

ALZHEIMER'S ASSOCIATION STATEMENT
ALZHEIMER'S ASSOCIATION WELCOMES FDA APPROVAL OF ADUCANUMAB
阿滋海默症協會聲明
阿滋海默症協會歡迎 FDA 批准 ADUCANUMAB

芝加哥，2021 年 6 月 7 日 — 阿滋海默症協會代表受到阿滋海默症影響的民眾衷心歡迎今天 FDA 歷史性地批准 aducanumab (Biogen/Eisai) 用於治療阿滋海默症。

阿滋海默症協會主席兼執行長 Harry Johns 表示：「這一批准是阿滋海默症患者及其家人的勝利。」「這是 FDA 批准的第一種延遲阿滋海默症發展的藥物。這意味著個人可能有更多時間積極參與日常生活，保持獨立並更長時間地保留記憶。我們可以有更長的時間與親友同享那至親的關係。」

與目前批准的藥物相比，aducanumab 以一種新的方式治療阿滋海默症。Aducanumab 不僅緩解症狀，還可減緩了疾病的進展。此類療法是第一種獲批准的；它表明從大腦中去除澱粉樣蛋白可能會延緩阿滋海默症患者的臨床衰退。澱粉樣蛋白是一種蛋白質積聚而成的粘性腦斑塊，這是阿滋海默症的標誌。

阿滋海默症協會首席科學長 Maria C. Carrillo 博士表示：「這項 FDA 藥物批准開啟了阿滋海默症治療和研究的新時代。歷史告訴我們，新類別中第一種藥物的批准會激發該領域的活力，增加對新療法的投資並鼓勵更大的創新。我們希望這藥物是一個新的開始，未來會有更好的阿滋海默症治療方法。」

阿滋海默症協會首席策略長 Joanne Pike 博士表示：「消除獲取障礙是我們的首要任務。阿滋海默症協會將竭盡全力確保所有會受益的人都能獲得這種藥物。我們知道，聯邦醫療保險和保險已經承保癌症及多發性硬化症等疾病的輸液療法，預期 aducanumab 同理應得到保險支付。」

研究顯示早期診斷有助患者及其照護人員的健康。這種新療法的批准使早期檢測和診斷變得更加重要，以確保個人儘早獲得最大利益。

「這種療法會引起許多人的極大興趣，但它並不是阿滋海默症治療和護理的唯一重要因素。阿滋海默症協會已將與醫療保健系統合作列為優先事項、醫生以及醫療保險和醫療補助服務中心，以確保早期準確的診斷，以及獲得治療、護理管理和護理計劃的機會。」Pike 說。

如果您或您的家人正在經歷記憶變化，阿滋海默症協會強烈建議與醫療保健提供者交談，以進行徹底的評估、診斷並討論治療方案。有關診斷的更多信息或查找當地醫療保健提供者，請上阿滋海默症協會網站：alz.org，或撥打協會全年無休 24 小時諮詢專線 800.272.3900。

Carrillo 說：「我們為阿滋海默症協會為加速藥物開發過程所做的工作感到自豪，因此個人將能夠更快地獲得更有效的治療方法。這種新藥的批准以及研究領域的持續進展，歸功於多年的投資、不懈的奉獻以及我們對沒有阿滋海默症和所有其他失智症的世界的願景。」

在阿滋海默症協會倡導的推動下，聯邦每年對阿滋海默症和失智症研究資金的投資為 31 億美元。聯邦政府的承諾，加上前所未有的慈善支持，為對未來的樂觀看法奠定了基礎——這是必要的，因為還有很多工作要做。

在任何時候，阿滋海默症協會都在引領這場運動。阿滋海默症協會的行動奠定了基礎，加速了藥物開發過程，並使這樣的進步成為可能，包括：

- 阿滋海默症協會為澱粉樣蛋白 PET 掃描的開發提供了初始種子資金，使該臨床試驗成為可能。
- 阿滋海默症協會領導 IDEAS 和新 IDEAS 研究，以證明澱粉樣蛋白 PET 成像在改善診斷和疾病管理方面的價值。

阿滋海默症協會

阿滋海默症協會引領著終結阿滋海默症和其他失智症的道路 - 阿滋海默症協會致力於促進全球研究，推動風險降低和早期發現，以及最大程度地提供優質的護理和支持。我們的願景是一個沒有阿滋海默症和所有其他失智症的世界。更多資訊，請上網 alz.org 或致電全年無休 24 小時諮詢專線 800.272.3900。

###