

使用说明书



药渡数据说明书

Pharmacodia Data Instructions

1. 平台简介

药渡基础信息平台是由我们的资深科研专家团队对药物研发的实验数据及相关资源进行细致地分析、深度的挖掘、全面的整合而开发的专业药物研发数据库，能够为医药研发企业、科学家以及相关专业人士提供准确、可靠、及时和深度的数据信息，以帮助用户在药品研发各阶段和投融资并购等过程中做出正确的决策，助力药物的研发创新。

本数据库全部功能的呈现，所需浏览器环境如下：

- 标准服务器 处理器：i5 以上 硬盘：40G 以上 内存：16GB 以上 网卡：1000Mb/s
- Safari：13.x 及其以上版本； Chrome：80x 及其以上版本；
- Firefox：75.x 及其以上版本； 360：12.x 及其以上版本（仅支持极速模式）；
- 其他浏览器暂不提供兼容支持。

药渡基础信息平台主要功能使用说明

1. 登录

输入网址 <https://data.pharmacodia.com>，点击[登录](#)：



拥有账号的用户在登录账号的时候有三种方式选择登录，

第一种是通过接受短信进行登录：



第二种是通过输入账号密码登录：



短信登录 密码登录 X

请输入邮箱或手机号

请输入密码 👁

[国际手机号登录](#)

保持登录 [修改密码](#)

登录

[没有帐号? 免费试用](#)

第三种是通过微信扫描二维码登录：



短信登录 密码登录 X

请输入邮箱或手机号

请输入密码 👁

[国际手机号登录](#)

保持登录 [修改密码](#)

登录

[没有帐号? 免费试用](#)

2. 免费试用

进入登陆界面后，点击右下角的免费试用按钮，



药渡数据
决策基于数据



请使用微信扫描二维码

短信登录 密码登录 X

+86

→

获取验证码

保持登录

登录

没有帐号? [免费注册](#)

进入基本信息填写界面，可通过填写个人及企业基本信息申请免费试用

欢迎试用药渡数据



* 手机号: +86

* 行为验证: →

* 手机验证码: 获取验证码

* 姓名:

* 公司:

* 部门:

* 职位:

申请试用

阅读并同意 [《药渡数据用户须知》](#) [《隐私声明》](#)

温馨提示:

1. 信息详实度优先审核
2. 我们会在**48小时内**与您联络
3. 加急方式

+ 加急方式


客服电话: 400-851-9921

3.综合搜索

在综合搜索框，可以搜索药物名称、靶点、适应症、公司等各种与药物相关的信息。



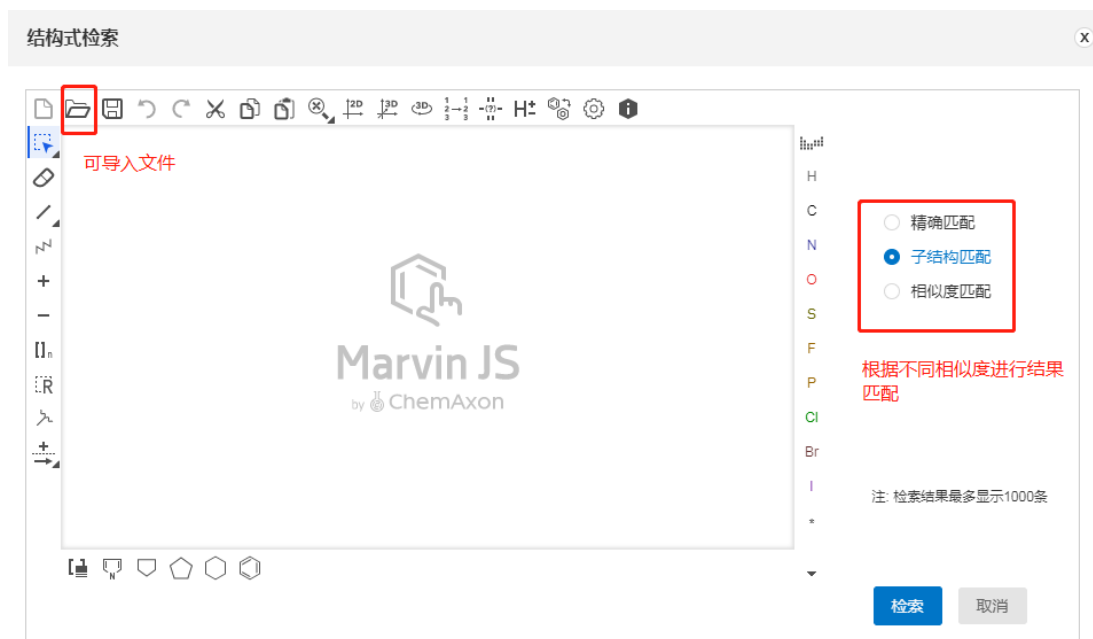
点击“搜索”按钮，可浏览各个板块的信息量，同时您可在各个板块进行二次筛选。

如点击“全球药物”，进入全球药物子库中（其他子库功能类似，在此不再做一一列举）：

4. 结构式检索

数据库支持根据化学结构进行信息检索，检索更加灵活方便：

点击结构式检索，在结构式框中可自行画出化学式结构也可导入 ChemDraw 文件，进行不同相似度的结果匹配检索：



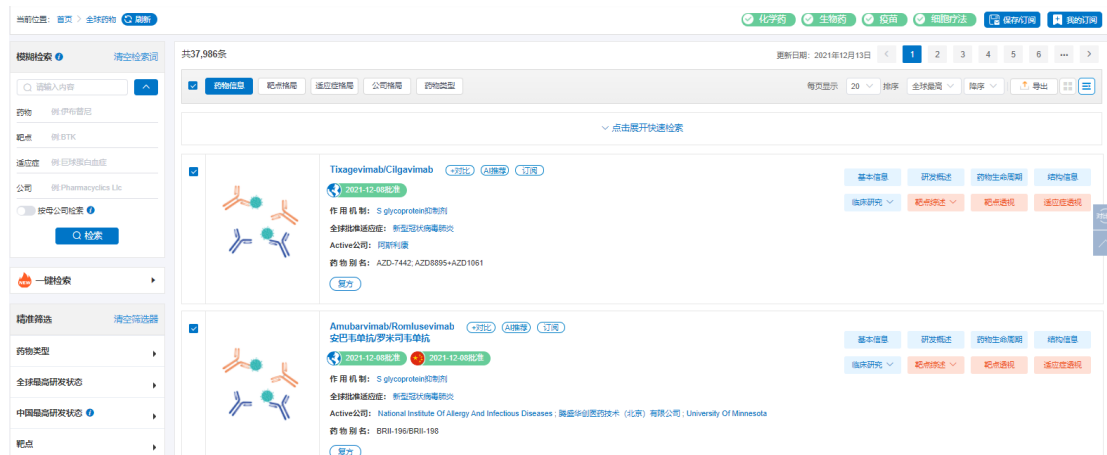
药渡基础信息平台各子库功能使用说明

1. 全球药物

1.1 品种

本子库收录了 40,000+ 条全球上市及临床在研化药、生物药、疫苗、细胞疗法、复方药的基本信息，包括药品批准信息、临床在研阶段、研发企业、靶点、适应症等，支持药物活性成分名称、商品名、研发阶段、临床状态、治疗领域等多维度筛选，并对化药和生物药、中国 1 类药物、复方药物进行了人工标定，同时与各子库进行了关联。更新频率：每日更新。

● 信息展示形式多样化，不同展示方式可进行自如切换



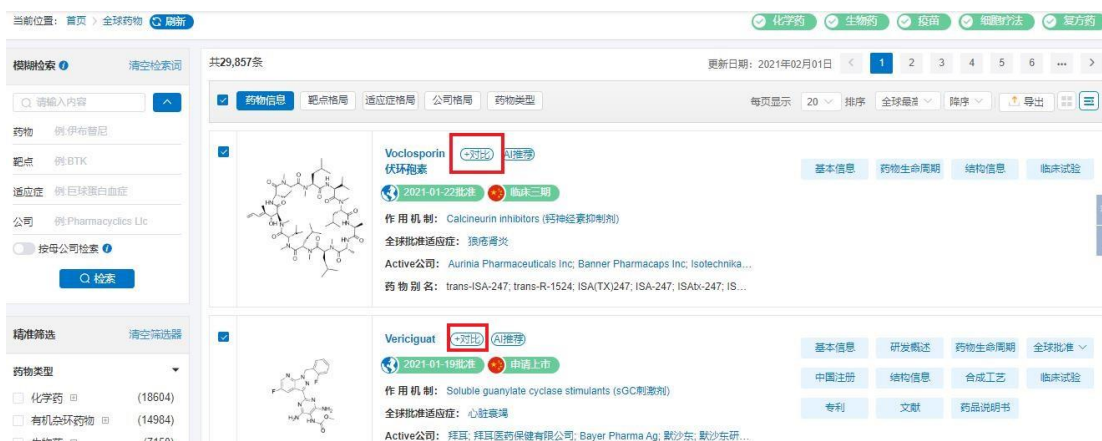
列表式展示:

