

今年，辉瑞公司携肿瘤、抗感染、炎症与免疫、疫苗、罕见病等五大领域创新产品集体亮相第二届中国国际进口博览会。

辉瑞生物制药集团中国区总经理吴琨表示：“进口博览会是个全球化的贸易交流平台，为各行各业带来新的发展机遇，也让世界对一个更加开放的中国市场充满期待，辉瑞非常愿意参与其中。我们将始终秉持‘为患者带来改变其生活的突破创新’的理念，携手多方共同积极努力推进优秀创新药物的研发及引入，本届进博会上，辉瑞也将围绕这一理念，展示一系列创新药物及治疗方案，让中国乃至世界了解到辉瑞在多个领域的不断创新与进取。”

今年，辉瑞公司新产品密集获批，曾经在一周内，就有内肿瘤、抗生素两大重磅产品相继获批。

今年5月15日，辉瑞肺癌创新药在华获批，此次获批在中国首次实现几乎与美国、欧洲、日本等国家的全球同步递交并获得监管部门的批准，从获批到首张处方仅用了42天。瑞金医院呼吸与危重医学科副主任周敏介绍：“这一肺癌创新药物被美国NCCN指南推荐用于晚期EGFR突变NSCLC患者的一线治疗。在中国人群中，该创新药物治疗中位无进展生存期（PFS）高达18.4个月，首次改善EGFR突变NSCLC患者总生存。这

一肺癌创新药物的速上市在为肺癌患者带来创新精准治疗方案的同时，也为他们争取更多有质量的生存时间。”

肺癌创新药获批仅6天后，辉瑞公司另一个重磅产品——开辟我国“多重耐药革兰阴性菌感染治疗”新局面的新型抗生素也火速在华获批。此前，基于临床迫切的需求，这款新型抗生素被国家药品审评中心列为优先审评品种。

在罕见病领域，有一种名为转甲状腺素蛋白淀粉样变性的罕见疾病，表现为多发性神经病或心肌病，中国目前尚无有效的药物。2019年5月7日，美国食品药品监督管理局（FDA）批准了Vyndamax（氯苯唑酸，Tafamidis）胶囊用于治疗成人转甲状腺素蛋白淀粉样变性心肌病（ATTR-CM），这是FDA批准的首个治疗ATTR-CM的药物。2018年，为加快境外已上市临床急需新药进入我国，国家药品监督管理局、国家卫生健康委员会组织有关专家遴选出了48个境外已上市临床急需新药名单，其中包括氯苯唑酸（Tafamidis）。

另外，近20年来，我国的特应性皮炎患病率逐步上升，现有的药物治疗手段有限，尤其是中重度特应性皮炎患者，临床亟需安全、有效治疗手段。舒坦明®（Staquis® Crisaborole）是一个新型的非甾类磷酸二酯酶4（PDE-4）抑制剂，用于2岁及以上

7.1 馆是科技含量最高的馆，无论是新药研发还是医疗器械的发明和制造，无不代表人类现代科学研究和制造业技术的最高水平。摄影 / 沈琳

