

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

OUTLOOK2016-R&D TRENDS

摘要

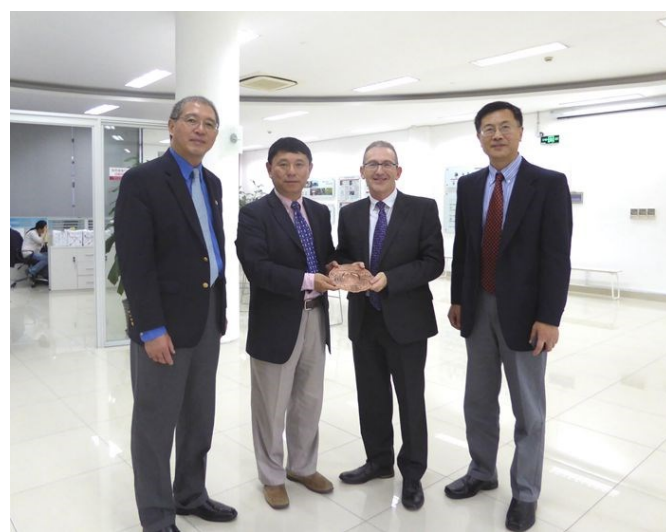
- 以色列梯瓦制药公司高管到访中心
- 复旦药学院与上海药物所召开第四次开发事务合作对接会
- 中心主任邵黎明教授等在Nature子刊上发文介绍我国新药创制
- 邵黎明主任回访美国Abpro生物技术公司





以色列梯瓦制药公司高管到访中心

2016年10月12日下午，中心主任邵黎明教授及药学院院长王明伟研究院会晤了以色列梯瓦制药工业有限公司全球医疗事务资深副总裁Richard Nieman博士和全球卫生经济学和结果研究高级总监唐伯雄博士。王院长向来访嘉宾简要介绍了药学院的发展历程以及复旦大学临床药学中心的建设情况，双方就今后在该公司与复旦大学公共卫生学院现有的合作基础上扩大双边交流，特别是在药学院设立梯瓦冠名奖学奖教机制达成了共识。



复旦药学院与上海药物所召开第四次开发事务合作对接会

2016年10月20日上午，中国科学院上海药物研究所成果转化处关树宏处长、信息中心高柳滨主任和李平研究员到访复旦大学药学院，与上海药物创制产业化开发中心邵黎明主任和化学生物部王永辉教授等举行会谈。双方根据上次对接会议的部署，总结了目前业已完成的工作，包括共建专家库、网站信息对接、数据库资源与网络课程共享等。与会人员就如何促进成果转化和举办项目研讨会进行了深度交流。会议决定今后通过不定期举行商讨会，继续探索合作模式，促进协同创新和医药成果的转化。



中心新闻播报

中心主任邵黎明教授等在Nature子刊上发文介绍我国新药创制

中心主任邵黎明教授带领团队与美国塔夫茨大学药物开发研究中心Kenneth Kaitin教授合作研究创新药物在我国的可及性。他们通过数据收集和比较分析发现，从2004年至2014年，美国食品药品监督管理局共批准了291个新分子实体，其中有79个获准在我国上市，平均审批滞后时间为3年。有些抗肿瘤新药在美国上市5年后才在国内获批。多种因素造成的这种严重滞后现象使我国患者无法及时分享世界最新的医药研发成果。最新一期的《Nature Review Drug Discovery》发表了该项研究结论，并且指出自去年开始国家食品药品监督管理总局出台了一系列药审改革举措，在解决药品注册积压和提高审评审批效率等方面取得了显著成效。显然，坚持不懈地完善药品审评制度和优化监管政策环境，对于我国生物医药产业的创新发展至关重要。



邵黎明主任回访美国Abpro生物技术公司

2016年10月4日上午，复旦大学上海药物创制产业化开发中心邵黎明主任访问了位于美国麻省Woburn市的Abpro生物技术公司，作为对该司高管一行在9月23日到访复旦大学药学院的回访。根据当时王明伟院长就双方在药物发现、转化医学和疾病诊断方面开展产学研合作所提出的思路，邵黎明主任与Abpro公司首席执行官Ian Chan、高级总监薛琪博士和经理王梦莎就执行细节做了进一步的讨论。

由复旦大学上海药物创制产业化开发中心、复旦大学脑科学研究院/医学神经生物学国家重点实验室、携手抗击慢性病组织（PFCD）、美国药物研究和制造商协会（PhRMA）以及中国外商投资企业协会药品研制和开发行业委员会（RDPAC）联合主办的圆桌论坛“抗击阿尔茨海默症、应对老龄化社会”将于下月在上海JW万豪酒店召开。