药物名称	全球最高研发状态	中国最高研发状态	首批年份	原研公司	Active公司	治疗领域/适应症	全球批准适应症	中国
Tixagevimab/Cilgavimab	批准上市	无申报	2021	Vanderbilt University Medical Center	阿诺辉制药有限公司, 阿诺辉	新型冠状病毒肺炎	新型冠状病毒肺炎	
Amubarivimab/Romilusevimab 安巴韦单抗/罗米司韦单抗	批准上市	批准上市	2021	深圳市第三人民医院, 清华大学, 腾盛华创医药技术(北...	National Institute Of Allergy And Infectious Diseases (Niaid)...	新型冠状病毒肺炎	新型冠状病毒肺炎	新
Hepatitis B Vaccine...	批准上市	无申报	2021	Vbi Vaccines Inc;	Vbi Vaccines Inc;	乙型肝炎	乙型肝炎	
Bevacizumab biosimilar... 贝伐珠单抗生物类似药 (...)	批准上市	批准上市	2021	东耀药业有限公司	东耀药业有限公司	非小细胞肺癌, 结直肠癌	非小细胞肺癌, 结直肠癌	非小
Bevacizumab biosimilar... 贝伐珠单抗生物类似药 (...)	批准上市	批准上市	2021	上海复宏汉霖生物技术股份有限公司	上海复宏汉霖生物制药有限公司, 上海复宏汉霖生物技术...	非小细胞肺癌, 结直肠癌, 肝癌	非小细胞肺癌, 结直肠癌	非小

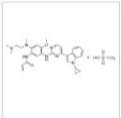
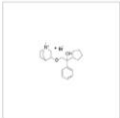
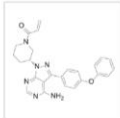

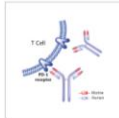
● 新增订阅功能，实时查看关注药物近况



● 独特的药物对比功能，关键信息一目了然



最多可添加 6 个药物进行 20 个维度的关键信息对比分析，可对药物进行左右顺序的调整、更换及进行删除操作。目标药物对比的方面有药物名称（包含药物结构）、最高研发状态、临床状态、靶点、作用机制、适应症、研发公司、首批年份、首批地区、是否中国 I 类、中国专利最早预估失效日以及全球销量：

全球新药 > 药物对比		如何使用对比				
药物名称	 Almonetinib Mesilate(甲磺酸阿美替尼)	 Bencycloquidium Bromide(苯环喹溴铵)	 Ibrutinib(伊布替尼)	 Adalimumab biosimilar (Hisun Pharma) (阿达木单抗 (海正药业))	 Camrelizumab(卡瑞利珠单抗)	
分子量	621.75	410.39	440.50			
化学名称	2-Propenamide, N-[5-[4-(1-cyclopropyl-1H-indol-3-yl)-2-pyrimidinylamino]-2-[2-(dimethylamino)ethyl]methylamino]-4-methoxyphenyl-, methanesulfonate(1:1)	1-Azoniabicyclo[2.2.2]octane, 3-[2-cyclopropyl-1,2-hydroxy-2-phenylethoxy]-1-methyl-, bromide (1:1)	1-[(3R)-3-[4-amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-1-yl]-1-piperidinyl]-2-propen-1-one			
CAS号	2134096-06-1	860804-18-8	936563-96-1		1798286-48-2	
全球最高研发状态	上市	上市	上市	上市	上市	
药物类型	小分子药物	小分子药物	小分子药物	全人源单克隆抗体, 生物类似药	人源化单克隆抗体	
靶点	EGFR	CHRM1, CHRM3	BTk	TNF α	PD-1	
作用机制	Epidermal growth factor receptor erbB1 antagonists(EGFR拮抗剂), EGFR-T790M inhibitors(EGFR-T790M抑制剂),	Muscarinic acetylcholine receptor M1 antagonists(CHRM1拮抗剂), Muscarinic acetylcholine receptor M3 antagonists(CHRM3拮抗剂),	Tyrosine-protein kinase BTK inhibitors(BTK抑制剂),	Tumor necrosis factor α inhibitors(TNF α 抑制剂),	Antibody-dependent cell-mediated cytotoxicity (ADCC) effects(抗体依赖性细胞毒作用), T lymphocytes stimulants(T淋巴细胞刺激剂), Programmed cell death protein 1...	
批准适应症	非小细胞肺癌, 未知,	过敏性鼻炎	移植后造血干细胞植入综合征, 慢性淋巴细胞白血病, 未知, 边缘带B细胞淋巴瘤, 套细胞淋巴瘤,	强直性脊柱炎, 类风湿关节炎,	肺癌, 未知, 霍奇金淋巴瘤, 肝癌, 食管癌,	
在研适应症		肺癌, 慢性阻塞性肺疾病, 常年性变应性鼻炎,	白血病, 头颈癌, 浆细胞瘤, 多发性骨髓瘤, 肺癌, 肝功能衰竭, ...		癌, 肉瘤, 呼吸道肿瘤, 支气管肿瘤, 食管癌, 食管疾病, 支气管癌, ...	
在研公司	Hansoh Pharma(江苏豪森医药), Jiangsu Hengrui Medicine Co Ltd(江苏恒瑞医药股份有限公司),	Beijing Jiashi Lianbo Medicine Technology Co Ltd(北京嘉善联博医药科技有限公司), Beijing Jiashitang Biological Medicine Co Ltd(北京谷神药有限责任公司), Beijing Sciecurer Pharmaceutical Co.,	Abbvie Inc, Acerta Pharma Bv, Adc Therapeutics Sa, Amgen(安进), Andersonbreon Inc, Aptevu Therapeutics Inc, ...	Hisun Biological Pharmaceutical Co Ltd(海正生物制药有限公司),	Atridia Pty Ltd, Jiangsu Hengrui Medicine Co Ltd(江苏恒瑞医药股份有限公司), Shanghai Hengrui Pharmaceutical Co Ltd(上海恒瑞医药有限公司), Suzhou Suncadia Biopharmaceuticals	
首推年份	2020	2020	2013	2019	2019	
首推地区	中国	中国	美国	中国	中国	
中国一类	中国化药一类	中国化药一类			中国生物药一类	
中国专利最早失效日期						
全球销量 (百万美元)	2019	2019	2019 8,085.00	2019	2019	
	2018		2018 6,205.00	2018	2018	
	2017	2017	2017 4,466.00	2017	2017	

- 药物相关的信息进行一站式汇总展示，避免不断穿插跳库的间断式检索，并支持报告导出。

ibrutinib(伊布替尼)

AI推荐 对比 导出报告

基本信息	药物名称	ibrutinib (伊布替尼)
研发概述	药物别名	PCI-32765; CRA-032765; JNJ-54179060; PCI-32765-00; Imbruvica; 亿珂; ibrutinibum; Imuburubika; 艾卢替尼; 依鲁替尼; 伊鲁替尼; 依布鲁替尼; イブルチニブ
药物生命周期	药物类型	小分子药物
全球批准	靶点	BTK
中国注册	作用机制	BTK抑制剂
结构信息	原研公司	Pharmacylics LLC
合成工艺	Active公司	艾伯维; Adc Therapeutics Sa; Andersonbrecon Inc; Aprea Therapeutics; Aptevo Therapeutics; Ascentage Pharma Group Inc; 查看更多 >>
全球销量	专利	阿斯利康制药有限公司; 勃林格殷格翰; Innate Pharma; Invectys;
临床前数据	文献	
临床试验		
临床试验结果		

