

【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（nAMD）；

继发于病理性近视的脉络膜新生血管（pmCNV）引起的视力损伤；

继发于糖尿病黄斑水肿（DME）引起的视力损伤；

继发于视网膜静脉阻塞（RVO）（视网膜分支静脉阻塞（BRVO）或视网膜中央静脉阻塞（CRVO））的黄斑水肿引起的视力损伤。

【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，由具备确诊新生血管性（湿性）年龄相关性黄斑变性（nAMD）、继发于病理性近视的脉络膜新生血管（pmCNV）引起的视力损伤、继发于糖尿病黄斑水肿（DME）引起的视力损伤、继发于视网膜静脉阻塞（RVO）（视网膜分支静脉阻塞（BRVO）或视网膜中央静脉阻塞（CRVO））的黄斑水肿引起的视力损伤的能力，并具有丰富的玻璃体腔内注射经验的眼科医生进行诊断和治疗操作。给药方法及用量详见药品说明书。

【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。