



第三个布局是积极支持特应性皮炎专科标准化建设“达标质控”项目，努力为“健康中国 2030”战略贡献绵薄之力，助力到 2030 年实现“瘙痒缓解率提高 30%，治疗达标率提高 30%，复发率减少 30%”的目标。

第四个规划是实现全渠道覆盖，从核心城市医院到县域基层、从线下药房到电商平台，加速让更多的患者享受到创新药物为生活带来的改变。

刘菁女士感慨道：“并不是致命的疾病才应该得到重视，特应性皮炎这样严重影响生活质量、带来社会负担的疾病也同样急需解决。在皮肤领域，每个新药都可以对某一类患者带来改变，所以我们要深刻地理解疾病，挖掘患者故事，让患者科学地管理好疾病，从治疗中持续获益。”

除了全力加速创新产品的研发、引进突破性治疗方案，辉瑞始终以患者未尽之需为己任，还致力于科学探索，在药物上市后持续积累和完善全球循证证据，给医生临床决策提供依据参考，给患者的用药提供更多保障。未来，辉瑞将在加速创新产品上市、提高诊断能力和治疗标准、促进本土生物技术产业发展三方面持续投入，实现“根植中国、服务中国”与“根植中国、服务全球”的承诺，不断造福更多中国患者。

被创新技术改变的疾病

调研表明，减少瘙痒症状是 96% 中重度患者的迫切需求，而超过 75% 的医生对现有治疗方案不满意。新一代口服 JAK 抑制剂能够实现在一两天内缓解瘙痒，快速清除皮肤损伤。

创新治疗方式在为患者提供更好更丰富的用药选择之外，中国的临床科研也获得了发展的新机遇，中国相关研究为特应性皮炎诊治提供了“中国经验”和“中国发现”。

2025 年 3 月，作为行业规模最大、影响最大、最

具代表性的 AAD 皮肤科年会上，阿布昔替尼全球最大规模 JAK1 抑制剂真实世界研究 AHEAD（Abrocitinib CHinese rEgistry on AD）阶段性研究成果国际首发，为特应性皮炎领域创新小分子药物高选择性 JAK1 抑制剂临床应用提供更多真实世界研究与医学循证数据，进一步夯实临床科学依据优化治疗策略，驱动特应性皮炎诊疗路径重塑，让真实世界证据真正赋能临床实践。

AHEAD 主要研究者、中国医科大学附属第一医院高兴华教授表示：“作为截至目前特应性皮炎领域全球最大规模 JAK1 抑制剂真实世界研究，AHEAD 汇聚中国广阔地域的宝贵临床数据，积极探索基于大量中国特应性皮炎患者人群的诊疗模式及优化诊疗方案，AHEAD 与国际三期临床试验证据互为补充，为中国特应性皮炎诊疗和创新药物使用提供更多临床应用数据，进一步完善循证医学证据。此次中期数据登上国际舞台，为中国乃至全球提供了规范化诊疗和科学用药的依据，为全球特应性皮炎治疗指南和个性化医疗发展带来全新视角。”

三个月之后，在中华医学会第三十次皮肤性病学术年会上，AHEAD 研究首次披露超千例中国患者中期结果，此次 AHEAD 真实世界研究数据的更新，不仅证明了尽早启用小分子创新药物干预疾病的价值与意义，更突显了“早识别、精准干预”已成为特应性皮炎治疗的新趋势。

JAK 通路的发现和高选择性 JAK1 抑制剂的开发，改变了特应性皮炎的诊治理念，以往因严重瘙痒而无比痛苦的患者，可以在规范治疗下进入慢病管理阶段，回到自己正常的生活中。

作为一种慢性、炎症性复发性疾病，中重度特应性皮炎患者年复发次数高达约 10 次。因此，治疗的目标不能仅仅止步于短期症状缓解，更应关注长期管理控制。

JAK 通路的发现就像是找到了一把钥匙，它打开了一扇大门，让无数在黑暗中摸索的患者走上了一条开阔的道路。科学之力再次引领医学，为疾病诊治寻求到新的方向，为患者带来新的希望。