



# 医药行业双周刊

2012年4月（上） 总第13期

发布：北京华经纵横咨询有限公司研究部  
地址：北京西城区裕民路18号北环中心  
电话：010-82252636  
传真：010-82250535  
网址：[www.chinacir.com.cn](http://www.chinacir.com.cn)

### 一、特别关注

我国医疗信息化方兴未艾，相关标准亟待统一

- 我国智能医疗发展处于初级阶段
- 医疗信息化乃全球大势所趋
- 加大投入，统一标准

### 二、热点追踪

跨国药企在华改变营销策略应对新医改

- 礼来回收医疗垃圾
- 医药巨头各出奇招
- 中国药企需警醒

### 三、国内动态

1. 限抗令布局全产业链 抗菌药企整装越“倒春寒”
2. 永安药业深陷环保门 逾期不整改将被关闭
3. 新药研发助石药加快转型
4. 大厂进军罕见病治疗药物领域

### 四、国际视野

1. 辉瑞将削减员工遣散费用以削减成本
2. 雅芳任命强生高管担任CEO
3. 印度欲120亿卢比助本国中小药企通过WHO-GMP认证

### 五、调研与数据

1. 强生因不当营销被罚12亿美元
2. 百时美施贵宝35亿美元收购Amylin被拒
3. 安进公司3.15亿美元现金收购KAI制药
4. 康芝药业2011年净利润暴跌98%

### 六、双周声音

1. 发改委：5月1日起调整53种消化系统类药品最高零售限价
2. SFDA：关注雷公藤制剂用药安全

### 附：关于我们

1. 关于北京华经纵横咨询有限公司
2. 华经纵横关于医药行业的研究成果推介

#### 华经纵横《医药行业双周刊》

北京华经纵横咨询有限公司将定期从媒体公开发布的信息中，整理编辑中国医药行业双周电子通讯，旨在帮助关心医药行业发展的各界人士，了解中国医药行业的主要动态、标志事件、重要观点、关键数据，以便在全局视野中更好地思察、改进相关工作。

本刊内容均来源于公开出版发行的合法出版物和网站。摘取的信息和评论，如无特殊注明，均不代表本公司观点。

（本期责任编辑：杨秀）



## 【特别关注】

我国医疗信息化方兴未艾，相关标准亟待统一

- 我国智能医疗发展处于初级阶段
- 医疗信息化乃全球大势所趋
- 加大投入，统一标准

## 我国医疗信息化方兴未艾，相关标准亟待统一

随着计算机技术和远程通信技术的飞速发展，我国在智能医疗方面取得了很大进展，但我国智能医疗还处于初级阶段，在全球发展智能医疗的大趋势之下，未来应加大智能医疗方面的投入，并尽快出台相关的统一标准。总体来讲中国的医疗智能化还处在一个比较初级的阶段，普及面还不够广，深度也比较浅。而且，各地、各系统、各医院机构信息化程度差异非常大，相互之间无法进行信息交换。

### 我国智能医疗发展处于初级阶段

智能医疗发展要经历三个阶段：医院管理信息化阶段、临床管理信息化阶段和区域医疗卫生服务信息化阶段。当前，我国医院管理信息化以财务系统信息化为主，约占70%至80%；临床管理系统涵盖一些临床应用，如电子病历、健康体检等，国内有20%左右的医院正向这一阶段转变；而公共卫生区域信息化包括若干医院之间的体系共享以及中小城市或大城市某区域间的共享，可能涉及居民档案、突发卫生事件等，但这在我国仍未有大的起步。

我国处在业务管理系统、电子病历系统向临床应用系统发展阶段，所以目前存在长期运作模式不成熟、规模化程度不高、集群化程度不足等问题，此外，还面临成本过高、安全性及隐私问题等。

### 医疗信息化乃全球大势所趋

医疗信息化是全球大势所趋，随着人口老龄化问题的凸显和医疗卫生系统所面临的压力不断增大，美欧日等国纷纷出台相关战略支持医疗信息化发展。

美国的医疗信息化始于1970年代，但真正得到大幅度的发展和提高是在1990年代后，其中政府的鼓励和示范起了相当的作用。2009年2月国会通过的“医疗信息经济和临床健康法案”总计拨款190亿美元用于促进医疗信息化，目标是“到2014年为每一个美国人使用电子健康档案”。据不完全统计，美国在智能医疗领域的总投资已超过440亿美元。

日本在2009年制订了“i-Japan2015”战略，主要是进行电子保健记录及远程医疗建设上，个人可将自己的保健信息提交给医务人员，对方信息或配药信息进行跟踪反馈，从而减少误诊概率，同时，大力发展区域性医疗机构合作。

