



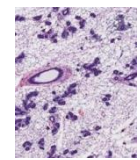
生物医药进展

STM: 科学家开发出能有效治疗多种癌症的新型组合性疗法。

德克萨斯大学 MD 安德森癌症研究中心的研究人员通过研究开发出了一种新型疗法, 这种疗法能够有效治疗因 RAS 基因突变诱发的疗法耐药性癌症, RAS 基因突变在很多癌症中都存在, 研究者表示, 这项临床前研究结合了能够将靶向作用 PARP 及 MEK (丝裂原活化蛋白激酶) 的抑制剂疗法。



干细胞所需的特殊蛋白质竟能成为靶向杀灭乳腺癌细胞的新型靶点!



明尼苏达大学等机构的研究人员通过遗传性或化学性地抑制 BPTF 蛋白后, 干细胞就不能维持更新的状态以及具有特殊乳腺细胞的特性了, 随后其就会死亡, 这对于我们发现驱动乳腺癌细胞进展的机制非常关键, 抑制 BPTF 的药物或许会促进癌细胞分化使其最终死亡。

Science: 重磅! 科学家开发出寻找新型抗生素的新方法!

来自耶鲁大学的研究人员开发了一种新方法, 未来这种新方法有望帮助开发出新型的抗生素, 研究或能帮助突破此前研究中的障碍对抗生素截短侧耳素进行完全合成。



新药研发

B 型血友病新药进展! 诺和诺德长效凝血因子 IX 产品 Rebinyn 获美国 FDA 批准。



诺和诺德近日宣布, FDA 已批准长效凝血因子 IX 产品 Rebinyn 用于 B 型血友病儿科患者和成人患者的治疗, Rebinyn 是一种糖基聚乙二醇化的重组凝血因子 IX, 具有显著改善的药代动力学 (PK) 属性。

百健 Spinraza 获欧盟批准, 成欧洲首个脊髓性肌萎缩症 (SMA) 治疗药物!

药明康德合作伙伴 Lexicon Pharmaceuticals 公布了 3 期 inTandem1 研究中的积极数据, 此次新的重要发现包括 sotagliflozin 对 1 型糖尿病患者体重的效益, 以及针对 1 型糖尿病高血压患者的收缩压 (SBP) 改善, 此次研究达到了重要次要终点。

礼来单抗药物 CYRAMZA 再传喜讯, 尿路上皮癌三期试验达到主要终点!

礼来公司 (Eli Lilly) 近期宣布, 其重磅单抗药物 CYRAMZA (ramucirumab) 在名为 RANGE 的三期临床试验中达到主要终点, 无进展生存期 (Progression-Free Survival, PFS) 得到显著性改善, 进一步的疗效及安全性数据将于近期披露。



赛诺菲 / 再生元重磅药物 Sarilumab 获 FDA 批准上市。

欧盟批准 Opdivo 治疗膀胱癌成年患者。



行业动态

梯瓦慢性偏头痛预防药 Fremanezumab 获积极临床 3 期结果!

ViiV 向美国和欧盟提交全球首个二合一 HIV 维持疗法上市申请。

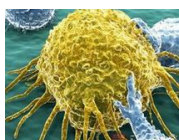
百时美施贵宝免疫治疗药物 nivolumab 获美国 FDA 优先审批资格。



杨森与 Protagonist Therapeutics 达成战略合作开发 IBD 药物。

数据公布, 诺华新一代 CAR-T 疗法 CTL119 取得优异疗效!

2017 年 5 家将有重大突破药物的制药公司。



2017 年 6 月 5 日 第六十三期

政策法规

总局办公厅关于印发国家食品药品监督管理总局药品医疗器械审评审批信息保密管理办法的通知。

总局办公厅公开征求胃肠道局部作用药物、电解质平衡用药仿制药质量和疗效一致性评...的意见。

最新行业会议

第十七届世界制药原料中国展

2017 年 6 月 20 日至 22 日, 上海

“中国光谷”国际生物健康产业博览会

2017 年 6 月 30 日至 7 月 2 日, 武汉

DRG 每期视角

DRG 带你看看 ASCO 年会之重点获取指南!

DRG 带你看看 ASCO 年会之重点发布数据预览!

基因治疗高昂成本与临床效果!

如何更好的评估临床试验?

个性化免疫治疗之寻找生物标志物!

资源推荐 DRG 流行病学数据库

- 覆盖 20 个详细治疗领域的 150 多种疾病;
- 患者水平数据捕获超过 2,300 个诊断和药物治疗的人群;
- 提供 10 至 20 年的预测和历史数据, 预测基于疾病风险因素, 提供出人口分布和增长以外的深度预测;
- 流行病学数据和患者人群预测被广泛认为是行业黄金标准;

关于我们

iGroup 中国全面的科技信息服务提供商, 产品学科领域覆盖广泛, 涵盖生物医药、科技工程、人文社科等诸领域, 如 ACS、Science、DRG、Annual Reviews、Thieme、BMJ、JAMA 等, 了解更多请登录 www.igroup.com.cn, 020-8327 4076。

获得更多研发资讯科技文献交流分享

