

肺癌筛查从50岁开始

健康时报记者 董颖钰

8月27日,国家卫生健康委发布《肺癌筛查与早诊早治方案(2024年版)》。方案明确年龄≥50岁,且符合吸烟包年数(每天吸烟的包数×吸烟年数)≥20包年、与吸烟人群共同生活或同室工作≥20年、患有慢阻肺、有职业暴露史至少1年、有一级亲属确诊肺癌任意一项即为肺癌高风险人群,每年应进行一次低剂量螺旋CT检查。不推荐使用胸部X线检查、MRI检查、PET-CT检查、生物标志物

检测等进行肺癌筛查。

“国家卫健委将肺癌筛查年龄由以前的55岁降至50岁,契合近年来肺癌年轻化的趋势,也有肺癌筛查卫生经济学的考量。此外,明确了哪些肺结节不需外科手术干预,有助于刹住目前肺小结节的过度诊疗趋势。”首都医科大学宣武医院胸外科首席专家支修益接受健康时报记者采访时表示。

北京胸科医院综合科副主任、肿瘤内科主任医师张同梅接受健康时报记者采访

时表示,“这是首次从国家层面发布肺癌的筛查与早诊早治方案,将有力推动肺癌的筛查工作与规范化诊疗。”

张同梅所在的科室,在北京市率先设立了肺癌早筛早诊门诊。她表示,肺癌筛查最简单、有效的手段就是低剂量螺旋CT,这是肺癌筛查的“金标准”。相比不做肺癌筛查的人群,筛查人群因肺癌导致的死亡率会下降20%以上。因此,对肺癌高危人群进行筛查,带来的获益是非常大的。

全国首张干细胞药品生产许可证核发

健康时报记者 谢菲

据北京市药监局官网8月13日消息,2024年5月30日,北京市药品监督管理局核发了全国第一张干细胞《药品生产许可证》。铂生卓越生物科技(北京)有限公司是获得全国第一张干细胞药品生产许可证的干细胞公司,该公司的干细胞药品申报适应症为:激素治疗失败的急性移植物抗宿主病。

“这张干细胞药品生产许可证的核发让干细胞药品企业看到胜利的曙光,让更多目前常规治疗无效的难治性疾病患者看到希望。”北京大学第一医院血液科主任

董玉君告诉健康时报记者,国内首张干细胞《药品生产许可证》的颁发意义重大,经过临床试验验证其安全性和有效性且有严格质控的干细胞药品的上市,对于规范国内某些领域干细胞治疗的乱象,保障有适应症患者的安全和权益有重要意义。

“急性移植物抗宿主病是异基因造血干细胞移植后特有的免疫现象,通常作为白血病或其他肿瘤移植后的并发症出现。”北京大学人民医院血液科主任医师路瑾向健康时报记者介绍,以前国内此类治疗仅限于临床研

究阶段,此次获批意味着干细胞治疗在细分领域迈出重要一步。

“我国在嵌合抗原受体T(CAR-T)细胞治疗血液肿瘤和实体瘤领域已经取得引人瞩目的成绩,但在这张药品生产许可证颁发之前,国内所有的干细胞产品都处于临床试验状态。”董玉君告诉记者,干细胞在再生医学和肿瘤治疗等诸多领域应用前景广阔,被认为是解决很多目前常规药物无效的“绝症”的希望,也成为目前国际医学研究的前沿和重点。

视觉
VISION
健康

“我遇见最美的光”投稿作品展示
更多精彩请扫二维码进入专题



湖北省人民医院大力建设医院数智化病理服务平台,该院团队通过“湖北省病理远程诊疗系统”,已高效完成疑难病例远程会诊562例,为全省县域患者减负。 医院供图



历两次宫颈手术,胎膜早破后,李女士在武汉协和医院顺利产女。80天治疗后,8月27日,出生时胎龄26周、体重仅660克的超早产宝宝,重回妈妈怀抱。 陈有为 聂文闻报道



广东佛山市南海区人民医院有一支鼻咽癌MDT团队,提供精准的肿瘤分期和淋巴结状态评估,使得放疗和内科治疗方案能够更加精确和有效。 医院供图



日前,上海胸科医院开展国产新型心腔内超声成像系统(ICE)上市后全球首批临床应用,为一名房颤患者完成ICE指导下的左心耳封堵术。 尹薇文 医院供图

■ 简讯

2023年全国医疗卫生机构 总诊疗人次95.5亿

8月29日,国家卫健委官网发布《2023年我国卫生健康事业发展统计公报》。《公报》指出,2023年,全国医疗卫生机构总诊疗人次95.5亿,比上年增加11.3亿人次。根据《公报》,我国人均预期寿命达到78.6岁。 (李欣)

美国21人患“树懒热” 目前我国未发现病例

8月29日,据英国《每日邮报》最新报道,美国有21人被诊断出患有“树懒热”。北京佑安医院感染综合科主任医师李侗曾介绍,“树懒热”是奥罗普切病毒病,该病毒主要通过蚊虫、蚊子的叮咬传播,由于树懒感染后有较长时期血液携带病毒,成为传染源。目前我国未发现病例,外出旅行或者出差的人员应注意防范。(赵苑旨 曹宇悦)

7月全国法定传染病 超102万例

8月28日,国家疾控局发布2024年7月全国法定传染病疫情概况。2024年7月全国(不含香港、澳门特别行政区和台湾地区)共报告法定传染病1023231例,死亡2431人。甲类传染病共报告发病5例,均为霍乱病例,无死亡病例报告。(刘颖琪)

国内两款银屑病 新药获批

8月27日,恒瑞的夫那奇单抗和智翔金泰的赛立奇单抗同日获得国家药监局批准上市,均用于中重度斑块状银屑病的治疗。这是国内首次两个获批上市的全人源IL-17A靶点药物,打破抗IL-17A单抗外资药企垄断的局面,填补国产银屑病生物制剂领域空白。健康时报记者发现,目前国内外多家药企在IL-17赛道布局。(杨晓露)