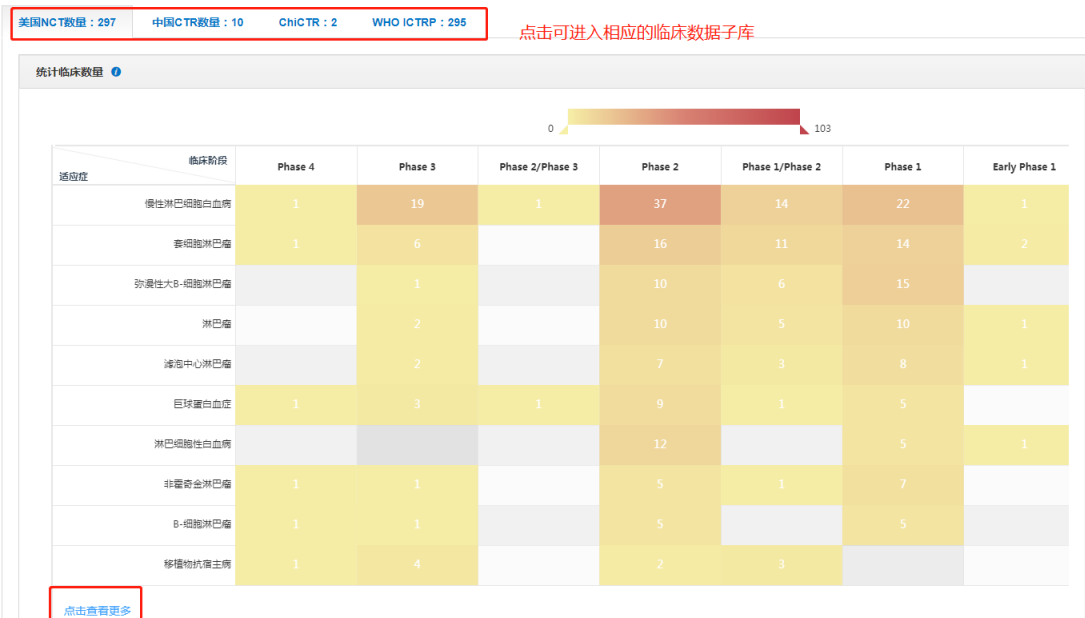
● 多个维度的信息统计分析，使药物研发信息更加全面与清晰

对原研药物的全球研发状态的详细整理，研发状态列表展示不同企业对该药物在研适应症的研究详情信息。



时间	适应症	研发状态	公司	国家/地区	源
2021-01-01	Lymphoma, Non-Hodgkin(非霍奇金淋巴瘤)	Phase 2 Clinical	Aprea Therapeutics	美国	NCT04419389
2021-01-01	Lymphoma, Mantle-Cell(套细胞淋巴瘤)	Phase 3 Clinical	Loxo Oncology Inc		NCT04662255
2020-06-06	Coronavirus Disease 2019 (COVID-19)(新型冠状病毒肺炎)	Phase 2 Clinical	艾伯维	美国	NCT04375397
2020-04-30	Waldenstrom Macroglobulinemia(巨球蛋白血症)	Phase 1 Clinical	X4 Pharmaceuticals	德国	NCT04274738
2020-04-30	Waldenstrom Macroglobulinemia(巨球蛋白血症)	Phase 1 Clinical	X4 Pharmaceuticals	希腊	NCT04274738
2018-12-01	Lymphoma, Large B-Cell, Diffuse(弥漫性大B-细胞淋巴瘤)	Phase 2 Clinical	Adc Therapeutics Sa	美国	NCT03684694

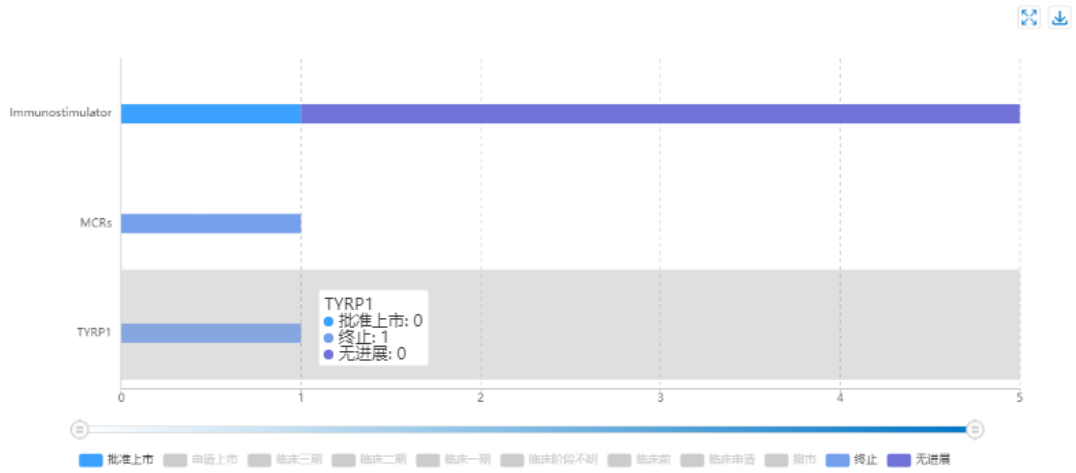
根据药物在研适应症所处的临床阶段进行数据的统计，以热力图表的形式清晰简洁的展示该药物适应症领域的竞争态势。



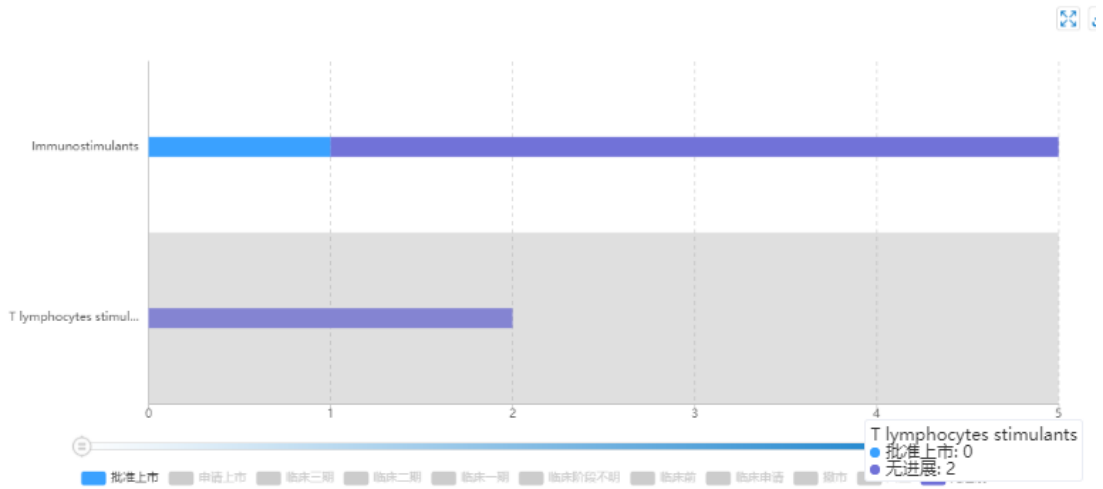
● **多元化的可视化竞争格局分析，对医药研发前沿信息了然于胸**

对靶点赛道、作用机制竞争格局、适应症领域格局、在研适应症格局、公司格局、全球最高研发状态格局和药物类型等多个维度信息进行可视化分析，对医药行业的研发信息精准掌握。

