

Recent increase in cancer and orphan drug approvals and the rise in cancer and orphan drug prices are leading to a reconsideration of U.S. pricing and reimbursement policies.

## 构建中国创新药品定价与报销政策体系研讨会 在复旦大学张江校区成功召开

2017年8月25日上午，由复旦大学上海药物创制产业化开发中心携手美国药品研究与制造商协会（PhRMA）与中国外商投资企业协会药品研制和开发行业委员会（RDPAC）共同举办的“构建中国创新药品定价与报销政策体系研讨会”在复旦大学张江校区成功召开。

随着我国医药卫生体制改革的进一步深化，完善具有临床价值的新药上市后与价格政策、医保政策的衔接制度对推进健康中国建设具有重要意义。本次研讨会邀请到了复旦大学公共卫生学院教授、上海市卫生发展研究中心首席顾问胡善联教授，复旦大学公共卫生学院副院长陈英耀教授，上海市医疗器械检测所总支部委员会副书记高慧君教授级高工，上海市医药卫生发展基金会专家顾希均教授等专家学者，PhRMA副总裁Linda Distlerath女士、RDPAC执行总裁Mike Dethick先生、RDPAC上海办公室负责人Simon Stewart先生等行业协会代表和复旦大学上海药物创制产业化开发中心智库研究人员也共同出席会议。

会议由中心主任邵黎明教授主持，麦肯锡公司周高波先生首先汇报了关于中国创新药定价和报销政策研究课题的研究方法、主要结论和政策建议。与会专家分别从药物经济学、医保制度、医学技术评估、药品审评审批制度改革等不同的角度对课题提出了建设性意见，呼吁课题研究从我国生物医药创新大环境、增加患者对新药可及性的角度切入，为有关政府部门面临的实际问题提供解决方案思路。

讨论过程中，中外嘉宾深入的交换意见，为我国创新药定价和报销政策贡献真知灼见，研讨会圆满成功。



### 第13期Science Café活动纪

#### ——小分子抗肿瘤药物的新技术和新思维



8月25日周五下午，浦东国际人才城二楼座无虚席，新老朋友准时来到由复旦大学上海药物创制产业化中心主办的第13期Science Café沙龙活动。本期特邀嘉宾苏州偶领生物医药有限公司总经理谢雨礼博士，与大家共同分享了小分子抗肿瘤药物的新技术和新思维。谢博士强调人体生物学是新药研发的基础和起点，贯穿在药物设计、寻找合适生物标记和临床试验过程中。对人体生物学的深刻理解，有助于研发人员破除思维定势，重新考虑熟悉的药物和靶点，从而找到创新突破点。在肿瘤领域，小分子药物发现的新技术和新类型包括共价抑制剂、蛋白相互作用抑制剂、PROTAC、小分子偶联技术以及DNA编码化合物库等。谢博士还从大家熟知的紫杉醇和目前较热的肿瘤免疫疗法出发，从全新的角度诠释药物作用机制和疾病发生理论。

纵观药物研发历程上的里程碑，创新突破有时确实需要“非主流”出奇制胜。谢博士的演讲幽默风趣，激发大家打开脑洞。在冒泡时间，大家展开了热烈讨论。最后中心智库李秋与大家分享了阿尔兹海默症药物临床研发与上市药物数据。