欧洲早在2002年就提出“电子欧洲行动计划2005”，之后又相继推出“电子欧洲行动计划2004-2010”、“电子健康行动计划2012-2020”，加大信息技术在医疗保健领域的应用，提高医疗保健的水平和效率。

[回到目录>>](#)

## 我国医疗信息化方兴未艾，相关标准亟待统一

国外智能医疗发展水平及层次均高于国内，有很多方面值得借鉴，比如医疗保障方面，美国提供较高的医疗保险奖金；电子设备配置方面，美国免费提供数字手持设备供患者使用等；智能电子医疗系统方面，患者输入身份证，即可查询到之前相关的病历。借助于传感器即可查看患者脉搏、心跳、体温等。

### 加大投入，统一标准

目前，我国“看病难、看病贵”的问题仍然存在，而且慢性非传染性疾病极其预防形势严峻，有接近两亿高血压患者和6000万糖尿病患者。要解决上述问题，加强智能医疗建设是路径选择之一，未来应加大医疗信息化的投入，尽快出台相关的统一标准。

投入不足极大制约了我国医疗智能化发展。虽然近些年医疗信息化的投入大大增加，但与所需要的资金相比还有很大的缺口，更是远低于发达国家的平均水平。我们医院每年用于医疗信息化建设方面的资金仅占到整个营业额的0.5%至1%，六年总共花费8700万人民币，这个数目国内很多医院还达不到，而美国斯坦福大学医学院一年的投入就达到7000万美元。

政府首先应该鼓励和扩大在医疗信息基础建设方面的投入，也就是医疗机构的功能齐全的电子病历系统建设和应用。这些医疗机构应该包括二三级医院和基层医疗机构。在这一目标达成的同时，鼓励这些机构之间的信息共享，减少重复检查等医疗资源浪费的现象，提高医疗效率。此外，还存在医疗信息技术整体水平低和缺乏统一标准的问题。刘帆用“战国时代”来形容当前的医疗信息技术市场。以北京为例，3000多家医疗信息公司形成了白热化的竞争，微利之下公司根本没有钱去搞研发，技术水平低下。而且没有形成产品、技术和服务的一个整体集成，与国外在购买软件、硬件、服务方面的投入各占三成不同，我国购买医疗信息产品时，硬件和软件的投入各占到70%和30%，人的服务缺位。

在医院的医疗信息化项目招标中，没有形成一个统一的标准，对相关行业没有一个准入门槛，导致市场产品良莠不齐，很多医院购买的软件用了两三年就不行了，然后推倒重来。而且标准不统一，医院之间的信息共享也存在障碍。”他呼吁政府应该对医疗信息产业设立准入门槛，同时出台一套统一的标准，对整个市场进行规范。

（来源：经济参考报，4月6日）

[回到目录>>](#)



## 【热点追踪】

跨国药企在华改变营销策略应对新医改

- 礼来回收医疗垃圾
- 医药巨头各出奇招
- 中国药企需警醒

—

—

## 跨国药企在华改变营销策略应对新医改

中国新医改正不断向前推进，而其核心是降低药价，不少业内人士认为，相较于大多生产低价仿制药的国内药企，跨国医药巨头因研发成本高企等原因药价也偏贵，所以受到新医改冲击更重。不过，为了应对新医改，各跨国医药巨头已开始改变在华营销策略，其中，礼来制药回收医疗垃圾帮助患者降低用药成本，而其他药企则有的开始下基层，也有选择与中国药企合作。

### 礼来回收医疗垃圾

近日，就在很多人还为今年“3·15”晚会上揭露的医疗垃圾制作玩具而感到心惊胆战时，美国医药巨头礼来已经快速启动了医疗垃圾回收的公益活动。礼来中国公司糖尿病产品销售部副总经理顾斌介绍，这次礼来的医疗垃圾回收活动主要针对糖尿病患者回收胰岛素注射针头，在回收的同时还免费发放新针头，时间为从即日起到今年年底。

不过，由于礼来此次回收对象为使用该公司产品的患者，所以此举也被不少业内人士解读为，是跨国医药巨头在新医改背景下，抢占国内市场的又一步棋。顾斌也向记者坦言，为了应对新医改，公司在销售经营策略上，确实正在进行调整。

### 医药巨头各出奇招

事实上，除礼来外，其他跨国医药巨头也在谋划如何破题新医改，其中下基层是各公司最常用的一招。葛兰素史克正在争夺中国三四线医药市场。官方数据显示，在8500多亿元增量投入支持下，中国医保覆盖面已达95%，基层医疗机构全部实施了基本药物制度，人均卫生费用占消费比重已超11%。另外有统计数据显示，2011年包括县级医院在内的基层医药市场，规模超1600亿元，整体占比为18.7%。

