

和黄医药宣布与美国礼来联手打造癌症治疗新方案

2013年10月9日：和黄医药今日宣布与美国礼来正式签署协议，共同致力于新型靶向小分子抗癌药物呋喹替尼（HMPL-013）在中国大陆开发、审批和销售。呋喹替尼是由和黄医药自主研发的一种针对晚期肿瘤病人的血管内皮生长因子酪氨酸激酶受体的新型选择性抑制剂，目前正在中国大陆进行临床二期试验。

协议规定，呋喹替尼在中国的开发将继续由和黄医药负责，由此产生的费用则由和黄医药和礼来双方分担。协议签署后，礼来将向和黄医药支付总计 8650 万美元，包括首付款项，后续开发及注册许可的里程碑付款。该协议还包括了呋喹替尼未来在中国成功上市销售后，和黄医药将获得在净销售基础上按百分比提成的专利费。协议其它条款尚未披露。

和黄中国医药科技有限公司的首席执行官贺隽表示：“我们相信呋喹替尼对中国多种高发肿瘤具有潜在疗效，将为众多翘首企盼的中国癌症患者带来福音。此次与礼来的合作无疑将极大加速呋喹替尼在多个适应症中的开发。”礼来全球高级副总裁兼新兴市场总裁 Jacques Tapiero 表示：“我们非常高兴能与和黄医药就此新型的癌症治疗方案展开合作。礼来的新兴市场战略是通过甄选公司内部的创新药物以及与其它新药研发公司合作开发创新药物，共同致力于为中国的癌症患者带来更多福音。”

关于呋喹替尼

呋喹替尼（HMPL-013）是一种新型高选择性抑制血管细胞内皮生长因子受体（VEGFR1,2 及 3）的小分子化合物。在临床前研究中，呋喹替尼在数种实验动物肿瘤模型中表现出对肿瘤的强烈抑制效果。

在临床一期试验中，呋喹替尼在晚期肿瘤患者中表现出良好的药代动力学特性和耐受性。此外，呋喹替尼在经过各种治疗的癌症患者中也具有初步的临床疗效。目前，单臂临床二期试验正在中国开展，预计于 2014 年初公布其试验结果。呋喹替尼的 II 期和 III 期临床试验将在中国高发肿瘤类型的患者中开展。

关于和黄医药

和黄医药是中国领先的创新药物研发企业，主要研发治疗癌症和自身免疫性疾病的创新药物。和黄医药目前拥有约 200 位科学家和员工，其在研新型口服药物在北美、欧洲、澳大利亚和大中华区均有临床试验。