



权威肾内科专家领衔 助力提升基层诊疗及患者管理水平 《基层透析 100 问》定稿 计划下半年以口袋书形式发放到基层医师手中

2017 年 9 月 14 日，中国上海 – 目前我国每十个人中就有一位慢性肾脏病患者¹，血液透析（hemodialysis, HD）是急慢性肾功能衰竭患者肾脏替代治疗的重要方式之一，而县域血透患者更是占到了全国血透患者总人数的 80%左右²。如何帮助基层医院尽快提高对于慢性肾脏病终末期的诊疗水平和患者管理质量？

由中华医学会肾脏病学分会主任委员、广州医科大学副院长余学清教授领衔、多位权威专家共同编撰的《基层透析 100 问》（后简称“100 问”），9 月 14 日在武汉正式与大家见面，全面呈现了慢性肾病管理过程中的多种临床问题和解决方向。记者获悉，“100 问”计划制作成新颖的口袋书形式，于今年下半年发布。



《基层透析 100 问》媒体发布会现场

¹ <http://shen.39.net/a/160310/4784235.html>

² 《基层透析 100 问》第一场审稿会内部稿件



县域血透患者激增

目前，慢性肾脏病的发病率在世界范围内持续升高，我国慢性肾脏病发病率已高达 10.8%³。据统计，我国血液透析患者人数从 2012 年的 20 万增长至 2015 年的近 50 万⁴；据估算，县域血透患者超过 40 万。

另一方面，我国现有血液透析中心 5,000 多个，主要集中在大中城市的二级以上医院。区县、农村缺少透析室，且大部分县级医院不具备透析治疗条件，多数基层患者只能奔波于市区医院。



中华医学会肾脏病学分会主任委员余学清教授致辞

“血液透析是需要建立体外循环的一种技术，涉及感染、并发症、以及透析医源性等多种因素影响，只有依照标准化操作流程才能保证患者安全。”余学清教授表示，无论是新建透析中心还是现有基层透析室，专业技术过硬的医护人员短缺始终是中国血液透析发展的一大瓶颈。因此，

³ <http://shen.39.net/a/160310/4784235.html>

⁴ <http://health.people.com.cn/n1/2017/0221/c14739-29097568.html?from=groupmessage&isappinstalled=0>



在硬件条件不断改善的同时，基层医院迫切需要提高临床医生对于慢性肾脏病终末期的诊疗水平和患者管理质量。

正是基于这一背景，由中国医疗保健国际交流促进会肾脏病防治联盟主办，中华医学会肾脏病分会协办，赛诺菲中国承办的基层医院血液净化规范诊疗项目应运而生，《基层透析 100 问》正是这一项目的重要成果之一。

多位权威专家领衔

《基层透析 100 问》集结了中华医学会肾脏病学分会多位权威专家。9 月 14 日参与定稿会的除了余学清教授，还包括宁夏医科大学总医院陈孟华教授、上海交通大学医学院附属瑞金医院陈楠



教授、山东省立医院副院长，肾内科主任王荣教授等。



“我们希望通过整理出一套适合中国基层医务工作者专业百科全书式的“100问”，通过日常培训的讲解，抑或是遇到问题时的查阅，来提升认知水平与服务能力。”陈楠教授道出了由11位专家组成的编委会全体成员的心声。

血液透析的适应症和禁忌症？AKI血液净化方式的选择、适应症及开始时机？整本内容针对基层医院医生的临床实际需求，编撰了100个问答，内容规范、简明、实用且不失重点。

“‘100问’的编撰，是根据慢性肾病领域临床诊疗中的实际经验，从县域临床医生日常诊疗路径需求出发，所整理出的一份实用性指导标准。”陈孟华教授补充道：“随着新证据、新指南的不断更新；联合审稿专家将会根据新的进展在此版基础上进行改版和更新。”