与此同时，大批专利药过期，也让国外药企关注基层医疗机构。根据此前预测，2010-2014年总值2090亿美元的专利药将到期，而一般来说，药企会通过加大研发推新专利药或加大品牌仿制药供应。从目前状况看，瞄准新医改实施带来的市场扩容，辉瑞、葛兰素史克、山德士等正加快推出品牌仿制药，并加大基层市场投入。另外，也有不少跨国医药巨头选择与国内药企合作，降低生产、销售成本，共同争夺三四线用药市场。

[回到目录>>](#)

## 跨国药企在华改变营销策略应对新医改

### 中国药企需警醒

“我们其实已经发现跨国药企在中国市场动作越来越频繁。目前，三甲医院使用的药品近五成为外资品牌。现在，国外药企又在向三四线城市以及社区医院渗透，这对中国传统医药工业的冲击很大，也让国内药企颇为忧心。”一位不愿具名的国内药企高管坦言。

北京康派特医药经济技术研究中心主任李磊也强调：“跨国药企为争夺中国市场采取各种方式，其中，包括举行公益活动、为医生举办讲座以及在中国成立研发中心等，这些做法可以树立良好的品牌形象，也使得其产品更容易被接受。不过应该注意到，部分国外药企在瓜分中国市场蛋糕之后，却没有拿出最先进的技术、产品进行交流。而未来，中国应不断加大创新力度。只有这样，在与国外医药巨头的贴身肉搏中才有望缩小实力差距。”

（来源：北京商报，4月10日）



[回到目录>>](#)

李时珍



### 【国内动态】

1. 限抗令布局全产业链 抗菌药企整装越“倒春寒”
2. 永安药业深陷环保门 逾期不整改将被关闭
3. 新药研发助石药加快转型
4. 大厂进军罕见病治疗药物领域

### 限抗令布局全产业链 抗菌药企整装越“倒春寒”

“若不抓紧调整产品结构，抑或探寻转型办法，等待企业的只有灭亡。”在石药集团中诺药业掌管了多年抗生素营销的李猛电话中斩钉截铁地说，抗菌药销售将步入真正的寒冬期。

而带给李猛如此悲观的判断，源自于卫生部印发的《2012年全国抗菌药物临床应用专项整治活动方案》，限用政策继续，只不过这次来得更猛烈，一场震动抗菌药产业的冲击波正在向四周扩散。

#### 冰火两重天

这次整治活动除严格限定品规类别外，更加大了抗菌药物临床应用相关指标控制力度，卫生部的指挥棒已从多角度形成合围态势。李猛感慨地说：“抗菌药新政影响的是医院市场。我觉得在医院市场覆盖率高、市场占有率大的企业在这次限用中的存活很关键。目前抗菌药的使用以外资、合资及国内抗生素龙头企业占主导，若能在医院市场继续留下来，产品市场将会得到保存，且营销成本会更低，企业的毛利率更高。相反，原先在医院市场占有率较高的区域性产品，若被剔除在医院市场之外，就意味着很多市场会丢失，甚至关乎生死。”李猛分析说。实际上，强势的限用政策已生成效。

#### 全产业链传导

限抗令牵一发而动全身。它带给制药行业“地震波”的同时，力量正沿着产业链向两端传递，尤其是对上游抗生素原料药企业，打击是沉重的。广州白云山化学制药厂厂长刘学斌告诉记者，去年以来，7-ACA等原料药已在减产限量，今年还会下降，就白云山来说，除了产量受影响外，更重要的是价格。公司目前采取“定额加工”的策略，根据市场变化，今后不局限于做抗生素药物，还会转而做一些中间体出口，以缓解“限抗”造成的市场萎缩。

#### “漏”进市场

国家政策已逐渐形成限用“漏斗”，谁能挤过“漏”进医院终端，谁才拥有市场。李猛认为，抗菌药医院市场基本可概括为“三空间、两基础”，即厂家空间决定于成本和销售模式，而成本取决于规模、有无原料支持、人工等，销售模式则取决于对市场的掌控能力；商家空间主要取决于中标价，而中标价取决于原研、专利、单独定价、企业规模、质量层次等因素；医院空间主要取决于相对价位和绝对价格；“两基础”中市场基础很关键，刚进入市场的产品，被剔除的可能性大，临床医生和患者都不熟悉，而产品处在成长后期者，则能优先抢占市场；更重要的是临床基础，即在药品安全性、有效性本身的属性上。