靶点 作用机制

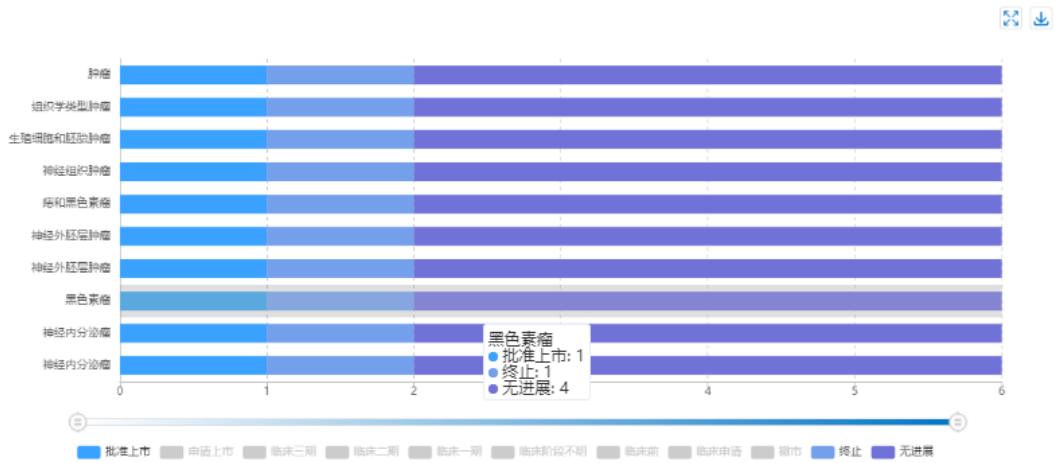


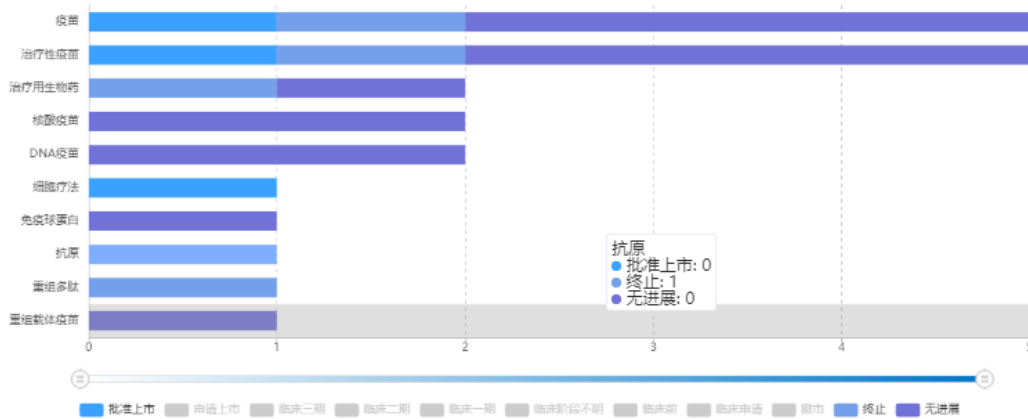
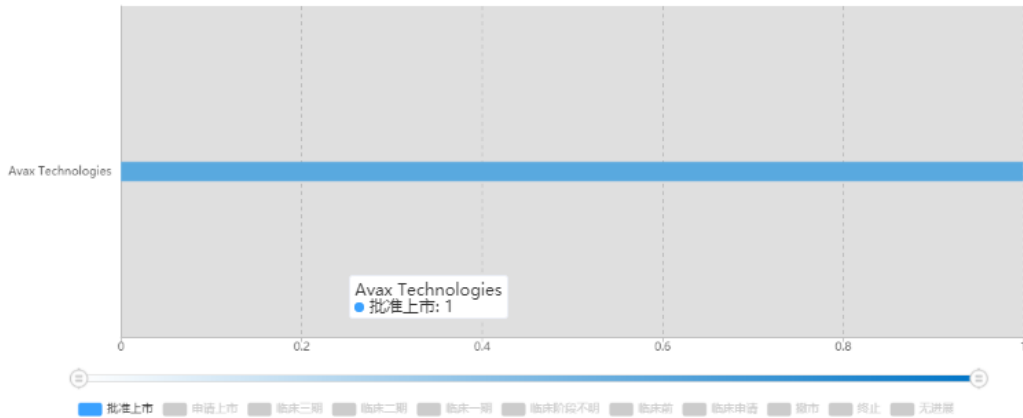
靶点 作用机制



治疗领域/适应症

Active适应症





1.2 透视

本子库建立了科学完善的靶点、适应症、药物类型层级关系，药品信息整合度极高，可快速浏览各个疾病领域的产品研发情况。更新频率：每日更新。

当前位置: 首页 > 数据透视 > 刷新

模糊检索 清空检索词

适应症 靶向蛋白血症

靶点 靶点 BTK

精准筛选 清空筛选器

适应症

- 肿瘤 (9856)
- 感染 (6644)
- 免疫紊乱 (5889)

显示全部

靶点

- Proteins (16508)

相关信息共26条

全球 中国 美国 欧洲 日本

导出

列维度: 适应症 靶点 药物类型 行维度: 研发状态 国家地区 统计: 按药物 按公司

● 透视路径 适应症

适应症	合计(Active)	批准上市	申请上市	临床三期	临床二期	临床一期	临床阶段不明	临床申请	临床前	上市	终止	无进展
	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)	(个)
肿瘤 <input type="checkbox"/> 透视	7920	649	51	529	1938	2479	81	75	2118	49	2140	2125
感染 <input type="checkbox"/> 透视	4425	1609	44	433	831	833	47	53	575	182	1442	1437
免疫紊乱 <input type="checkbox"/> 透视	3679	822	40	292	930	1024	34	23	514	71	1682	1303
呼吸道疾病 <input type="checkbox"/> 透视	3394	902	20	366	885	671	28	24	498	100	1109	989
消化系统疾病 <input type="checkbox"/> 透视	3328	694	17	280	929	855	35	14	504	62	1107	1182

1.3 交易

本子库收录了 3000+条全球药物交易信息，包括各交易事件和交易项目。支持交易时间、权益地区、交易状态等多重检索方式，检索内容包括交易类型、交易金额、转让次数、交易流向等，支持查看原文和导出功能。更新频率：每日更新。

当前位置: 首页 > 医药交易 > 刷新

模糊检索 清空检索词

请输入内容

项目名称 例 伊布替尼

靶点 例 BTK

适应症 例 弥漫性大B细胞淋巴瘤

主体方 例 Pharmalytics LLC

合作方 例 Pharmalytics LLC

搜索

精准筛选 清空筛选器

药物类型

- 化学药 (1523)
- 有机杂环药物 (1217)
- 生物药 (811)

显示全部

相关信息共3,408条

更新日期: 2022年02月14日

交易事件 交易项目

每页显示 20 排序 降序 交易时间 导出

点击展开快速检索

事件名称	交易时间	交易主体方	交易合作方	交易项目 (交易开始研发状态)	权益地区	交易
2022年2月, Obseva和Theramex就 Linzagolix达成合作	2022-02-10	Obseva	Theramex	Linzagolix (申请上市)		许可; 合作
2022年2月, CytoReason和Pfizer达成合作	2022-02-10	CytoReason	Pfizer			许可; 合作
2022年2月, AbbVie和Healis Therapeutics就botulinum toxin达成合作	2022-02-10	AbbVie	Healis Therapeutics	botulinum toxin (批准上市)		收购
2022年2月, Quoin和Er-Kim就 QRX003达成合作	2022-02-10	Quoin	Er-Kim	QRX003 (临床前)		许可; 合作
2022年2月, 博雅基因和星奕生物达成合作	2022-02-09	博雅基因	星奕生物			合作

2. 仿制药库

仿制药库按照品种、品规+企业、企业信息三个维度，整合了仿制药研发过程中需要的全过程信息资源，包括原料药获批情况、前三家过评厂家、中国仿制药竞争情况、国家药品集采、一致性评价受理号详情、原料药登记信息等具体内容，广泛适用于立项调研、制剂研究、分析研究、原料药研究、BE 研究、注册申报等工作场景。

当前位置: 首页 > 仿制药 > 刷新

模糊检索 清空检索词

请输入内容

名称 请输入有效成分或药品名称

靶点 请输入靶点名称

适应症 请输入适应症

企业 请输入企业名称

搜索

精准筛选 清空筛选器

申报进度

共2,688条

更新日期: 2021年10月15日

按品种(2688) 品规+企业(108330) 企业信息(6628)

每页显示 20 排序 原研药NMPA批准 降序

Apremilast Tablets 阿普司特片

原研药上市情况

2014-03-21 美国批准

2021-08-12 中国批准

已上市规格	10mg; 20mg; 30mg	仿制药研发情况	中国首家通过/视同通过一致性评价企业
靶点	PDE4	FDA仿制企业数: 敬请期待	企业名称: 暂无
适应症	白塞综合征 银屑病关节炎...	NMPA申报企业数: 已过评 (0) / 申报中 (6) / ...	过评日期: 暂无

3. 中药库

中药数据库数据分别以“品种”为主线，整合中药行业专业领域知识，涵盖中成药、中药院内制剂等板块。通过对数据的深度挖掘提取，高度的标准化整理，多维度的统计分析，直观的可视化展示，打通中药与化学药、是生物药之间的壁垒，使行业知识与先进的数据信息相结合，以提高研发效率为导向，为客户创造价值为目的，打造以数据驱动的中医药领域“互联网新入口”，为立项、评估、战略规划与决策等提供专业数据支撑和高效解决方案。

3.1 中药院内制剂

中药院内制剂数据库为现有的独家产品。包含在各个省市备案/批准的制剂品种近1万+条，涵盖制剂如功能主治、组成、工艺等的多维度信息。计划在数据库内与各医院建立联系，形成企业新药立项、同医院合作的快速信息渠道。更新频率：月更。

制剂名称	剂型(药液)	组成(药液)	备案地区	医院名称
加味益气聪明丸	丸剂	黄芪、炙黄芪、党参、炙甘草、炒白芍、茜根、盐黄柏、防风、陈皮、麸炒六神曲、茯苓、升麻、麦角子、...	北京	中国中医科学院眼科医院
圆翳内障丸	丸剂	制何首乌、枸杞子、熟地黄、盐杜仲、淫羊藿、麦冬、墨旱莲、黑芝麻、桑椹、女贞子、山药、麦芽、...	北京	中国中医科学院眼科医院
健脾益气合剂	合剂	炙黄芪、党参、麸炒白术、茯苓、陈	北京	首都医科大学附属北京中医医院

3.2 中成药

本子库包含近2万+条数据，涵盖在CDE、NMPA登记的全部品种并筛选出现行的标准及信息。具体包含现有中成药的基本信息、质量信息、说明书、注册批准信息、生产厂家、临床应用等全面内容，为现有的唯一一站式集成的中成药信息数据库。为项目立项、中药新药的研发、产品的二次开发、产品的生产、投资等提供全面信息。更新频率：需人工审核，暂定每日更新。



