

世界首支超短效人胰岛素类似物在华闪亮登场 礼来公司巨额研发投入开辟糖尿病治疗新篇章

(2005年5月20日，北京) 由世界知名制药企业美国礼来公司研制开发的世界上第一支人胰岛素类似物优泌乐 今天在中国正式上市，该药在全球广泛用于1型和2型糖尿病患者的治疗，期待着为中国患者带去更多希望和益处。

优泌乐是糖尿病治疗史上具有里程碑意义的产品，它开创了胰岛素类似物的先河，它的研制成功，标志着胰岛素产品进入新时代。大量研究和实践表明，优泌乐能更好地降低餐后血糖的波动，更适用于胰岛素泵治疗的患者。该药在全球广泛用于1型和2型糖尿病患者的治疗，目前有超过120万的糖尿病患者正在使用该药治疗，是目前全球应用最广泛的人胰岛素类似物之一。

“优泌乐的上市开启了礼来在中国糖尿病领域的新篇章。礼来公司会长期、大力投入于中国糖尿病领域。目前我们有很多糖尿病相关产品正在注册和临床试验中。在未来几年内，礼来每年都会将新产品及时引进中国，造福中国患者。”礼来中国市场总监顾斌先生介绍说。

创立于1876年的美国礼来公司拥有80多年胰岛素生产历史，早在1923年就上市了世界上第一个商品化的动物胰岛素-因苏林，1982年上市了世界上第一个基因合成的人胰岛素-优泌林，1996年上市世界上第一个超短效的人胰岛素类似物-优泌乐，同年还上市了操作简便的笔式人胰岛素注射器-优伴。

更令人振奋的是2005年4月29日，美国FDA批准了Byetta (Exenatide) 在美国上市销售。它为2型糖尿病的治疗提供了一种全新方法，这种首创的治疗药物将帮助成千上万的2型糖尿病患者改善血糖控制水平，同时降低其低血糖和体重增加的风险。Byetta的特点之一是可以模拟“胰升糖素样多肽-1”的作用，从而帮助人体调节血糖水平，而且在患者不需要的时候，就会停止这种作用。它将为患者带来多种独特的益处。

“创新型制药公司的核心竞争力来源于其研发能力和后续新产品线，礼来在糖尿病领域的投入十分强劲，后续产品十分丰富，值得全球糖尿病人关注 and 期待，”顾斌说。

作为一家研制开发创新药品的制药公司，礼来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，而每天用于新药开发的投入为1040万美元，占总销售额的19%。在全球糖尿病领域，礼来公司更以19.8%的市场份额占据了领先地位。

在新产品线方面，目前已经进入临床III期研究的候选药物有 Ruboxistaurin

(PKC)-用于治疗糖尿病微血管并发症，以及 PPAR 调节剂-增加胰岛素敏感性并调节脂质代谢；进入临床 I - II 期研究的候选药物有治疗糖尿病的 Pulmonary insulin-，治疗急性冠脉综合征及中风的 CS747-LY640315，预防动脉粥样硬化的 PPAR alpha 激动剂，以及治疗血栓性疾病的 Factor Xa 抑制剂。一系列的新产品的问世再一次诠释了礼来这个糖尿病治疗领域先行者的品牌内涵，即生产“突破性产品”，“主动聆听和积极反应”。

礼来公司目前在全球拥有 4 万名员工，产品涉及中枢神经、肿瘤、内分泌和妇女保健、抗感染以及心血管等疾病领域，150 个国家和地区使用礼来公司的产品。礼来公司与中国更是有不解之缘，早在 1918 年就将海外的第一个代表处设立在了上海，1993 年礼来重新回到中国，1996 年在苏州设立了合资工厂，2004 年在上海张江成立了药物研究机构，办事机构遍布全国各地，员工近 800 人。

自 1993 年重返中国，礼来公司不仅致力于为患者和医务工作者提供先进的疾病解决方案，同时也不断通过学术和教育支持，帮助中国医疗卫生领域的发展，积极回馈社会。1997 年赞助美国世界健康基金会（Project HOPE）与中国卫生部合作开展了为期 5 年的糖尿病教育项目，2003 年继续该项目的延伸计划；2001 年与卫生部慢病控制中心合作成立了北京益康糖尿病教育中心。

长期以来，礼来中国积极开展糖尿病相关的教育工作，成立了专职的糖尿病售后服务团队，与医院合作开展糖尿病教育工作，为患者介绍有关糖尿病方面的基本知识，提供快速专业的售后服务。

在未来几年内，礼来每年都会将新产品及时引进中国。今天礼来在中国上市了超短效的人胰岛素类似物-优泌乐，以后还会陆续上市预计优泌乐 预混剂型，新型的人胰岛素注射用笔-优伴经典以及第二代优伴笔，治疗 2 型糖尿病的新药 Byetta 还有肺吸入胰岛素。

礼来公司会长期、大力投入于中国糖尿病领域，作为行业排位第八名的礼来中国将一如既往地投身于中国糖尿病领域，造福中国患者。

#