



2020年，乐城先行区推出“海南自贸港博鳌乐城全球特药险”，创新“医保+商保”的机制，对新特药在医疗服务中的应用支出进行保障，**辉瑞**的五个海外特药**洛拉替尼（Lorbrena）、Talzena、注射用奥加伊妥珠单抗（Besponsa）、Daurismo和Mylotarg**纳入其中，**大大提升患者对药品的可及性。**



融动国内外资源参与中国医疗生态圈的构建。

合作创新准入路径，加快创新药进入中国速度

过去，中国患者用到一款创新药物，与国外的时差可能长达十年。随着中国进口药品准入政策的不断改革，这一时间差已经大大缩短。如今，辉瑞希望通过与相关部门的通力合作，进一步加速创新药进入中国的速度，让中国患者尽快得到与国外一样的药品。

此前10年，晚期乳腺癌的治疗没有重大进展，缺乏突破性创新疗法。爱博新®是辉瑞推出的全球第一个细胞周期蛋白依赖性激酶（CDK）4/6抑制剂，填补了国内乳腺癌治疗的空白。

2013年，美国FDA授予爱博新®治疗晚期乳腺癌的突破性疗法资格，2015年，FDA通过加速批准途径批准其上市，用于治疗晚期乳腺癌。

2018年，爱博新®被列入《第一批临床急需境外新药》，同年7月31日，爱博新®通过加速审批获得中国国家药监局批准，在中国上市。

值得一提的是，爱博新®的上市比原计划提前了两年，使得中国晚期乳腺癌患者拥有了更多的治疗选择，而时间对于晚期癌症患者的重要性，不言自明。2019年，辉瑞一款治疗非小细胞肺癌EGFR阳性靶向药物多泽润®实现了跑步上市，距美国FDA批准上市仅隔了八个月时间，这是新药加速审批的里程碑，实现中国与欧美几乎同步获批！从获批到首张处方，仅用了42天，创下了业内新药上市的新速度！

在今年线上参与进博会的致辞中，辉瑞公司董事长兼首席执行官艾伯乐提到，新产品提前上市的背后，离不开辉瑞大力支持中国构建更完善的健康创新体系方面的努力。“我们欢迎中美第一阶段经贸协议中关于知识产权的重要承诺。我们也支持中国加快药品审评审批过程的努力，以及对标国际监管标准

完善监管框架的决心。”艾伯乐说，爱博新®、多泽润®的提前上市正是受益于这些改革。

进口新药的提前上市，也是中国创新医药生态圈的一个缩影。

2020年7月29日，海南博鳌乐城国际医疗旅游先行区（以下简称乐城先行区）内，博鳌恒大国际医院的医生为一名ALK（间变性淋巴瘤激酶）阳性晚期非小细胞肺癌患者开出了一张第三代口服靶向药物（洛拉替尼）治疗处方。

这是国内开具的首张第三代ALK抑制剂的口服靶向药物处方，在先行区政策指导下，引进在境外已上市、但还未在我国内地上市的创新产品，打破了我国晚期肺癌患者耐药困境，填补了内地肺癌治疗领域的空白。临床专家表示，这一举措可以帮助国内晚期肺癌患者获得国外先进创新药物的治疗，提升患者治疗便捷性并降低患者就医成本，将让更多的患者享受到政策的红利。

2020年，乐城先行区推出“海南自贸港博鳌乐城全球特药险”，创新“医保+商保”的机制，对新特药在医疗服务中的应用支出进行保障，辉瑞的五个海外特药洛拉替尼（Lorbrena）、Talzena、注射用奥加伊妥珠单抗（Besponsa）、Daurismo和Mylotarg纳入其中，大大提升患者对药品的可及性，同时也有助于国内临床专家及早接触全球领先治疗方案，丰富临床用药经验，提升治疗水平。2021年，北京发布的普惠健康保也进行了联动，纳入了这五款药物，为创新准入开辟了全新的通道。

辉瑞与乐城，自2019年第二届进博会开展项目合作协议以来，通过创新药物审批制度改革，探索创新药准入的新途径，乐城先行区已经实现了从“患者等药”到“药等患者”的转变。第四届进博会上，双方表示将进一步深化合作，造福更多国内患者。除此之外，针对已经上市的产品能够让更多患者获益，辉瑞也努力探索创新的商保准入模式。

从2020年底至今，长三角、珠三角以及西北地区等约25个省、市、自治区相继推出相应的“惠民保”政策。辉瑞持续加大在商保领域的投入，将多款已在国内上市的创新药物