（来源：医药经济报，4月12日）

[回到目录>>](#)

## 永安药业深陷环保门 逾期不整改将被关闭

永安药业4月12日公告，面对湖北省环保厅对公司行政罚款380万元的处罚，该公司表示放弃陈诉与申辩的权利以及听证要求，接受处罚，集中精力积极整改。公司表示，此行政处罚将对公司经营业绩构成一定影响。虽然处罚金额对公司压力不大，但若逾期不能完成整改，市环保局将报请市人民政府责令公司关闭。

永安药业在环保问题上撞线的主要问题是4万吨酒精法环氧乙烷生产项目未批先建、污水处理站外排废水超标排放等环境违法行为。对永安药业而言，酒精法生产环氧乙烷项目是永安药业募投项目中的“重头戏”，公告显示，公司2011年度为酒精法生产环氧乙烷项目已支付22333.74万元，累计支付33521.13万元，目前已根据政府环保部门要求停止建设补办手续。

事实上，永安药业去年年底就出现在国家环保部发布的《关于2011年环境保护部挂牌督办环境违法案件的通知》的名单上。也因为该名单，永安药业也曾被潜江市环保局责令整改。去年国家环保部检查结果出来后，环保部就责成湖北省环境保护厅依法责令永安药业1.4万吨酒精法环氧乙烷生产装置立即停止生产，限期补办手续，未经环保部门同意不得擅自恢复生产；责令永安药业限期治理，处以罚款，逾期未完成限期治理任务，报请有批准权的人民政府责令关闭，并要求湖北省环境保护厅于2012年6月底前完成挂牌督办事项。

对于4万吨酒精法环氧乙烷生产项目的效益，永安药业认为，此举能为提高募集资金使用效率，提高公司的核心竞争力，并增加公司新的盈利增长点。如果这一项目不能按时投产，或者被关闭，将给投资者带来较大的损失。

（来源：羊城晚报，4月13日）

[回到目录>>](#)

### 新药研发助石药加快转型

近日，石药集团上下仍然沉浸在一片喜悦当中，因为凝聚着他们心血的两个重量级抗肿瘤新药，也就是“国家重大新药创制”专项产品津优力和多美素刚刚正式投放市场，此将为企业转型升级“助一臂之力”。

3月17日，获得国家食品药品监督管理局批准，在北京正式投放市场的这两个新药在抗肿瘤方面“各有绝招”。津优力即聚乙二醇重组人粒细胞集落刺激因子注射液（PEG-rhG-CSF），国家一类新药，是首个国产长效提升白细胞药物，可避免反复注射G-CSF带来的痛苦，并可降低感染风险，升白作用更平稳；多美素即盐酸多柔比星脂质体注射液，是石药集团自主研发的首个抗肿瘤脂质体新药，在卵巢癌NCCN指南中已被推荐为一线用药。

石药集团董事长蔡东晨满面喜色地说：“这两个新药的问世，打破了国外制药企业在同类产品上的垄断，而且价格远远低于进口产品。”

新药研发周期长、风险大，这是很多医药企业宁愿在低端死拼价格也不敢轻易涉足的一个主要原因。但是，原料药过山车式的业绩循环以及普药制剂低水平的价格大战，迫使一些具有前瞻性和有实力的大药企寻求转型的路子。其中，石药集团就以自主创新为支点，着力实施“从原料到制剂、从普药到创新药”的战略转型。

据记者了解，目前，石药集团在研的新药项目有170项，仅国家一类新药就有25个，涉及心脑血管、精神神经、内分泌、抗肿瘤等七大领域。“十一五”以来，石药共承担了49项国家科技部“重大新药创制”专项中的32项；研发完成40种新药，5种已经上市，预计“十二五”将上市12种新药。石药集团治疗脑卒中中的一类新药恩必普已成为中国

第一个销售收入过亿的原研药，销售收入突破亿元的制剂品种已达16个。新药制剂也已经成为石药集团新的利润来源。石药集团董事、高级副总裁、首席技术官王金戌告诉记者：“石药集团每年将销售收入的5%用于研发，企业可以增收，老百姓可以用低价格用上更好、更高端的新药，从社会效益和经济效益看，不管怎么算账，都是划算的。”

（来源：石家庄日报，4月6日）

[回到目录>>](#)

