



2010年8月7日,"现代中药国际化产学研联盟启动暨复方丹参滴丸FDA II 期临床试验结果报告会"在北京钓鱼台国宾馆隆重开幕,本届大会由天津市人民政府、国家卫生部主办,国家相关部委及天津市相关部门负责人,中国科学院和工程院部分院士、各省市医药卫生部门负责人、中医药业专家、"联盟"成员单位负责人以及新闻媒体记者等400余人与会。

会议宣布:"复方丹参滴丸成为我国第一例圆满完成美国食品与药品监督管理局(FDA)‖期临床试验确证其安全、有效,并即将进入FDA‖期临床试验的中成药";会议同时宣布:"现代中药国际化产学研联盟正式启动"。

# 复方丹参滴丸勇闯美国FDA临床试验

现代中药复方丹参滴丸于1997年 获得美国食品与药品监督管理局 (HDA) ND 临 床试验批件,之后,通过在国内进行 大量的深入基础研究,于2007年启动 FDAⅡ期临床试验,临床试验在美国 纽约、佛罗里达、德克萨斯和加利福 尼亚等分布于美国东南西北中地区的 15个临床中心,完全按照国际公认的 GCP临床试验标准严格进行。全部研 究在2010年初顺利结束。结果显示, 对国际公认的治疗心绞痛的黄金疗效 指标(即最大运动耐受时间)及其它 疗效指标,都一致地指向同一个方向 并且遵循几乎相同的量效规则,而 且在临床上及统计上均有显著意义。 更重要的是,临床试验中没有出现药物相关的不良反应,这在任何西药的 研究中几乎是不可能的, 充分证明复 方丹参滴丸优于化学药物,这对澄清 人们对中药的偏见有重要的现实意

天士力集团董事长闫希军介绍,历时三年的复方丹参滴丸Ⅱ期试验圆满完成,世界最严格的临床研究证明了其安全性及有效性。FDA表示,复方丹参滴丸Ⅱ期临床试验结果很好,同意开展Ⅲ期临床研究。

未来,天士力将在2年内,在全球建立50至70个临床试验中心,完成FDAⅢ期临床试验。预计3年后,复方丹参滴丸将以药品身份在美国及全球上市。

"复方丹参滴丸成功进入FDAII 期临床试验,标志着中药国际化迈出了 关键和有力的一步。"中国工程院院 士、"重大新药创制"科技重大专项副 总师张伯礼认为。复方丹参滴丸作为中 药产品的代表,十几年来在现代化、国 际化过程中几经周折的实践,证明方面 际化过程中几经周折的实践,证明方面 等各个方面取 得了长足进步,这些综合成就得到了 取 现

目前国际上并没有通行的关于中药的标准和规则,抢占中药世界标准竞争的制高点是中医药国家战略的一件大事。 闫希军认为,为了实现中药国际化,天士力用科学方法主动去与西方发达国东发达规接轨,共同研究一套适应中医药运中医药和评审的标准,建立起有效方法学和标准化体系,是在探索一条中药国际和标准化体系,是在探索一条中药国际和标准的路径,这种意义远远超过了一个产品的成败得失。通过复方丹参滴丸FDA临床试验过程,增进了与FDA的交流、国际人种,建立了一条通路,搭建了一个的样,建立了一条通路,搭建了一个的人,使复方丹参滴丸FDA临床试验的有益积累转化成为重要资源。

## 现代中药国际化产学研联盟舰队启航

在当前医药竞争不断加剧、新技术、新标准不断出现的背景下,少数几家企业、少数品种、游兵散勇式作战模式,难以实现中药产业整体走向国际化的历史使命。目前,政府通过"重大新药创制"科技重大专项等方式加大了对中药国际化的政策引导和资金支持。值得关注的是,作为国家科技重大专项国际化产学研联盟正式启动。

"现代中药国际化产学研联盟",是由天士力牵头实施的"'重大新药创制'科技重大专项"—"现代中药国际化产学研联盟建设"项目。该"联盟"由天士力与北京大学、天津大学、北京

中医药大学、天津中医药大学以及扬子 江药业、修正药业等17家校企共同组 建,是一个政府推动、企业为主、院所 支持。市场化运作的实体。

### 中医药瑰宝的国际化之殇

中医药是中华民族传承五千年的奇丽瑰宝,中药产业一直以来也都是我国中华民族传承五千年的新闻境统优势产业。但不容忽视很不能国中药产业的技术标准体系还很不健全,中药出口额竟不足国际,"这成为一体化方。随着全球经济一体化方药"的进口甚至对国内中成药市场,为设成至分的冲击,更令人尴尬的是,我品身份的冲击,更令人尴尬的是,我品身份时间到欧美等主流医药市场,中医药国际化迫切期待绝地突围。

#### 国家政策大力支持中医药跨越发展终现曙光

寄托了新中国几代领导人的热切 我国政府历来对中医药产业的发 展非常重视,即便是中医药发展遭遇非 议、更有人提出全面否定中医药的情况 我国发展中医药产业的信心和决心 也丝毫没有动摇。国务院在连续多年的 政府工作报告中都提出要大力发展中医 药事业。近年来国家更是连续出台了 《中药现代化发展纲要》、 《国家中长 期科学和技术发展规划纲要》 《中医 药创新发展规划纲要》 《关于切实加 强民族医药事业发展的指导意见》、医 药卫生体制改革等一系列重大政策, 其 中对中医药标准化、现代化、国际化提 出了颇具前瞻性的政策指导与保障,中 医药产业的跨越发展终于迎来了希望的 曙光。

# 天士力敢担中药现代化重任

时代呼唤弄潮儿,现代中药领军企业天士力集团敢于承担推动中药现代化、国际化的历史责任,成立16年来,从1400万起步发展至今资产总额达94亿元。天士力以创新研发现代中药奠基立业,从现代中药的研发和生产开始,带动形成了一条集药物研发、药材种植、有效中药组分分离、制剂生产和市场营销各环节的现代中药产业链,建设了国内领先的现代中药数字化制造平台、数字化提取中心以及中国最大的中药冻干粉针剂生产基地。

天士力拳头产品复方丹参滴丸已连续9年销售额超过10亿元,2009年销售额超过10亿元,2009年销售额14.6亿元,已然成为国内单品销量最高的中成药品种。

## 以严谨著称的FDA新药品审批

通过美国食品与药品监督管理局(以下简称FDA)审批并由此进军西方主流医药市场一直是中国医药企业的梦想,但药品通过FDA上市批准是个极其严格的过程,一个新药从基础研究到获得FDA授予临床研究批件(IND)约需5年,从I期临床到Ⅲ期临床实验结束约需7年,FDA审批约需12个月,整个研发过程通常花费高达数亿美元。纵观全球,每年能够通过美国FDA上市批准的新药不超过20个。

