



新冠肺炎疫情暴发后，感染性疾病的诊治能力和医院感染控制成为医学界最关心的话题。

院士多年来一直呼吁加强基层医疗机构抗菌药物管理，在他看来，加强临床医生对感染性疾病的诊疗水平，意义重大。

抗微生物药物管理，关乎全民的健康。最近几年，由卫生主管部门、专家发起的“培立方”培训项目，可谓业内“最红”的培训课程，培训班的名额相当紧俏。

“培立方”由培元计划、培英计划、培微计划和 SHIP 计划组成，是迄今为止中国规模最大、系统性最强、专业基础最好的抗菌药物合理使用人才培养项目。培元计划针对感染专业临床医生、培英计划针对感染药学专业人员、培微计划针对微生物检验专业人员、SHIP 针对专业的感控人员。自 2013 年至今，累计培养了过万位具备细菌真菌感染诊疗能力的专业人员，得到了广大临床医生的认可以及医疗卫生行业的广泛关注。

今年，各方努力的脚步依旧未停歇。截至 2022 年 10 月底，辉瑞参与支持、由国家卫生健康委医院管理研究所主办的“细菌真菌感染诊治培训项目（培元计划）第二十二、第二十三期理论学习班、国家卫生健康委合理用药专家委员会与中国药师协会主办“临床微生物专业人员细菌真菌感染诊断能力

提升项目（培微计划）第七期理论学习班等培训项目分别在杭州、合肥、青岛等地顺利举办，共计有六百多名学员参加培训。

辉瑞全球生物制药商业集团中国区医院急症事业部总经理李进晖表示：“未来，辉瑞将继续拓展合作半径，进一步开展抗感染领域临床能力建设，包括推进抗菌药物管理体系（AMS）和抗真菌药物合理用药管理（AFS）相关工作，抗击感染、挽救患者生命。”

与本土企业联手提高新冠创新药物可及性

辉瑞一直致力于为中国带来创新药品。在抗感染领域，今年 2 月，国家药品监督管理局根据《药品管理法》相关规定，按照药品特别审批程序，进行了应急审评审批，附条件批准辉瑞新冠病毒治疗药物 PAXLOVID™ 的进口注册。至今年 6 月，创新抗真菌药物康新博® 的胶囊剂型和注射新剂型相继获批用于治疗成人患者侵袭性曲霉病和侵袭性毛霉病。今年 10 月，创新药思福妥® 儿童适应证获批，用于治疗 3 月龄及以上复杂性腹腔内感染（cIAI）患儿。

与此同时，辉瑞积极与本土企业联手加速新冠创新药物可及性。2022 年 8 月 19 日，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。

辉瑞此次与华海药业合作新冠病毒治疗药物 PAXLOVID™ 的本地化生产是一个重要的里程碑。

对此，李进晖谈到，辉瑞在抗感染领域始终致力于创新抗感染治疗药物的研发，未来，辉瑞也将不断努力，加快创新产品的引进，满足不同的临床治疗需求。📌

2022 年 8 月 19 日，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。**