## 大药厂进军罕见病治疗药物领域

过去10年来，人类对罕见病的认识逐步加深，罕见病已成为制药和生物技术行业一个重要的研究领域。

### 研发风险低

推动制药行业向罕见病领域大举进军的一个因素是，在最常见治疗领域，如高血压或哮喘治疗药物，制药行业要想取得重大突破变得越发困难。

就药物研发来说，罕见病为科研人员提供了特别的机会。葛兰素史克为此专门成立了罕见病药物研发部门。在该领域，与产品研发相关的风险通常低于其他疾病领域，因为罕见病的定义非常清楚，而且临床试验规模往往较小，研究终点稳固。在大多数情况下，罕见病的分子靶标是已知的，医生更容易对患者作出治疗判断。

罕见病领域取得重大突破的典型案例是囊肿性纤维化。1993年，美国健赞公司推出的百慕时（Pulmozyme）大大改善了患者的生活质量，明显延长了患者的生存期，使现在囊肿性纤维化患者可存活至30多岁。

### 价格昂贵

近年来，获准上市的罕见病治疗药数量大幅度增长。如Shire公司的

亨特氏综合征治疗药艾杜硫酶（Elaprase）和健赞的庞贝氏症治疗Myozyme，被证明有助于患者对抗疾病，但它们的价格却极其昂贵Alexion公司的依库珠单抗（Soliris）年治疗费用高达40多万美元，是全球定价最贵的单一药物。美国仅有8000人患有这种疾病。去年，该药全球销售额达7.83亿美元，同比增长了45%。随着越来越多罕见病药物上市，学者对支付高价费用的可持续性提出质疑。与此同时，许多罕见病仍缺乏合适的治疗药物。

### 组建业务部门

虽然罕见病是大药厂希望介入的治疗领域，但它们深知，这一领域的专业知识不同于面向“大众市场”的制药业务。为此，大药厂要么对这一领域从事研发工作的专业公司实施收购（目标是让它们处于半自主经营状态），要么从头开始组建新的罕见病业务部门。

2010年6月，辉瑞组建罕见病业务部门。该部门将关注所有治疗领域里的治疗产品，并希望与患者权益团体紧密合作；辉瑞刚刚向FDA提交了一种用来治疗罕见神经退行性疾病的新产品上市申请。

（来源：医药经济报，4月6日）

[回到目录>>](#)



## 【国际视野】

### 四

1. 辉瑞将削减员工遣散费用以削减成本
2. 雅芳任命强生高管担任CEO
3. 印度欲120亿卢比助本国中小药企通过WHO-GMP认证

### 辉瑞将削减员工遣散费用以削减成本

北京时间4月6日早间消息，根据辉瑞制药有限公司(Pfizer)的一份内部备忘录，曾在三年内裁员26,000人的该公司将在5月14日之后削减员工遣散费。

辉瑞首席执行官伊恩-瑞德(Ian Read) 承诺将在2012年削减经营成本10亿美元。备忘录表示，美国工人的基本遣散费涵盖的时间将从12周降至8周，健康福利将从过去的一年降至8周，在公司工作时间长的员工将额外得到几周时间的报酬和医疗保险。

辉瑞在备忘录中还表示：“与同行以及其他全球领先企业相比，我们的福利继续具有竞争力，我们将继续分析所有的福利计划，以在当今充满挑战的营商环境中支持我们的长期竞争力和福利的可持续性。”辉瑞首席财务官弗兰克-德阿梅里奥(Frank D'Amelio)今年一月曾在采访中表示，总部设在纽约的辉瑞公司在收购惠氏后已裁员20%。在2011年，辉瑞削减了6.42亿美元，或5%的成本。根据备忘录，辉瑞雇员遣散费的其他部分，包括一个60天的通知和5000美元的再培训计划，都将不变。

(来源：腾讯财经，4月6日)

### 雅芳任命强生高管担任CEO

近日，雅芳公司任命强生公司前高管谢琳·麦考伊(Sherilyn S. McCoy)出任其新任首席执行官，希望麦考伊能够整合其无序扩展的国际业务同时抵御香水巨头科蒂10亿美元的收购。

麦考伊在强生工作30年，从一名科学家最终成为非常受尊重的企业高管，并在2月份之前被视为强生下任首席执行官的有力竞争者。麦考伊现年53岁，将在4月23日正式加盟雅芳。

她面临的首要任务包括：制定一项战略计划、处理对海外贿赂案进行的调查、抵御科蒂的收购以及处理糟糕的电脑系统升级所产生的后果。麦考伊在化妆品产品方面拥有一定的经验，曾经负责强生Neutrogena、Aveeno等护肤品的市场营销工作，对雅芳的直销模式缺乏经验。

(来源：网易财经，4月10日)

[回到目录>>](#)

