



自然界中的球状闪电
(图片来源:Civildaily)

体。光波辐射压与等离子体热压达成精妙平衡,将太赫兹波囚禁其中,最终生成稳定的类球状闪电结构。

这项研究不仅揭开了自然奥秘,更揭示了极端电磁能量约束机制,有望为聚变能源、高能量密度物理、能量存储等前沿领域提供全新思路。

(综合:《Nature Photonics》、
《科技日报》、新华网)

不成瘾的大麻素可精准镇痛

浙江大学教授李晓明团队联合董晓武、张岩团队,在成功解析大麻疗效机制和破解大麻“致毒密码”的基础上,设计出具有显著镇痛作用,又削弱耐药、成瘾等副作用的新型小分子药物,为非阿片类镇痛药和抗焦虑、抑郁等情感障碍药物的研发开辟了全新路径。2026年4月13日,相关研究成果发表于《Cell》。

大麻素1型受体(CB1)表达降低是导致杏仁核活性异常,进而引起焦虑、抑郁发生的重要原因,外源性大麻素通过激活杏仁核CB1可产生抗抑郁等情绪调控作用。CB1下游存在2条主要信号通路。其中Gi/o信号主要负责

镇痛、抗焦虑等治疗效应, β -arrestin(β -阻遏蛋白)信号则与药物耐受、成瘾等副作用密切相关。基于前期研究,团队利用AI辅助,设计出能够“偏向”Gi/o信号通路同时避免触发 β -arrestin通路的全新CB1小分子化合物。

研究发现,CB1与 β -arrestin偶联时,受体结合口袋内3个芳香氨基酸残基与传统大麻类激动剂产生明显空间位阻,因而必须采取“深埋构象”,导致副作用的发生。基于此,团队针对传统激动剂参与空间位阻的基团进行了理性改造——引入2种不同基团获得新型小分子,从而改变配体与受体结合模式,使其无法进入那个通往副作用的“深埋口袋”。

细胞水平的功能实验与结构验证一致显示。传统大麻类药物无差别地激活了2条通路,而理性设计的小分子能在高效激活Gi信号的同时,选择性削弱 β -arrestin信号通路的活化。

进一步药物代谢动力学分析显示,理性设计的小分子具有优异的血脑屏障透过性,在热板测试、炎性痛、神经病理性疼痛等多种急、慢性疼痛模型中,均展现出显著的镇痛效应。在安全性评估中,连续给药7 d未见明显的耐受,条件性位置偏好实验未发现成瘾性,同时对体温和运动能力的影响也显著降低,成功规避了传统大麻素类药物的典型中枢副作用。

研究人员表示,这一研究成果目前已推进至大动物模型,在更复杂生理病理系统中验证了小分子的疗效与安全性,为开发新

型有效安全的镇痛、抗抑郁、抗焦虑药物打下了基础。同时,团队正在进一步完善临床前研究,推进临床试验。

(综合:《Cell》、浙江大学官网、
浙江在线)

人工智能大语言模型会在训练过程中“夹带私货”

美国人工智能安全和研究公司 Anthropic 的 Alex Cloud 团队与合作者研究发现,大语言模型(LLM)可能会将某些不需要的特征传授给其他算法。在一个案例中,一个模型似乎通过数据中的隐含信号,将对猫头鹰的偏好传递给其他模型。该研究表明,在开发LLM时,需要进行更彻底的安全检查。2026年4月15日,相关研究成果发表于《Nature》。

研究人员介绍,LLM可通过一种名为“蒸馏”的过程生成用于训练其他模型的数据集,该过程旨在让“学生”模型学会模仿“老师”模型的输出。虽然此过程可用于生成成本更低的LLM,但目前尚不清楚“老师”模型的哪些特性会被传递给“学生”模型。

研究团队使用GPT-4.1开展了实验。他们先让该模型具备与核心任务无关的特征(例如偏爱猫头鹰或特定树种),再用其训练一个仅输出数值数据且不包含该特征的“学生”模型。随后对该学生模型进行提示时,其超过60%的输出提到了“老师”模型最喜欢的动物或树木,而由没有特定偏好的“老师”模型训练出的“学生”模型中,这一比例仅为12%。当“学生”模型基于包含代码而非数