

# 中国医药教育协会

药教协项联字[2023]第 641 号

## 拨云见日——重症肌无力治疗新突破交流项目

### 邀 请 函

尊敬的专家：

全身型重症肌无力是一种罕见的慢性自身免疫性疾病，2018 年被纳入我国《第一批罕见病目录》。全身型重症肌无力可不同程度影响患者的眼球运动、吞咽、言语、活动和呼吸功能，导致明显的肌无力，严重损害患者的活动能力和生活质量，肌无力加重累及呼吸肌可引起肌无力危象，救治不及时可危及生命。大多数全身型重症肌无力患者有免疫球蛋白（IgG）自身抗体，其中约有 75-80% 乙酰胆碱受体（AChR）抗体阳性。

《中国重症肌无力诊断和治疗指南》（2020 版）数据显示，MG 全球患病率为（150~250）/百万，预估年发病率为（4~10）/百万。我国 MG 发病率约为 0.68/10 万，女性发病率略高；住院死亡率为 14.69%，主要死亡原因包括呼吸衰竭、肺部感染等。各个年龄阶段均可发病，30 岁和 50 岁左右呈现发病双峰，中国儿童及青少年患病高达 50%，构成第 3 个发病高峰。最新流行病学调查显示，我国 70~74 岁年龄组为高发人群。长期以来，全身型重症肌无力的治疗以经验、专家观点和低级别循证医学证据为主，以传统药物为主，虽然在

一定程度上能改善患者的肌无力症状，但传统药物在疾病控制、治疗毒性等方面均存在不足。中国至少有 20 万重症肌无力患者。尽管目前有可用的治疗手段，但仍然存在巨大的未被满足的需求，极大影响患者生活质量，临床上亟需安全有效的创新治疗选择。

为持续帮助广大医生迅速全面地了解领域研究的最新动态，搭建相关领域医师的学术交流平台，提高医生临床诊疗水平，造福广大患者。中国医药教育协会计划在 2023 年 9 月至 12 月开展拨云见日——重症肌无力治疗新突破交流项目，将通过线上直播的形式进行授课，解读及领域临床医师间的学术交流和互动讨论，进一步提升学术水平和整体医疗服务能力。

诚挚邀请您参与此项目，让更多医生关注重症肌无力疾病的治疗，为提高医生诊治能力贡献一份力量。

## 一、项目时间

项目时间：2023 年 9 月至 12 月

参会专家：神经内科相关领域专家

项目形式：线上互动直播

项目规模：预计项目线上 10 场，每场预计 100 人次

## 二、会议内容

线上会议每场约 130 分钟（拟，以实际日程为准）

时 长	内 容	讲 者
5 分钟	开场致辞	大会主席 1
30 分钟	重症肌无力患者的致病根源及治疗方案解析	讲者 1





30 分钟	中国重症肌无力的治疗现状与展望	讲者 2
30 分钟	独特结构的 FcRn 拮抗剂是奠定疗效和安全性的基石	讲者 3
25 分钟	讨论	讨论嘉宾 1、2、3
10 分钟	大会总结	大会主席 1

#### 四、项目责任（联系）人

刘二影 13426245313 [liueerying@zndmed.com](mailto:liueerying@zndmed.com)

