

许德才看来，抗感染药物的价值并不局限于个体治疗，“这类药物更承载着公共卫生层面的群体健康意义，合理使用与创新研发，直接关系到耐药菌的蔓延速度，影响未来医疗资源的可及性”。



Pfizer
辉瑞中国
医院急诊事业部
总经理



Pfizer
辉瑞中国
炎症与免疫事业部
总经理

许德才介绍，在抗感染领域，辉瑞目前已在中国上市了多款创新药物，为临床提供了从“轻中度感染”到“重度感染”的全线抗感染解决方案，以应对细菌、真菌、病毒等多种微生物感染的挑战。“在 AI 的时代大背景下，辉瑞积极携手抗感染领域、微生物领域专家和 AI 医疗领域的合作伙伴，促进重症感染患者救治更快、更准、更智能，提升临床、感染、检验等多学科领域的诊疗能力，让患者获得及时合理的诊治。”

全球好药更快惠及中国患者

创新药上市前，必须经过临床试验来评估药品的安全性和有效性。而提高临床试验的质量和效率，有助于更快地将创新药带给有需要的患者。多位采访对象对记者表示，今年新出台的药品临床试验审批政策为创新药加速惠及患者带来利好。

2024 年 7 月 31 日，国家药监局发布《优化创新药临床试验审评审批试点工作方案》。今年 4 月 7 日，北京市发布《北京市支持创新医药高质量发展若干措施（2025 年）》，率先实现“药品补充申请审评时限从 200 天压缩至 60 天”“药品临床试验审批从 60 天压缩至 30 天”。目前试点项目审评审批最短用时仅 18 个工作日，最高提速 70%。

“进口创新药在中国的上市平均时间以及创新药从上市到纳入医保的时间大幅缩短，这为整个行业注入强大动力。”陈朝华介绍，辉瑞计划到 2027 年，将中国纳

入辉瑞创新药和疫苗的早期临床阶段和所有关键的三期研究的全球同步开发。

辉瑞正通过一系列符合本土市场特点和需求的策略，加速创新疗法在中国的可及性进程。比如作为非致命性皮肤病中负担排名第一的疾病，特应性皮炎（AD）在临床中仍存在延迟诊断现象，患者治疗依从性不足引发的病情反复发作也进一步加重了疾病负担。

辉瑞中国炎症与免疫事业部总经理刘菁介绍，今年以来，阿布昔替尼全球最大规模 JAK1 抑制剂真实世界研究——AHEAD（Abrocitinib CHinese rEgistry on AD）在国内外皮科学术年会上不断披露阶段性成果，现已公布超千例中国患者中期数据，通过提供更多长期疗效数据及临床使用经验，为制定符合中国患者特点的 AD 规范化治疗路径提供了科学的循证医学依据，为全球 AD 小分子创新药物的临床应用和 AD 疾病长期管理策略优化贡献了中国智慧。

AHEAD 真实世界研究数据的发布，不仅证明了尽早启用小分子创新药物干预疾病的价值与意义，更突显了“早识别、精准干预”已成为 AD 治疗的新趋势，也为一年长期疾病管理目标提供了支持性证据。除此之外，2025 欧洲皮肤病与性病学会（EADV）年会上，阿布昔替尼 JADE 系列研究成果的更新进一步补充了长达 6.5 年长期安全性数据，为 AD 患者临床用药提供循证医学支持。

未来，辉瑞仍将依托自身资源、规模和专业知识，大力推动从临床研发到药物开发全生命周期的生物科技创新，助力中国创新加速达到全球标准，帮助更多本土企业将创新药带到全球。