。两次注射之间的间隔时间不得小于 1 个月。

【不良反应】

康柏西普眼用注射液临床试验中最常见的不良反应为：注射部位出血、结膜充血和眼内压增高，这 3 种不良反应均由玻璃体腔内注射引起，且程度较轻，大多数无需治疗即可恢复。

其他的不良反应包括结膜炎、玻璃体混浊、视觉灵敏度减退、前房性闪光、眼炎症、白内障和角膜上皮缺损等，极少数患者出现虹膜睫状体炎、虹膜炎、葡萄膜炎、视网膜破裂、眼充血、眼痛、眼内炎等偶发的不良反应。