### 印度欲120亿卢比助本国中小药企通过WHO-GMP认证

据悉，印度政府计划委员会正考虑一项总金额为120亿卢比的政策支持建议，通过贴息援助计划，帮助中小制药企业达到世界卫生组织药品生产质量管理规范（WHO-GMP），使其具备面对全球化竞争的能力，由此推动全国制药工业出口水平。

计划委员会指导小组已同意医药管理局（DoP）的一份详细提案。建议将寻求支持至少1200家中小制药企业在2017年达到世卫组织GMP，从而实现质量管理体系全面升级。

在第十一次医药中小企业GMP提升计划的设想中，援助内容曾不包括世卫组织GMP达标项目，但在与日俱增的竞争压力和全球化生产环境的影响下，为推动中小制药企业可持续发展，满足符合更高国际化质量管理标准的需求日益迫切。

该项计划对小型工业企业装备系列改造升级提供了必需的财政支持。然而，在“信贷挂钩资本补贴计划”（CLCSS）实施方案中，总体可行项目可能会出现很多困难，仅对小型工业企业的技术升级支持，预计要符合世卫组织GMP，每家制药企业需要3000万卢比的投入。

因此，根据“信贷挂钩资本补贴计划”中建议对每家小型制药企业的支持最长达3000万卢比的方案规划，提案建议资金补贴由目前的25万卢比提高到1000万卢比。同时，建议银行提供5%的优惠贷款利率支持促进质量体系升级。类似的援助也支持尚未达到世卫组织GMP的中型制药企业，以此期望推动中小药企尽快达到国际质量管理水平，从而增强市场核心竞争力。

总体而言，若每家药企按照1000万卢比的比例提供支持，则到2017年1200家药企共需要财政援助补贴120亿卢比。

（来源：印度制药信息，4月8日）

[回到目录>>](#)



## 【调研与数据】

1. 强生因不当营销被罚12亿美元
2. 百时美施贵宝35亿美元收购Amylin被拒
3. 安进公司3.15亿美元现金收购KAI制药
4. 康芝药业2011年净利润暴跌98%

### 强生因不当营销被罚12亿美元

美国阿肯色州的一位法院法官裁定强生公司因不当营销而支付12亿美元的罚金。因为，法官认定，强生公司在对其抗精神病药Risperdal的市场营销中违反了该地方的消费者保护法。

据了解，阿肯色州法院裁定的这一罚金规模创出了近期一系列地方对该公司不当营销Risperdal指控的最高处罚规模。

一个陪审团在对强生的案件进行审视后发现，该公司隐瞒或弱化了这种药物的风险。在过去数年里，美国司法部一直在调查强生公司非法推销抗精神病药Risperdal事件，强生被指推销该药用于治疗未经批准的适应症。有媒体曾报道，早在2个月前，强生公司旗下的杨森制药宣布，已经与得克萨斯州达成和解协议，将支付1.58亿美元和解针对其精神病药物Risperdal的指控。

（来源：腾讯财经，4月12日）

### 百时美施贵宝35亿美元收购Amylin被拒

到2014年底，施贵宝最畅销的抗凝剂波立维（Plavix）将专利到期。而Amylin公司是一个十分有吸引力的潜在收购对象。期权交易商表示，如果百时美施贵宝（下称施贵宝）想成功并购糖尿病药物制造商Amylin公司，就要较现在的报价多支付26%的并购金额。

3月28日，Amylin公司拒绝施贵宝总计35亿美元、合每股22美元的收购报价后，当日股价狂涨54%，至23.77美元，这是自10年以来的最大单日涨幅。施贵宝在上个月提出报价，被拒绝后，迄今还未再次接触Amylin公司，而该公司正与另外几家制药公司洽谈在美国以外的合作事。业内认为，Amylin公司是一个十分具有吸引力的潜在收购对象，因为该公司拥有3种糖尿病治疗药；在1月，该公司研发的降糖药Bydureon获监管部门批准；预计公司研发的降糖药Byetta和Bydureon未来销售额将达到15亿美元。

有分析师表示，“不明白为什么Amylin公司会拒绝施贵宝的并购报价”；该公司正面临越来越激烈的竞争，同时也有债务负担，这些不利因素都将阻止其他潜在买家靠近。Amylin公司背负的净债务为14亿美元，在市场价值超过10亿美元的生物技术公司中，该公司的债务超过90%的公司。

（来源：医药经济报，4月13日）

[回到目录>>](#)

### 安进公司3.15亿美元现金收购KAI制药

2012年4月10日，安进（Amgen）公司已同意以3.15亿美元现金收购私人控股的KAI制药公司，获得了一种治疗慢性肾脏病（chronic kidney disease, CKD）的实验性药物KAI-4169的相关权利。

