

乘风破浪 扬帆远航

——世界上第一个治疗恶性胸膜间皮瘤药物力比泰 在中国上市

世界上第一个治疗恶性胸膜间皮瘤药物力比泰在中国上市

(2005年12月17日,上海)以生产抗肿瘤药物健择而闻名的美国礼来公司,日前又在中国推出了世界上第一个、也是目前唯一的治疗恶性胸膜间皮瘤的药物--力比泰(Alimta)。在力比泰的上市会上,我国肿瘤界的权威教授说:"力比泰代表了癌症治疗的一个真正突破。它以独特的三靶点作用机制区别于常规的化疗药物,是第一个以胸膜间皮瘤为临床适应症的药物,是胸膜间皮瘤治疗的一个里程碑性的进步。它延长了患者的生存时间、明显改善了患者的生活质量,通过补充叶酸和维生素B12毒副反应得到控制。"

据介绍,力比泰是美国礼来公司在肿瘤治疗领域的最新贡献,是全球癌症治疗史上具有创新意义的产品,被全球医学界誉为"难治性肿瘤的新突破"。近十年来晚期癌症的主要治疗方法是,通过细胞毒药物化疗来杀死癌细胞。力比泰也是一种细胞毒药物,作为一种新型多靶点的抗叶酸剂,它能同时阻断癌细胞存活所必需的三种不同的关键性的酶;其用药还包括叶酸和维生素B12的补充用药。据力比泰的主要研发人,华裔科学家Joe Shih博士介绍,礼来公司在研究中发现经维生素补充的用药方案能明显减少药物的副反应,并且不影响药物杀伤癌细胞的能力。而且力比泰的用药简单,只需10分钟静注,每3周重复1次。

在治疗恶性胸膜间皮瘤方面,力比泰联合顺铂(一种常用的化疗药物)的化疗方案已得到世界各国的广泛认可。恶性胸膜间皮瘤是一种少见的肺胸膜的癌症,其发病与长期石棉接触有关。来自19个国家的456例病例的注册临床研究显示:力比泰联合顺铂的化疗方案能显著增长生存期,中位生存期达12.1个月,缓解率则达到41.3%,病人生活质量显著提高,毒性主要反应在血液毒性方面如白血球和粒细胞减少,补充维生素和叶酸后则可显著降低毒性。因此,国际医学界普遍认为力比泰已经成为恶性胸膜间皮瘤的标准治疗药物。

力比泰作为作为实体肿瘤的新型化疗药物,除胸膜间皮瘤外,在其他多种肿瘤的应用也在研究之中。对此,礼来公司表示,"力比泰的开发体现了我们对癌症病人的承诺并充分证明了我们在肿瘤治疗领域的领导地位。随着对现有及未来肿瘤产品研发的进展,我们坚信礼来将成为世界领先的肿瘤产品专业公司之一。"目前,力比泰已在全球60多个国家先后上市,仅2004年的销售额就达1.4亿多美元,充分证明了它的疗效和安全性。

据力比泰的主要研发人，华裔科学家 Joe Shih 博士介绍，礼来公司在力比泰的研发上倾注了大量心血。作为一家研制开发创新药品的制药公司，美国礼来公司一向以开发同类产品中最好，或最早问世的药品，为"病人服务"为己任，孜孜不倦地探索各种困扰人类的难治疾病的先进治疗方法。据介绍，礼来公司每年都会投入巨额资金用于研发。2004 年礼来公司的销售额高达 138 亿美元，而研发投入为 27 亿美元，占总销售额的 19%，即每天用于新药开发的投入为 1040 万美元。这么高的投入比例在制药行业也是领先的，行业的平均水平为 15%。

力比泰是礼来公司今年在中国市场推出的 4 个新产品之一，这样的新药引进速度是在华跨国制药企业中特别引人注目的。今后 5 年，礼来计划有 15 种药物陆续在中国上市，其中涵盖中枢神经、糖尿病、肿瘤、注射器械、小儿多动症等多个领域。

在力比泰上市新闻发布会上，礼来中国公司总裁欧泰格博士还宣布，礼来中国公司从 2006 年开始将进入新一轮的快速扩张，2006 年礼来中国将在肿瘤和糖尿病领域新增加 100 个左右的职位，并将在 2010 年左右将员工数量从目前的 700 多名扩充到 1000 人以上。欧泰格博士表示："肿瘤领域是礼来的传统强项之一，今后我们将继续加快肿瘤新药引进中国的速度，造福中国患者。"

#