4. 批准/注册

4.1 全球

全球批准数据库涵盖了目前为止所有在美国食品药品监督管理局(FDA)、欧洲药品管理局(EMA)、欧洲药品监管机构联盟(HMA)、日本医药品医疗器械综合机构(PMDA)、英国(MHRA)、加拿大(HC-SC)及其他国家药品监管机构的药物上市批准信息、孤儿药认定及全球审评报告, 包括批准日期、活性成分、商品名、公司、注册审批号、剂型、给药途径、规格和化学类型等。更新频率: 每日更新。并与各官网保持同步更新。

4.1.1 【美国 FDA】

收录 FDA 批准的药品信息, 从注册申请号、品种和企业三个维度对药品进行分析, 并新增订阅功能, 可及时查看关注药物的批准进度等情况。更新频率: 日更。



4.1.2 【欧盟 EMA/HMA】

收录 EMA/HMA 批准的药品信息。更新频率：日更。

The screenshot shows the EMA/HMA database interface. The search results are for 'Geodon'. The table displays the following information:

注册申请号	SE/H/0232/004	批准上市	
活性成分 (药渡)	盐酸齐拉西酮 (Ziprasidone Hydrochloride)	活性成分	ziprasidone 80 mg
药物类型 (药渡)	有机杂环药物	靶点 (药渡)	5-HT2_DRD2
上市许可持有人 (药渡)	Pfizer AB Sweden	上市许可持有人	Pfizer AB Sweden
剂型 (药渡)	硬胶囊	剂型	Capsule, hard
ATC代码 (药渡)	N05AE04	ATC代码	N05AE04
参照成员国	瑞典(Sweden)	HMA申请类型	Level 1 [not specified]; Level 2 [not specified]; Level 3 [not specified]; Level...
相关上市成员国	no CMS entries available for this product		
更新日期	2020-08-19		

点击可查看药物的基本信息、产品审批文档、历史文档审批和更新以及安全警示四个方面的信息详情。对于审评文档又进行分类整理为首批的文档和更新后的文档信息两部分，准确把握药物关键信息。

4.1.3 【日本 PMDA】

收录日本批准的药品信息。更新频率：日更。

The screenshot shows the Japanese PMDA database interface. The search results are for various drugs. The table displays the following information:

注册审批号	通用名 (日文)	商品分类编号	制造商/经销商 (日文)	说明书	患者用药指南	药效分类	IF (综述文件)	适应症 (日文)
30200AMX00314000	ラベプラゾールナトリウム		製造販売元 / Meiji Seika ファルマ株式会社	下载		プロトンポンプ阻害剤		
30200AMX00020000	ドネペリド		製造販売元 / 株式会社富士薬品 販売 / 持田製薬株式会社	下载		選択的アセチルコリン受容体拮抗薬 高尿酸血症治療薬	下载	
30200AMX00021000	ドネペリド		製造販売元 / 株式会社富士薬品 販売 / 持田製薬株式会社	下载		選択的アセチルコリン受容体拮抗薬 高尿酸血症治療薬	下载	
30200AMX00022000	ドネペリド		製造販売元 / 株式会社富士薬品 販売 / 持田製薬株式会社	下载		選択的アセチルコリン受容体拮抗薬 高尿酸血症治療薬	下载	
30200AMX00030	シノプロストン		製造販売元 (輸入) / フェリグ・ファーマ株式会社	下载	下载	子宮頸管黏化剤 (プロスタグランジンE2 製剤)	下载	通常、妊娠37週以降の子宮頸管黏化不全における熟化の促進に用いられ...
30200AMX00027000	ウバダシチニブ水和物		製造販売元 / アッヴィ合同会社	下载	下载	ヤヌスキナーゼ (JAK) 阻害剤	下载	通常、既知治療で効果不十分な関節リウマチ (関節の構造的損傷の防止...

4.1.4 【全球审评报告】

收集了 FDA、EMA、HMA、CDE 审评结束后公布的审评报告，包括审评药物的药理、毒理、临床数据等药物相关信息，以及审评过程中药物审评机构

和申请方的通讯文件。更新频率：FDA(日更)、HMA(日更)、EMA(日更)、CDE(不定期更新)

模糊检索 清空检索词 共1,624条 更新日期: 2020年08月26日

按品种 文档列表 支持文件下载 每页显示 20 排序 活性成分(药渡) 降序

活性成分(药渡)	首批年份	药物类型	作用机制	治疗领域	剂型	公司
e-Aminocaproic Acid(ε-氨基己酸)	1964	小分子药物	Plasminogen activators inhibitors	病理状态、体征和症状	糖浆剂, 片剂;	Akorn Inc
rVSV-ZEBOV	2019	重组载体疫苗; 预防性疫苗; 减毒活疫苗;	Immunostimulants	感染	注射剂(溶液);	Merck S Bv
lepirudin (Celgene Europe)	1997	重组蛋白	Prothrombin inhibitors	心血管疾病, 血液和淋巴疾病;	注射剂(浓缩)	Celgene E
Zoster vaccine recombinant, adjuvanted (GlaxoSmithKline)(重...	2017	预防性疫苗	Immunostimulants	感染; 呼吸道疾病; 神经疾病...	注射剂(粉末);	Glaxosmit Biologicals
Zoster vaccine live (Merck Sharp & Dohme)	2006	减毒活疫苗; 预防性疫苗;	Immunostimulants	感染	注射剂(粉末); 注射剂(预充式);	Msd Vacci

支持模糊检索与精确检索

精准筛选 清空筛选器

活性成分(药渡) 首批年份 药物类型 作用机制

4.1.5 【英国批准】

收录英国 MHRA 批准的药品信息，支持首次授权日期、最新授权日期、剂型、给药途径等精确检索，提供具体产品信息下载。更新频率：月更。

当前位置: 首页 > 英国MHRA 刷新

模糊检索 清空检索词 共14,982条 更新日期: 2020年09月18日

每页显示 20 排序 首次授权日期 降序 自定义列 导出

上市授权号	产品名称	首次授权日期	最新授权日期	规格	剂型
PL49578/0003	Oxybutynin hydrochloride 5mg /5ml oral solution	2020-07-30	2020-07-30	Each 5ml of oral solution contains 5mg of Oxybutynin...	Oral solution.
PL17780/0962	Lacosamide Zentiva 200 mg film-coated tablets	2020-07-28	2020-07-28	Each film-coated tablet contains 200 mg lacosamide.	Film-coated tablet (tablet).
PL17780/0961	Lacosamide Zentiva 150 mg film-coated tablets	2020-07-28	2020-07-28	Each film-coated tablet contains 150 mg lacosamide.	Film-coated tablet (tablet).
PL17780/0960	Lacosamide Zentiva 100 mg film-coated tablets	2020-07-28	2020-07-28	Each film-coated tablet contains 100 mg lacosamide.	Film-coated tablet (tablet).
PL17780/0959	Lacosamide Zentiva 50 mg film-coated tablets	2020-07-28	2020-07-28	Each film-coated tablet contains 50 mg	Film-coated tablet (tablet).

产品名称 上市许可持有人 综合检索

精准筛选 清空筛选器

首次授权日期 最新授权日期

4.1.6 【加拿大批准】

收录加拿大 HC-SC 批准的药品信息，提供活性成分、原始上市日期、状态开始时间、分类时间、适应症、靶点等精确检索途径。更新频率：月更。

当前位置: 首页 > 加拿大HC-SC 刷新

模糊检索 清空检索词 共49,528条 更新日期: 2020年09月20日 1 2 3 4 5 6 ... >

药品名称

产品名称

公司

综合检索

精准筛选 清空筛选器

活性成分

药品识别号 DIN	产品名称 Product	活性成分 A.I. Name	活性成分 (药渡)	原始上市日期 Original Market Date	剂量 Strength
<input checked="" type="checkbox"/> 02491818	RAPID FORCE DISINFECTANT	SODIUM HYPOCHLORITE			2.15 % / WW
<input checked="" type="checkbox"/> 02425726	DROSPIRENONE AND ETHINYL ESTRADIOL TABLETS	ETHINYL ESTRADIOL; DROSPIRENONE;			3 MG
<input checked="" type="checkbox"/> 02462060	DROSPIRENONE AND ETHINYL ESTRADIOL TABLETS USP	ETHINYL ESTRADIOL; DROSPIRENONE;			3 MG
<input checked="" type="checkbox"/> 02415380	MYA	DROSPIRENONE; ETHINYL ESTRADIOL;		2014-05-20	3.00 MG
<input checked="" type="checkbox"/> 02407140	PINE-SOL MULTI- SURFACE CLEANER- DISINFECTANT	GLYCOLIC ACID		2013-11-12	1.75 % / WW

