

龚瑛表示，行业的持续发展需要大家共同的推动和守护。在她看来，辉瑞中国研发中心主要承担着辉瑞自身研发管线的推进任务；而新设立的辉瑞研发开放创新中心，则是一个直接与生物技术公司、高校、医院沟通的开放平台。它的目的是为整个生态系统里有需求的行业伙伴提供辉瑞积累多年的宝贵知识、经验和非保密信息，比如流程、工作方法、系统设置等。“为此，我们设置了潜力临床研究者能力跃迁计划、创新赋能临床开发飞跃计划、临床研究效率提升项目等。”龚瑛说。

开放引领，共同打造创新生态

今年5月，辉瑞获得2025年浦东新区第一批大企业开放创新中心（GOI）授牌。辉瑞的开放创新中心是实现知识、经验和设计交换的平台，重点是为本土科研成果转化落地，继而高效完成临床研发赋能，聚焦转化医学和临床开发。

北京协同医药医学创新促进中心（CMAC）理事长李景成接受采访时直言，辉瑞研发开放创新中心的成立恰逢其时。“中国创新药的发展正处于关键节点上。现在，中国已经逐渐成为全球合作当中的重要一环，从数据上来看，中国的创新药数量甚至已经超过欧洲、日本。然而，

辉瑞研发中心内景。



我们也要意识到，中国创新药与国际先进水平仍有一定差距，作为行业‘开放，创新，引领’的代表，辉瑞中国研发在推动行业发展的过程中，也必将为创新药研发生态系统的建设贡献智慧和人才。”

事实上，辉瑞一直是中国生物医药行业创新和发展的推动者。国际药物信息协会（DIA）全球高级副总裁、中国董事总经理王彤焱告诉《新民周刊》，研发的本质是回归科学，过去20年里辉瑞研发团队坚持这一理念。

DIA是中立的国际化组织，成立的初衷是提升公众和制药行业对药物安全的认知。“陈朝华总经理在多年前DIA第一次举行中国年会时，就参与了我们的工作，她对新药研发领域的热点和行业趋势前瞻性的把握，让我印象深刻。”王彤焱告诉记者，辉瑞研发团队几年前已经开始在数字化技术和AI技术应用等方面发力。

2017年，中国加入人用药品注册技术要求国际协调会（ICH），这是中国药品监管史上重要的里程碑，意味着中国药品监管机构将采用ICH技术标准进行药品注册审评，并成为全球药品审批和监管的参与者。同时，这对中国临床研究者的能力也提出了更高的要求。“辉瑞积极响应政策，将全球管线产品引入中国，造福中国患者；同时也积极参与并推动政策落地。比如ICH E17（国际多中心临床试验计划与设计原则）的本土转化期间，通过工作坊和讨论，辉瑞分享了很多实践和经验积累，促进了指南在中国的本地化。”北京阿迪派克科学与药政事务部副总裁张华接受记者采访时说，辉瑞的这些工作对中国本土创新药的研发也产生了积极影响。

未来，辉瑞研发开放创新中心不仅为辉瑞本土工作人员和全球同事提供更开放、更广阔的能力与知识展示空间，还能对整个生物医药生态做出更多开放性贡献。“我们期待通过这个平台，辉瑞进一步推动国内创新生态更高效发展，帮助合作伙伴把握全球化布局的机会，让中国创新药走向全球，让更多人获益于科学进步带来的福祉。”龚瑛说。