

辉瑞“三倍速” 让创新药更快来到病床边

中国已成为全球创新药研发的重要策源地，正如陈朝华所观察到的，跨国药企和本土的科学家们，都已经将视野从“服务中国患者”扩展到“服务全球患者”。

□ 记者 | 周 洁

当下中国已成为全球创新药研发的重要策源地，我国在创新药管线、临床试验项目数量上，均位居世界前列，医药创新保持强劲势头。

伴随和助力中国新药研发二十年的辉瑞中国研发团队，提出“三倍速中国创新”的奋斗目标，即通过创新研发的加速，力争在 2021 年至 2030 年的十年间获得 60 个创新药及新适应症的中国 NDA（新药上市申请）批准。截至 2025 年 7 月，辉瑞已经实际达成了 30 个 NDA 批准，这也意味着前五年辉瑞已经实现了三倍速的目标。

多年来，辉瑞中国研发中心与国内大型医院、众多临床研究 PI 开展长期而深度的合作，携手为患者带来凝聚着人类智慧的新药、新的治疗方法。

辉瑞研发副总裁、辉瑞中国研发中心总经理陈朝华表示：“未来五年我们要保持甚至更加提速，为中国患者带来更多安全有效的创新治疗方案。”

在新药研发策源地，创造更多“奇迹”

肺癌是全世界发病率和死亡率最高的癌症之一。在中国，肺癌高居发病率和死亡率首位，其中非小细胞肺癌患者占 80% 至 85%。

广东省人民医院吴一龙教授是肺癌临床研究的领军人物，牵头开展了多项国际多中心临床试验，五次荣登新英格兰医学杂志。他向《新民周刊》回忆，中国肺癌领域真正意义上的临床试验开始于 2000 年，国内团队在与跨国企业的合作中按照国际标准进行严格的临床试验，由此培养了我国第一批有国际视野的临床研究者。

“2010 年，我们前往辉瑞美国总部进行交流时，辉瑞对中国临床研究能力的了解还不多。随着我们首次与辉瑞合作研发第一代 ALK 抑制剂克唑替尼获批，后续我们开