

血管疾病、慢性肺病等重症高风险因素的患者。

今年3月PAXLOVID™进入中国，在吉林、新疆、内蒙古、上海等地的疫情中，PAXLOVID™被用于新冠病人的治疗，临床一线医生纷纷认可它的作用，数篇以PAXLOVID™治疗效果为研究对象的临床科研论文刊登在国际权威学术期刊上。

过去，一款海外的创新药从海外获批到中国获批，最快也需要几年的时间，近年来得益于中国持续优化的审评审批流程，进口创新药进入中国的速度大大提高，中国患者可以更早使用到全球最新的药物研发成果。即便在这样的背景之下，PAXLOVID™的研发速度和进入中国的速度，依然是史无前例的。

今年2月附条件紧急获批，3月第一批PAXLOVID™就抵达了中国海关，从获批到运抵中国，仅用了不到两个月的时间。

“为了让中国患者同步获得世界上最创新的治疗新冠的药物，彭振科一遍遍与总部沟通，希望加快推进PAXLOVID™引进中国的进程。他和同事们一起，克服重重障碍，打通各种环节，不遗余力地帮助新冠口服治疗药物加速获得中国审批，和协调总部各种资源加快PAXLOVID™抵达中国的速度。”陈晔透露说。

为了提高药物可及性，2022年8月，辉瑞公司与华海药业共同宣布，就新冠病毒治疗药物奈玛特韦片/利托那韦片组合包装（即PAXLOVID™）签署本地化生产协议。华海药业将在协议期内为辉瑞公司在中国大陆市场销售的新冠病毒治疗药物PAXLOVID™提供制剂生产服务。

PAXLOVID™由华海药业进行本地化生产，未来将有助于提升新冠口服药在中国的药物可及性。



10月21日，上海市委常委、副市长张为会见辉瑞中国区总裁彭振科。

图片来源 / “上海商务” 微信公众号

PAXLOVID™在中国的本地化生产，也得益于彭振科的大力推动，在辉瑞全球的布局中率先走到了前列。彭振科表示：“我要把‘在中国，为中国’这个理念深深地融入到行动中。助力健康中国2030的早日实现，把保障中国人民健康放在优先发展的战略位置。”彭振科是这样说的，也是这样做的。他在中国工作的10年间，见证和参与了中国医药领域的改革，早已深深地将自己融入到中国的健康事业当中。

更懂中国、更多沟通

这一年来，辉瑞新品获批的速度大大提高，这是外界对新辉瑞最直观的印象之一。

第五届中国进口博览会辉瑞展台设计图。