落实基层、重在培训

《基层透析100问》计划于今年下半年正式发布。将制作成口袋书的新颖形式，受到基层医师的普遍欢迎。

授人以鱼，不如授人以渔。记者获悉，在赛诺菲公司的支持下，“100问”正式发布后，基层医院血液净化规范诊疗项目将进行多场县域医生培训。这也是响应国务院办公厅《关于全面推开县级公立医院综合改革的实施意见》和2016年国家卫计委《关于印发血液透析中心基本标准和管理规范(试行)的通知》的有力举措。

王荣教授表示：“基层医生将有机会在培训沙龙上，与全国顶尖专家直接对话，在理解‘100问’问内容的同时，通过与同行之间、行业专家的切磋交流，获得自身业务水平和临床服务能力的提升；通过团队能力的进步带动县域血液中心建设与管理水平的提高，最终带来县域患者透析合格率、就医满意度的持续提升。”

<完>

关于赛诺菲

赛诺菲是一家全球领先的医药健康企业，专注于患者需求，研究、开发并推广创新的治疗方案。赛诺菲拥有五大全球事业部：糖尿病与心血管疾病、普药与新兴市场、赛诺菲健赞、赛诺菲



巴斯德和健康药业。赛诺菲分别在巴黎（欧洲证交所代号：[SAN](#)）和纽约（纽约证交所代号：[SNY](#)）上市。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.com。

关于赛诺菲中国

赛诺菲于 1982 年进入中国，总部位于上海，业务覆盖制药和人用疫苗（赛诺菲巴斯德）。集团在北京、天津、沈阳、济南、杭州、南京、武汉、成都、广州、福州和乌鲁木齐共设有 11 个区域分支机构，并在北京、杭州和深圳建有三家生产基地。截止 2016 年底，赛诺菲在中国约有 9,000 名员工。

赛诺菲在上海设有中国研发中心和亚太研发总部，具备了从药物靶点研究到后期临床试验的整体研发实力，并专注于中国与亚太的高发疾病，如肝病、糖尿病、肿瘤和心血管疾病。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.cn。

赛诺菲前瞻性声明

本新闻稿包含前瞻性声明。前瞻性声明并非对历史事实的陈述。这些声明包括预测和估计及基本假设，对于公司未来计划、目的、意图的陈述，对未来财务状况、事件、运营、服务、产品开发和潜力的展望，以及关于未来业绩表现的陈述。通常可以利用诸如“期望”、“预期”、“相信”、“打算”、“估计”、“计划”等词语，以及类似表达作为判定前瞻性声明的依据。尽管赛诺菲管理层认为该篇前瞻性声明中所反映的预期具有合理性，投资者仍需注意这些前瞻性信息和声明受制于诸多风险和不确定性因素，其中许多难以预测且通常不被赛诺菲所控制，这可能导致实际结果和发展与前瞻性信息和陈述中所表达、暗示或预测的信息存在重大差异。这些风险和不确定因素主要包括研究和开发中固有的不确定因素，未来的临床数据和分析，包括产品上市后所获取的数据和所进行的分析，监管当局的决定，例如美国食品及药物管理局或欧洲药品管理局关于是否及何时批准任何药品、医疗器械或可能备案用于候选产品的生物用品上市的决定，以及这些机构关于产品标识和其他可能影响此类候选产品的可用性及商业潜力等事宜的决定，获得批准的候选产品不能保证



肯定获得商业成功，未来替代性疗法的获批及其商业上的成功，集团受惠于外部增长机会的能力，汇率变化趋势与普遍利率，成本控制政策及由此带来的结果，已发行股份的平均数以及赛诺菲在公开呈报给美国证券交易委员会（SEC）和法国金融市场管理局（AMF）的报告中已作讨论或明确的部分，其中包括列于表 20-F 的赛诺菲年度报告（截止日期 2016 年 12 月 31 日）中的“危险因素”和“前瞻性声明警示”。除非存在可适用的法律规定，赛诺菲不承担更新和修改任何前瞻性信息和陈述的义务。