

和黃醫藥宣布與美國禮來聯手打造癌症治療新方案

2013年10月9日: 和黃醫藥今日宣布與美國禮來正式簽署協議，共同致力於新型靶向小分子抗癌藥物呋喹替尼 (HMPL-013) 在中國大陸開發、審批和銷售。呋喹替尼是由和黃醫藥自主研發的一種針對晚期腫瘤病人的血管內皮生長因子酪氨酸激酶受體的新型選擇性抑制劑，目前正在中國大陸進行臨床二期試驗。

協議規定，呋喹替尼在中國的開發將繼續由和黃醫藥負責，由此產生的費用則由和黃醫藥和禮來雙方分擔。協議簽署後，禮來將向和黃醫藥支付總計 8650 萬美元，包括首付款項，後續開發及註冊許可的里程碑付款。該協議還包括了呋喹替尼未來在中國成功上市銷售後，和黃醫藥將獲得在淨銷售基礎上按百分比提成的專利費。協議其它條款尚未披露。

和黃中國醫藥科技有限公司的首席執行官賀雋表示：“我們相信呋喹替尼對中國多種高發腫瘤具有潛在療效，將為眾多翹首企盼的中國癌症患者帶來福音。此次與禮來的合作無疑將極大加速呋喹替尼在多個適應症中的開發。”禮來全球高級副總裁兼新興市場總裁 Jacques Tapiero 表示：“我們非常高興能與和黃醫藥就此新型的癌症治療方案展開合作。禮來的新興市場戰略是通過甄選公司內部的創新藥物以及與其它新藥研發公司合作開發創新藥物，共同致力於為中國的癌症患者帶來更多福音。”

關於呋喹替尼

呋喹替尼 (HMPL-013) 是一種新型高選擇性抑制血管細胞內皮生長因子受體 (VEGFR1,2 及 3) 的小分子化合物。在臨床前研究中，呋喹替尼在數種實驗動物腫瘤模型中表現出對腫瘤的強烈抑制效果。

在臨床一期試驗中，呋喹替尼在晚期腫瘤患者中表現出良好的藥代動力學特性和耐受性。此外，呋喹替尼在經過各種治療的癌症患者中也具有初步的臨床療效。目前，單臂臨床二期試驗正在中國開展，預計於 2014 年初公佈其試驗結果。呋喹替尼的 II 期和 III 期臨床試驗將在中國高發腫瘤類型的患者中開展。

關於和黃醫藥

和黃醫藥是中國領先的創新藥物研發企業，主要研發治療癌症和自身免疫性疾病的創新藥物。和黃醫藥目前擁有約 200 位科學家和員工，其在研新型口服藥物在北美、歐洲、澳大利亞和大中華區均有臨床試驗。