4.1.7 【孤儿药认定】

孤儿药认定是 FDA/EMA/日本颁发给符合孤儿药政策要求药物的一种资格认定，通过该认定后，药物在申报审批时即可享受孤儿药法案中的一系列政策优惠。本库收录了 8,000+ 条美国、欧盟、日本的孤儿药信息，支持药品名称、罕见病、认定状态/时间、市场区域、企业国家等多维度检索，并支持查看原文信息。更新频率：月更。

当前位置: 首页 > 孤儿药认定 刷新

模糊检索 清空检索词 共7,797条数据 最后更新日期: 2020年11月18日 1 2 3 4 5 6 ... >

药品名称

罕见病名

研发企业

综合检索

精准筛选 清空筛选器

药品名称 (药渡)

药品名称	药品名称 (药渡)	罕见病名	罕见病 (药渡)	认定状态	认定时间	市场区域	研发企业
<input checked="" type="checkbox"/>	Urinary-derived human chorionic gonadotropin and epidermal growth factor	Treatment of acute graft-versus-host disease	移植抗宿主病	Designated	2020-12-08	美国	University of I
<input checked="" type="checkbox"/>	Hepcidin mimetic peptide	Treatment of Polycythemia vera		Designated	2020-12-06	美国	Protagonist Therapeutics,
<input checked="" type="checkbox"/>	Ubinex	Treatment of hepatocellular carcinoma	肝癌	Designated	2020-12-06	美国	RNR BioMedi
<input checked="" type="checkbox"/>	Ulinastatin	Treatment of Kawasaki Disease		Designated	2020-12-06	美国	RNR BioMedi
<input checked="" type="checkbox"/>	Edaravone and (+)-Bornol	Treatment of Amyotrophic Lateral		Designated	2020-11-08	美国	Yantai Yenept Ltd

4.1.8 【中国罕见病目录】

收录中国罕见病目录和中国罕见病药物两部分内容，涵盖病因和流行病学、临床表现、诊断流程、治疗药物的医保目录状态等具体内容。更新频率：随官网同步更新。

当前位置: 首页 > 中国罕见病目录 [刷新](#)

中国罕见病目录 中国罕见病药物

模糊检索 [清空检索词](#) 共121条数据

每页显示: 20 排序: 罕见病 (中) 降序 导出

罕见病 (中)	罕见病 (英)	概述
<input checked="" type="checkbox"/> β-酮硫解酶缺乏症	Beta-ketothiolase Deficiency	β-酮硫解酶缺乏症 (b-ketothiolasedeficiency, BKD), 又称线粒体乙酰乙酰辅酶A硫解酶 (T2) 缺乏症 (mitochondrial acetoacetyl-CoA thiolase [3-oxothiolase] deficiency), 是罕见的常染色体隐性遗传病。由β-酮硫解酶缺乏导致异亮氨酸代谢障碍和肝外酮体分解减少引起, 临床以酮症、代...
<input checked="" type="checkbox"/> 自身免疫性胰岛素受体病	Autoimmune Insulin Receptor pathy (Type B insulin resistance)	自身免疫性胰岛素受体病 (autoimmune insulin receptoropathy, AIR), 又称B型胰岛素抵抗 (type B insulin resistance, TBIR)。是由于胰岛素受体自身抗体 (insulin receptor auto-antibodies, IRAs) 导致的一种罕见病。AIR好发于非洲裔美国女性, 主要临床表现为高血糖、黑棘皮症、自身免疫性...
<input checked="" type="checkbox"/> 自身免疫性脑炎	Autoimmune Encephalitis	自身免疫性脑炎 (autoimmune encephalitis, AE) 泛指一类由自身免疫机制介导的脑炎, 但一般特指抗神经抗体相关的脑炎, 例如抗NMDA受体脑炎等。AE合并相关肿瘤者, 称为副肿瘤性AE。急性播散性脑脊髓炎、Bickerstaff脑干脑炎等也属于广义的AE范畴。

4.2 中国

4.2.1 【中国批准】

收录 NMPA 批准的药品信息。更新频率：每小时更新。

当前位置: 首页 > 中国CDE [刷新](#)

共198,194条 更新日期: 2021年07月22日

注册信息 品种竞争信息 企业竞争信息 [信息总览](#) [查看总览概况](#)

每页显示: 20 排序: 承办日期 降序 导出

伸筋片 [中药](#) [补充申请](#) [标注分类标签](#) 承办日期: 2021-07-21

[直接行政审批](#)

受理号	CYZB2101333	订阅 新增订阅功能	产品类型 (药液)	中成药
申报类型 (药液)	申请补充		剂型 (药液)	片剂
参与企业	吉林华康药业股份有限公司; 威海人生药业有限公司		给药途径 (药液)	口服给药

门冬胰岛素50注射液 [治疗用生物制品](#) [进口再注册](#) 承办日期: 2021-07-21

受理号	JYSZ2100524	订阅	活性成分 (药液)	门冬胰岛素
申报类型 (药液)	申请再注册		活性成分类型 (药液)	有机杂环药物
参与企业	诺和诺德制药; 诺和诺德 (中国) 制药有限公司		产品类型 (药液)	治疗用生物制品
			剂型 (药液)	注射液
			给药途径 (药液)	注射给药

4.2.2 【中国注册】

本数据库收录了 CDE (国家食品药品监督管理局药品审评中心) 公布的全部受理号信息。提供受理号, 药品名称, 药品类型, 申请类型, 注册分类, 省份, 企业名称, 办理状态, 申请阶段, 审评结论, 直接行政审批, 临床默示许可, 重大专项, 优先审评, 特殊审批, 是否 289, 是否为一致性评价品种, 进入和离开新报时间, 进入补充和离开补充的时间等关键词检索; 并与 CDE 官网保持同步更新。

同时，本数据库以注册信息、品种竞争格局、企业竞争格局三个维度进行信息展示，全方位的掌握药物品种信息及竞争格局信息，并且以时光轴的形式形象生动的展示药品注册审批状态；新增订阅功能，可通过邮箱订阅查看品种最新申报进展。

The screenshot shows a web interface for drug registration data. At the top, there are search filters and a '三种维度进行分析' (Analyze in three dimensions) section. Below this, there are two product entries. The first entry is for '注射用醋酸卡泊芬净' (Injection of Caspofungin Acetate) with application number CYHB2101167. It includes details like '申请类型' (Application Type: Supplemental), '企业名称' (Company Name: Hangzhou Zhongyehua East Pharmaceutical Co., Ltd.), and '注册分类' (Registration Class: Chemical Drug). A '订阅' (Subscribe) button is highlighted with a red box, and a note says '新增订阅功能' (New subscription function). The second entry is for '氟康唑片' (Fluconazole Tablets) with application number CYHB2101166. The interface also shows a '与药物库联动' (Linked with drug library) feature.

注册审评历程以时光轴的形式简洁明了的展现出来：

The timeline visualization shows the registration review process for application CYHB2150649 (Injection of Amoxicillin Clavulanate Potassium). The total duration is 148 days. Key milestones include:

- 2021-06-07: 药审中心承办 (Handled by the Center for Drug Evaluation)
- 2021-06-07: 一致性评价新报 (Consistency Evaluation New Report) - Status: 已完成审评 (Review Completed)
- 2021-11-02: 完成一致性评价新报 (Completed Consistency Evaluation New Report)
- 2021-11-02: 信息已送达 (Information Delivered)

 A detailed review progress table is also provided:

模块	状态	日期
药理毒理	本专业未启动	2021-06-07
临床	正在审评中	2021-06-07
药学	正在审评中	2021-06-07
统计	本专业未启动	2021-06-07
临床药理	本专业未启动	2021-09-18
合规	已完成审评	2021-09-18

4.2.3 【一致性评价】

为提高我国制药行业的整体医药水平，保障药品安全和有效性，针对仿制药企业开展了一致性评价工作。药渡数据库中的一致性评价子库收录了目前所有申报一致性评价的药物品种信息，并保持与官网同步更新。本库可以按照受理号、品种、企业三个维度进行信息的展示，同时支持查询药物品种的审评进度是否为新报、补充及已过审等状态，是否为 4+7 集采品种、全国集中采购品种筛选、进入审评中心的时间及通过一致性评价的时间等信息，添加总览动态，同时，响应国家药品集采政策，对仿制药化学新注册分类进行了标定。更新频率：每日更新 2 次。

