



SHANGHAI

肿瘤、罕见病、神经领域疾病，是目前困扰患者个体和医学进步的难题，是技术上需要跨越的高山。不过，总有一些人并不会因为困难而放弃；总有一些企业，知难而进。



药物，依旧是医生们手中重要的“武器”，而在陈教授的诊室，大量前列腺癌患者通过药物治疗获得了长期的生存和高质量的、与癌共存的生活。

75岁的利先生，十多年前被确诊前列腺癌后，一直通过药物控制病情，目前每隔三个月到医院注射一针曲普瑞林。利先生表示，十多年来病情得到控制，目前生活状态很好，他期待着更加长效的曲普瑞林上市，未来也许半年注射一针就可以了。

像利先生一样受益于肿瘤新药的患者，也许就生活在我你身边。而益普生的使命，正是通过创新的药物和引领性的研究，为他们带来更好的治疗效果和更好的生活。

今年，益普生在中国的最新好消息来自内分泌药物领域。2023年3月10日，用于中枢性性早熟治疗的达菲林（注射用双羟萘酸曲普瑞林）三月剂型获得中国国家药品监督管理局3月7日正式批准。

近年来，性早熟发生率逐年攀升，已成为仅次于肥胖的儿科内分泌疾病，中国学龄儿童性早熟的患病率约为0.43%—4.7%。儿童性早熟如果不进行及时干预，容易导致身材矮小和心理问题。

谈到达菲林®三月剂型的加速获批，Guillaume DELMOTTE说：“三月新剂型上市后，小患者每年去医院注射药物的次数可以从12次大幅度降低为4次。我真诚希望通过我们的努力改善小患者的生活，让他们有更多的时间去享受生活而不是花更

多的时间在医院里。”他表示，达菲林®三月剂型在中国市场获批不仅凝聚了益普生在创新研发领域的持续努力，更体现了益普生以患者为中心的承诺。

逾十个临床试验在中国展开

接受《新民周刊》采访过程中，Guillaume DELMOTTE多次强调，益普生不仅仅把中国当成一个市场，而且将中国视为研发和人才的重要战略地。

上海创新中心是益普生全球四大研发中心之一，益普生目前已经有逾十个临床试验在中国展开。“上海的研发中心具有非常重要的战略地位，我们的目标是要依托上海创新中心，让中国的患者进入益普生全球所有临床试验的第一轮试验。这意味着从最早期的研发试验开始，一直到三期的临床试验，中国都将与全球同步，加速创新药物和新资产引进。”

Guillaume DELMOTTE表示，益普生对“创新”的定义不仅是产品层面的新发明、新发现，“我们要倡导创新的协作，这也是益普生公司文化一直看重和鼓励的。我们要倡导的是创新的技术，借助数字化科技满足患者的需求，改善治疗方案。”

今年，益普生中国已经建立了创新的疾病管理系统。这个数字化应用的作用是优化医生跟患者之间的沟通，患者通过数字化的形式获取所有疾病的相关病程管理信息，医生也可以远程对患者进行用药管理。

在疾病前期治疗领域，益普生也跟很多医学专家达成合作。2023年3月，作为项目支持方，益普生支持泌尿外科权威专家编撰与发布《泌尿外科疾病与学科发展蓝皮书》，蓝皮书是一本全面介绍中国泌尿外科学科建设和疾病发展状况的权威性著作，是国内第一本专科发展蓝皮书，具有重要的行业首创性意义。

益普生专注的另一个疾病领域——罕见病，是一个全球性的难题。在罕见病面前，有无数生命坚强而执着地坚持着，他们和他们的家人期待着罕见病治疗上出现的任何突破，哪怕一点点微光，也会照亮他们的人生。

诊断难和药物少是罕见病患者面临的巨大挑战。Guillaume DELMOTTE表示，罕见病患者从出现症状到确诊往往需要很长的时间，延误了治疗时机。诊断难的原因主要是医生对罕见病了解比较少。“在这方面，基于先进的技术和数字化生态，中国可以走在很多国家的前沿。我们一起努力借助发达的数字化