同时，安进公司将提供一笔贷款来结束KAI-4169的III期临床测试，该III期临床正在研究该药对继发性甲状旁腺功能亢进（secondary hyperparathyroidism, SHPT）的治疗作用。SHPT是慢性肾脏病矿物质和骨代谢紊乱（chronic kidney disease mineral and bone disorder, CKD-MBD）的组成部分，这是一种在接受透析的CKD患者中常见的并发症，能够导致严重的后果。

该笔交易将使安进公司获得KAI-4169在日本以外国家和地区的权利。安进公司，全球最大的独立型（stand-alone）生物技术公司，随着其老药销售增长的放缓，近年来一直在开展收购活动，以加强其研发流水线。此次交易，已得到KAI股东及双方董事会的批准，同时也得到了监管部门的批准。交易完成后，KAI公司将成为安进公司的全资子公司。

（来源：生物谷，4月11日）

### 康芝药业2011年净利润暴跌98%

4月10日，海南康芝药业股份有限公司(下称“康芝药业”)发布2011年年报显示，归属上市公司股东净利润281万元，同比下降98%。而营业总收入约3.07亿元，同比微降2.45%。

去年，因受到国家药监局《关于加强尼美舒利口服制剂使用管理的通知》的影响，康芝药业主营产品瑞芝清(通用化学名为“尼美舒利颗粒”)在儿童药领域的销售受到巨大利空。数据显示，公司儿童用尼美舒利颗粒销售收入为6169万元，同比大幅下降72.23%。

但是，由于其商业公司的特性，康芝药业转而加大成人药的销售力度，去年在该板块取得1.25亿元收入，同比大增457.53%。但是由于该板块销售毛利率远远低于儿童药，仅15.33%，而后者平均毛利率高达55.79%，康芝药业没能挽回去年的利润颓势。

值得注意的是，在康芝药业去年总收入降幅并不大，但在期间费用方面大力投入是影响其利润的重大因素。年报显示，2011年该公司销售费用与管理费用分别同比大增134.82%、88.62%。公司称，这源自对OTC产品度来林、金立爽等新品的广告费用投入大幅增加。此外，去年康芝药业共获约13项政府补助款，总计866万元，若除去该部分收益，康芝药业主营业务净利润则是负增长的。

（来源：第一财经日报，4月11日） [回到目录>>](#)



## 【双周声音】

### 六

1. 发改委：5月1日起调整53种消化系统类药品最高零售限价
2. SFDA：关注雷公藤制剂用药安全

### 发改委：5月1日起调整53种消化系统类药品最高零售限价

国家发展改革委3月30日发出通知，决定从5月1日起调整部分消化系统类药品最高零售限价。

此次药品价格调整共涉及53个品种，300多个剂型规格，平均降幅17%，其中高价药品平均降幅22%，预计每年可减轻群众负担30多亿元。

国家发展改革委有关负责人指出，深化医药卫生体制改革以来，各级价格主管部门按照医改工作要求，积极推进药品价格改革，价格秩序逐步好转，价格行为逐渐规范。随着医改的深入，一些体制性、结构性等深层次矛盾开始显现，社会各界对药品价格问题更加关注，也对药品价格工作提出了新要求和新期望。国家发展改革委将加大改革力度，研究适应医改新形势要求的药品价格管理制度，进一步完善价格形成机制。当前，将从六个方面加强和改进相关工作：

一是加强成本和出厂价格调查与监测工作，为合理确定最高限价水平奠定基础。二是改进药品定价方法，对部分药品探索采用药物经济性评价和国际价格比较方式定价，对部分药品探索试行统一定价。三是进一步加大对高价药品降价力度，特别是降低外资原研

制药品价格。四是配合药品生产流通领域改革，着力规范药品流通环节价格行为，促进药品流通企业的整合和优化，鼓励发展现代物流产业。五是建立药品价格动态调整机制，根据药品生产成本和市场价格变化等因素，适时调整药品价格。六是研究实施鼓励药品研发创新的价格政策。对已达到国际水平的仿制药，在价格政策上给予支持。

国家发展改革委有关负责人指出，目前我国正在全面实施新版GMP改造和国家药品标准提高行动计划，各地要充分考虑药品生产企业实施新版GMP改造和提升质量标准的成本变化情况，在调整药品价格时，适当把握价格调整力度。对多家生产的仿制药品要参考质量标准先进企业的成本和市场价格调整最高限价。

（来源：发改委，4月3日）

[回到目录>>](#)