当前位置: 首页 > 一致性评价进度 > 一致性评价进度(2390) 新注册分类仿制药申报进度(3547) 新增新注册分类申报进度

仿制药总览动态 添加总览动态 模糊检索 清空检索 共2,390条 支持不同维度信息展示 更新日期: 2020年11月23日

按受理号 (2390) 按品种 (548) 按企业 (666) 每页显示 20 排序 CDE承办 降序 自定义列 导出

受理号	药品名称	有效成分	企业名称	企业名称 (药渡)	审评进度	CDE承办日期	发补日期	进入补充日期	审评完成日期	剂型	剂型
CYHB2050716	琥珀酸亚铁片	琥珀酸亚铁	湖南九典制药股份有限公司 湖南九典制药股份有限公司		新报	2020-11-21				片剂	口服剂
CYHB2050717	注射用艾司奥美拉唑钠	埃索美拉唑	南京海辰药业股份有限公司 南京海辰药业股份有限公司		新报	2020-11-21				注射用无菌粉末	注射剂
CYHB2050718	羟乙基淀粉130/0.4电解质注射液		湖南科伦制药有限公司 湖南科伦制药有限公司		新报	2020-11-21				不适用	其他
CYHB2050719	羟乙基淀粉130/0.4电解质注射液		湖南科伦制药有限公司 湖南科伦制药有限公司		新报	2020-11-21				不适用	其他
CYHB2050723	雷贝拉唑钠肠溶片	雷贝拉唑钠	成都迪康药业股份有限公司 成都迪康药业股份有限公司		新报	2020-11-21				肠溶片	口服剂
CYHB2050724	盐酸特拉唑嗪胶囊	盐酸特拉唑嗪	国药集团国瑞药业有限公司 国药集团国瑞药业有限公司		新报	2020-11-21				胶囊剂	口服剂

对某药物品种需要参评以及新报、补充和已过评的企业进行统计分析，并统计各个企业一致性评价的进度详情，对该品种的国内通过一致性评价的企业以时光轴的形式清晰展示：

一致性通过情况概览



对首家过评企业信息进行标签的标注：



对某企业的一致性评价品种与国家集采库的信息关联，清晰展现企业中标信息

概况：

国家药品集采品种概览

商品名称	剂型	规格包装	中选价格(元)	单片价格(元)	中选企业数量(家)	推测采购周期(年)	中标日期	包装方式	计价单位	供应省市(区)
阿奇霉素片	片剂	0.25g*6片	4.98	0.83	2	2	2020-01-21	药用铝塑包装聚碳酸酯-丙烯酸乙酯中压成型固体制剂复合膜片	盒	北京、天津、浙江、湖南、广东、贵州、陕西、青海、新疆(含兵团)
阿奇霉素片	片剂	0.5g*4片	5.73	1.43	2	2	2020-01-21	药用铝塑包装聚碳酸酯-丙烯酸乙酯中压成型固体制剂复合膜片	盒	
注射用重组人干扰素(白蛋白结合型)	注射剂	100mg*1瓶	747	747.0	3	2	2020-01-21	中硼硅玻璃管制注射剂瓶	盒	河北、山西、辽宁、吉林、黑龙江、江苏、湖南、广东、贵州、陕西、青海
磷酸氯喹片	片剂	75mg*30片	71.11	2.37	3	2	2019-09-30	高密度聚乙烯瓶	盒	
磷酸氯喹片	片剂	75mg*14片	34.12	2.44	3	2	2019-09-30	高密度聚乙烯瓶	盒	海南、西藏、浙江、河南、安徽、四川、辽宁、吉林、黑龙江

4.2.4 【生物批签发】

本数据子库收录了由中国食品药品检定研究院和 7 家地方检验机构签发的 80,000+ 条生物制品信息，包括疫苗类制品、血液制品、用于血源筛查的体外生物诊断试剂，提供签发量、签发日期、签发机构、收编编号、有效期等关键字的多维度检索。更新频率:周更。

当前位置: 首页 > 生物批签发 > 刷新

模糊检索 清空检索词 共 69,597 条 多维度检索信息 更新日期: 2020年08月25日 < 1 2 3 4 5 6 ... >

每页显示 80 排序 签发日期 降序 自定义列 导出 支持文档下载

产品名称	量/规格	生产企业	签发日期	有效期	签发结论	签发结论
静注人免疫球蛋白(pH4)	1瓶	山西康宝生物制品股份有限公司	2020-08-18	2023-03-01	予以签发	予以签发
静注人免疫球蛋白(pH4)	0瓶	山西康宝生物制品股份有限公司	2020-08-18	2023-03-01	予以签发	予以签发
静注人免疫球蛋白(pH4)	3瓶	山西康宝生物制品股份有限公司	2020-08-18	2023-03-01	予以签发	予以签发
静注人免疫球蛋白(pH4)	瓶	山西康宝生物制品股份有限公司	2020-08-18	2023-03-01	予以签发	予以签发
乙型肝炎人免疫球蛋白	6支	华兰生物工程股份有限公司	2020-08-18	2023-01-15	予以签发	予以签发

支持模糊与精准检索 精准筛选 清空筛选器

产品名称 生产企业

5. 专利/文献

5.1 【期刊文献】

文献查询数据库收录了海量的药物相关文献，截至目前，文献数量超过 1300+ 万，与药物数据库中上市药物及临床阶段的药物相关联，提高了药物查询文献的准确性。本数据库支持文献标题、关键词、作者等字段的模糊检索，还可以根据标准化字段进行精确信息的筛选，如文献类型、期刊名称和出版日期等信息，快速精确搜索到目标文献。同时，结果展示顺序可根据发布年份或者文献标题来调整。更新频率: 日更。



点击文献标题可查看详细內容，如文章摘要、关键词、作者信息、出版号、DOI 号和文献类型等信息，具有免费原文下载链接的，可直接点击原文链接下载。

文献列表 > 文献详情

What makes a foodborne virus: comparing coronaviruses with human noroviruses.

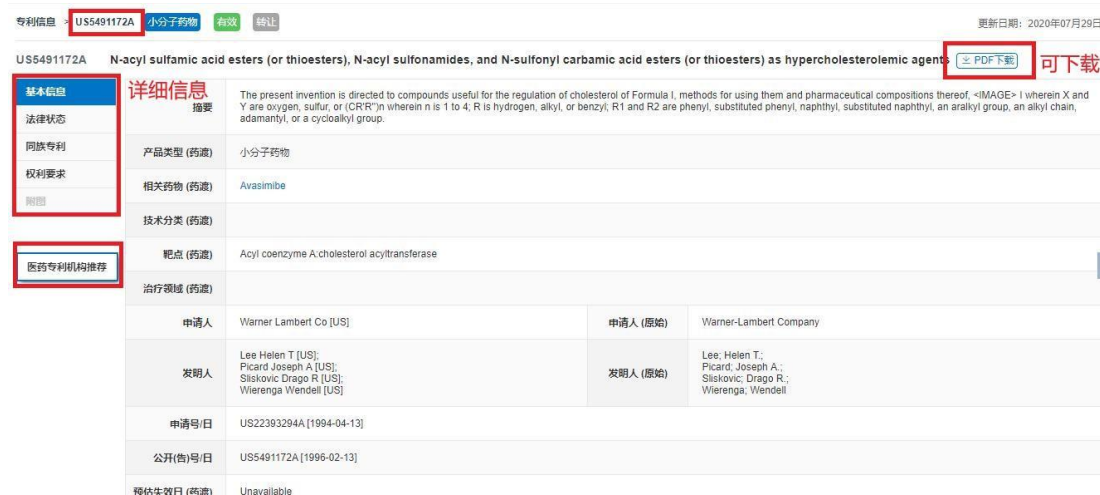
文献摘要	In order to answer the question whether coronaviruses (CoVs) can be transmitted via foods, this review made a comparison between CoVs with the most recognized foodborne virus, human noroviruses (NoVs). As a result, although CoVs indeed have shown the possibilities to remain infectious on foods and/or food packaging materials long enough (from several days to several weeks) to potentially cause transmission, they seem to be less persistent than NoVs towards common disinfection practices with alcohols, chlorine and ultraviolet (UV). More importantly, the chance of foodborne transmission of CoVs is considered low as CoVs mainly spread through the respiratory tract and there is no clear evidence showing CoVs can follow fecal-oral routes like human NoVs and other foodborne viruses.
关键词	
作者信息	Zhao MY ¹ , Tan THM ¹ , Li D ¹ 1 Department of Food Science & Technology, Faculty of Science, National University of Singapore, Singapore.
相关药物(药类)	
靶点(药类)	
适应症(药类)	
出版刊号	Curr Opin Food Sci.2021-Dec, 42, 1-7.
DOI号	10.1016/j.cofs.2020.04.011
文献类型	期刊论文,综述
数据来源	PubMed.gov
原文链接	PMC sci-hub (点击后会将DOI号复制到粘贴板, 请到sci-hub官网进行粘贴后检索)

5.2 【医药专利】

专利库收录了近 30 年的全球专利数据，涵盖了药品主流市场，涉及多个国家和地区，包括中国、美国、日本、欧洲专利局和世界知识产权组织等。支持多维度的数据筛选，包括专利标题、药物名称、技术分类、靶点、治疗领域、产品类型、法律状态、国别/地区、优先权号/日、专利申请号/日、申请人、专利申请日、公开（告）日等信息。截至目前专利 1300+万数据，每周更新。



