

---

## 助力临床科研 突破血脂管理困境

### 默沙东支持血脂异常及动脉粥样硬化研究基金启动

2017年4月21日，安徽合肥 - 三年时间投入约800万元人民币，为血脂异常及动脉粥样硬化领域的优秀课题提供学术平台和资金支持。今日，由中国心血管健康联盟“心馨心血管健康基金会”发起主办、默沙东支持的“血脂异常及动脉粥样硬化研究基金项目计划”（简称“基金”）在第二十届全国介入心脏病学论坛上正式启动。

中国心血管健康联盟副主席、北京大学第一医院心内科心脏中心主任、心馨心血管健康基金会联合创始人霍勇教授表示：“此次与默沙东携手，我们将为更多拥有科研理想和热忱的心血管医师提供科研资源，帮助他们实现科研理想。同时，他们的研究成果也将为我国心血管疾病研究，尤其是血脂异常及动脉粥样硬化领域，累积丰富的临床数据和循证依据。通过人才、资源的双管齐下，我们希望早日破行业现状，造福中国患者。”

#### 血脂异常防控任重道远

随着我国人口老龄化问题加剧及生活水平的提高，中国人群的血脂异常患病率也在逐年增加。2012年全国调查结果显示[1]，中国成人血脂异常总体患病率高达40.40%，较2002年大幅上升。血脂异常是导致动脉粥样硬化性心血管疾病（ASCVD）的重要因素；冠心病、心肌梗死、缺血性卒中等心血管疾病都属于ASCVD的范畴。霍勇教授表示：“在所有疾病的死因中，心脑血管疾病占了近50%，脑卒中仍是中国第一大死因。因此有效控制血脂异常，对我国心血管疾病防控具有重要意义。”

然而，中国庞大的血脂异常病患基数与治疗现状预示着血脂防控工作依然任重而道远。DYSIS-China研究[2]结果显示，在中国近九成的血脂异常患者采用他汀类药物单药治疗，但近四成的血脂异常患者血脂控制不达标，特别是极高危患者，达标率还不足三成，病情态势不容乐观。

---

## 创新平台迎接疾控挑战

针对中国血脂异常管控上面临的挑战，默沙东的创新药物依折麦布作为第一个也是唯一一个在中国上市的非他汀类胆固醇吸收抑制剂，入选 2017 年版《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》。

不止步于创新药物，默沙东也在积极寻求创新解决方案。默沙东中国表示：“默沙东始终以改善未被满足的医疗需求为己任。授人鱼不如授人以渔，在让更多患者享受到创新药物的同时，我们全力支持中国建立与国际接轨的学术平台，带动良性的人才培养机制与临床科研体系，助力本地科研发展，让更多中国患者受益。”

更多基金申请及科研内容请登录“心馨心血管健康（苏州工业园区）基金会”官网 <http://www.ccfhouse.org/> 进行查询。

### 参考文献

[1] 国家卫生和计划生育委员会疾病预防控制局. 中国居民营养与慢性病状况报告(2015年)[M]. 北京: 人民卫生出版社, 2015.

[2] Zhao S, et al. Prevalence of dyslipidaemia in patients treated with lipid-lowering agents in China: results of the DYSlipidemia International Study (DYSIS). *Atherosclerosis*. 2014;235(2):463-9

### 关于默沙东

一个多世纪以来，默克已经成为全球医疗行业的领先者，努力使世界更健康。在美国与加拿大以外，默克称为默沙东。凭借处方药、疫苗、生物药品、健康药物与动物保健产品，我们与客户共同合作，为全球 140 多个国家提供创新的医疗解决方案。通过广泛的政策、项目与合作计划，我们不断履行承诺，为更多人群捐献药品与疫苗，提高医疗服务的可及性。更多信息，敬请访问 [www.merck.com](http://www.merck.com)。

### 关于默沙东在中国

中国是默沙东全球增长战略中至关重要的一部分。默沙东中国总部设在上海，目前在中国有一个研发中心、三个工厂，员工总数超过 5,000 人，为中国各地的患者和其它客户提供创新的药品和服务。

2009 年，默克与先灵葆雅完成全球合并。现在，默沙东中国直接向美国总部汇报。更多信息，敬请访问 [www.msdcn.com.cn](http://www.msdcn.com.cn)。

### 前瞻性声明

默沙东公司总部位于美国新泽西州肯尼沃斯市，（下称“公司”）。本新闻稿含根据《1995 年美国私人证券诉讼改革法案》之安全条款而做出的“前瞻性声明”。本文内容基于公司管理层当

---

前的看法和预期,并且受制于可能出现的重大风险和不确定因素。如果相关假设与现实有所出入、出现风险,或发生不确定情况,实际结果可与前瞻性声明中的预期有实质上的差异。

风险和不确定因素包括但不限于一般行业状况与业内竞争、一般经济因素(包括利率与汇率浮动)、美国及其它国家制药行业监管以及医疗政策的影响、全球范围内控制医疗成本的趋势、技术发展、竞争对手获得的新产品与专利、新产品开发潜在的挑战(包括获得监管部门批准)、默沙东对未来市场形势做出准确判断的能力、制造上的困难或迟延、国际经济金融状况不稳定与主权纷争、默沙东公司拥有的专利和其它保护其创新产品的手段,以及公司面临的包括专利诉讼和或监管行为的法律风险。

除非相关法律要求,默沙东没有义务就新信息、未来事件或其它原因对前瞻性声明进行公开的更新。其它可能导致实际结果与前瞻性声明存在实质性差异因素,请参见默沙东2014年报10-K报表,及公司在美国证券交易所备案的其它文件(可在美国证券交易所网站[www.sec.gov](http://www.sec.gov)上获得)。