### SFDA：关注雷公藤制剂用药安全

据国家食品药品监督管理局网站消息，国家食药监局今日在其官网发出通报称，雷公藤制剂有效成分同时又是毒性成分且治疗窗较窄，连续服用可出现肝、肾、血液系统和生殖系统等损害。

国家食品药品监督管理局提醒患者在服用该类药物时要注意用药安全。对此，国家食药监局提出了以下建议：

1. 必须在医师的指导下使用，用药初期从最小剂量开始。严格控制用药剂量和疗程，一般连续用药不宜超过三个月。用药期间应定期随诊并注意检查血、尿常规，加强心电图和肝肾功能监测。
2. 儿童、育龄期有孕育要求者、孕妇和哺乳期妇女应禁用；心、肝、肾功能不全者禁用；严重贫血、白细胞和血小板降低者禁用；胃、十二指肠溃疡活动期及严重心律失常者禁用。
3. 建议药品生产企业修改完善药品说明书相关内容，加强药品上市后不良反应监测并积极开展质量和工艺方面的研究，同时做好雷公藤制剂安全用药宣传和培训，指导临床合理用药，保障公众用药安全。

据了解，雷公藤是常用中药，具有祛风除湿，活血通络，消肿止痛的功效，临床用于类风湿性关节炎等免疫系统疾病。雷公藤制剂作为免疫抑制剂广泛用于类风湿性关节炎、肾病综合征等疾病的治疗。已上市的雷公藤制剂包括：雷公藤多苷片、雷公藤片、雷公藤双层片和雷公藤总萜片等。

同时，国家食药监局公布了2004年1月至2011年9月，国家药品不良反应监测中心病例报告数据库中有关雷公藤制剂病例报告情况：涉及雷公藤多苷片的病例报告633例，其中严重者53例，主要表现为药物性肝炎、肾功能不全、粒细胞减少、白细胞减少、血小板减少、闭经、精子数量减少、心律失常等。涉及雷公藤片病例报告201例，其中严重者19例，主要表现为药物性肝炎、肝肾功能异常、肾功能衰竭、胃出血、白细胞减少、血小板减少、闭经等；涉及雷公藤双层片病例报告5例，其中严重者1例，表现为骨髓抑制。其他含雷公藤中成药制剂，可能由于上市时间短、销售量及使用量较少等因素，目前虽尚未收到不良反应病例报告，但由于其成分相似，其安全性问题也应重视。

（来源：搜狐，4月5日）

[回到目录>>](#)

## 关于我们

北京华经纵横咨询有限公司的前身是“北京华经纵横经济信息研究中心”，是2003年依托国务院发展研究中心“中国经济报告课题组”成立，以国务院发展研究中心、中国竞争情报学会、中国人民大学商学院的专家教授为智囊的国内著名经济信息研究机构。

目前华经纵横业务范围主要覆盖细分行业研究、市场专项调查、项目投融资咨询等领域，我们已经发展成为一家多层次、多维度的综合性信息咨询机构。

凭借密切的政府部门支持及科研院所合作，华经纵横已经构建了包括政府部门、行业协会、专业调查公司、企业内部人脉、自有调查网络等在内的多渠道、多层面的数据来源；建立了涵盖国内外上百个行业的千万级的数据库；形成了数十种独创的专业分析模型和研究方法。

作为国内权威市场研究机构，我们的成果得到了政府决策机构、企业界和投资界的高度评价，视为反映中国产业发展动向的最具权威性的成果之一。国务院发展研究中心中国经济报告课题组、中国国际工程咨询公司、北京大学经济学院、中国竞争情报学会、中国城市规划设计研究院、中国社会科学院工业经济研究所、国家发改委宏观经济研究院等国内知名研究机构对公司的发展给予了大力支持。

## 相关部分成果推介

### 1. 生物医药项目可行性研究报告（甲级资质）

<http://www.chinacir.com.cn/xmkybg/cbbbebjejd.shtml>

### 2. 2011年生物医药细分行业研究报告

<http://www.chinacir.com.cn/hvyjbg/cbbbebjejd.shtml>

### 3. 2011-2013年医药酶项目投资前期市场深度调研及投资前景预测报告（专家特别版）

<http://www.chinacir.com.cn/tzfxbg/cbbhbcdech.shtml>

### 4. 2011年医药原料药投资分析及市场前景预测报告

<http://www.chinacir.com.cn/rdycbg/cbbcbfkgg.shtml>

### 5. 2011年医药器械市场价格预测及影响因素深度分析报告

<http://www.chinacir.com.cn/ighqbg/ebhbbhsh.shtml>



首创北环国际中心