以专利“US5491172A”为例，点击专利标题，进入专利详情页，此页面包括基本信息、法律状态、同族专利、Claims、Drawings 和医药专利机构推荐的五部分内容，其中 Claims 和 Drawings 两部分内容在建设完善中。



5.3 【报告】

近几年我国药物研发鼓励政策密集推出，各个企业在药物研发方面的投入也有所增加，而药物研发的本质目标是在相同赛道药物中争前三保前五，各个企业需要在药物研发的不同阶段做出正确决策。“药决策”能更好地帮助各公司领航者在政策解读、行业分析、企业分析、企业培训等方面得到一些借鉴，以便在药物研发立项、行业投资等重大决定时能够放眼全球，决策千里。

“报告”版块为独立于各子库的一个独立板块，主要分为创新药决策、药渡大学视频、药渡《世界新药概览》、药渡报告分享、上市公司年报、全球上市小分子新药合成综述、一图一药看靶点赛道、一病一图看临床用药市场竞争八大部分，内容包括全球新药系列、靶点赛道系列、适应症赛道系列、企业分析系列、药物立项报告系列、专利分析系列等，根据不同企业类型进行了分类，并且进行持续更新，紧跟医药健康行业发展步伐。



本版块所有文章均已整理为 PDF 格式，并且支持下载

当前位置： 首页 > 药决策 [刷新](#)

全部 创新药决策 标题搜索

全部

- 创新药决策
- 药渡看靶点赛道系列
- 全球新药批准系列
- 中国1类新药动态系列
- 官能团在药物研发中的应用系列
- 药渡大学视频
- 药渡《世界新药概览》
- 药渡报告分享
- 上市公司年报

免责声明

创新药决策

	上传日期
2020年05月全球批准新药概况 作者：药渡 报告日期：2020-6-9 标签：全球批准新药概况，非小细胞肺癌，分子实体药物 大小：38.0MB	2020-06-18
2020年05月中国1类新药临床动态 作者：药渡 报告日期：2020-6-9 标签：中国1类新药临床动态，临床试验，化药 大小：39.0MB	2020-06-18
第27期 哌嗪及其衍生物在医药中的应用 作者：药渡 报告日期：2020-6-10 标签：哌嗪，环胺化合物，六氢吡嗪 大小：37.0MB	2020-06-18
第28期 四氢唑衍生物在药物中的应用 作者：药渡 报告日期：2020-6-10 标签：四氢唑衍生物，五元杂环化合物，官能团 大小：36.0MB	2020-06-18

点击可查看全文，并支持文件的导出下载

5.4 【视频】

视频均为药渡大学视频，分为行业格局、创新化药、生物药、改良型新药、仿制药&一致性评价、专利策略、临床研究、医药投融资、药学研究、临床前研究、疫苗、医疗器械十二个部分，点击即可查看原视频。

当前位置: 首页 > 视频 刷新

全部	全部	标题搜索	上传日期
行业格局	 从冠状病毒爆发到抗病毒新药研发 作者: 邵征博士 报告日期: 2020-02-14 标签:		2020-09-05
创新化药	 浅谈改良型新药的立项逻辑 作者: 潘峻 报告日期: 2020-02-21 标签:		2020-09-05
生物药	 眼科治疗领域的全球竞争格局分析 作者: 李海敏 报告日期: 2020-02-28 标签:		2020-09-05
改良型新药	 如何完成从立项到IND申报全过程的项目管理 作者: 周加庆 报告日期: 2020-03-06 标签:		2020-09-05
仿制药&一致性评价	 中国孤儿药研发面临的机遇和挑战 作者: 郑维义 报告日期: 2020-03-13 标签:		2020-09-05
专利策略			
临床研究			
医药投融资			
药学研究			
临床前研究			
疫苗			

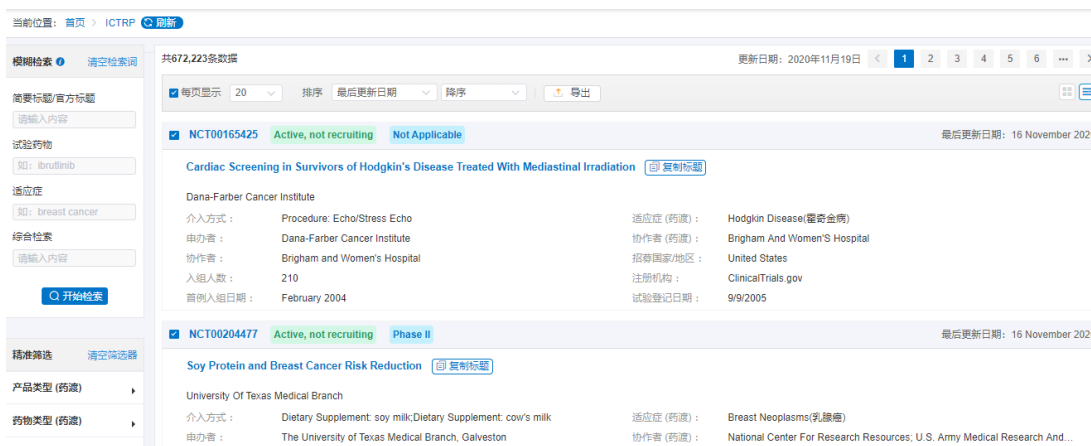
6. 临床研究

6.1 临床试验

本板块分为临床试验数据库涵盖了【WHO ICTRP】、【clinicaltrials.gov (NCT)】、【CDE 药物临床试验登记与信息公示平台 (CTR)】和【中国临床试验注册中心 (ChiCTR)】的全量数据，具体内容涵盖临床试验基本信息、试验设计、招募信息，并且对试验药物、适应症、临床阶段、申办者、协作者、国家/地区等信息进行了人工标定。截至目前数据量为 1,100,000+ 条记录。更新频率：每日更新。

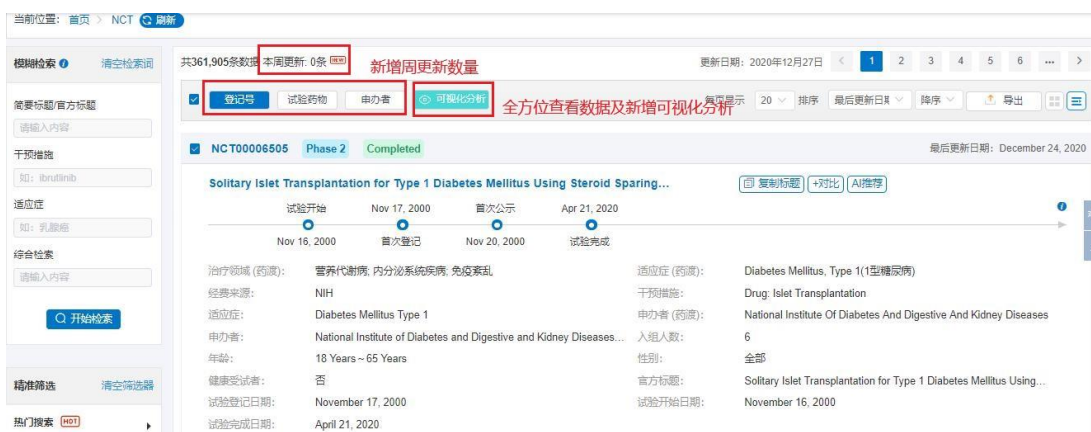
6.1.1 【WHO-ICTRP】

收录在 WHO 临床试验平台注册登记的临床试验信息。



6.1.2 【美国 NCT】

收录在 clinical trials.gov 登记公示的临床试验信息。



6.1.3 【中国 CTR】

收录在中国药物临床登记与信息公示平台 (CTR)登记的临床试验信息，新增时光轴和文本视图功能，可视化显示具体内容，并随官网数据实时更新。



6.1.4 【中国 ChiCTR】

收录在中国临床试验注册中心（ChiCTR）登记注册的临床试验信息。



6.2 合理用药

本板块涵盖了临床路径、不良反应、临床指南和药品说明书 4 个板块的内容。

6.2.1 【临床路径】

临床路径是由医疗、护理及相关专业人员在疾病诊断明确以后，针对某种疾病（ICD-10）或某种手术操作（ICD-9）而制定的具有科学性或合理性和时间顺序性的患者照顾计划。它是提高医疗护理质量、改善医疗品质的方法之一，也是控制医疗成本和提高服务质量的一种成功手段。本数据库收录了国家卫生和计划生育委员会发布的自 2009 年以来的临床路径数据，目前已收录 1400+ 条数据，根据官网不定期更新。本数据库支持临床路径对应适应症、发布年份、科室及标题等多字段检索。更新频率：与官网同步更新。



6.2.2 【不良反应】

本子库收录了 4,000+ 条各国药监局机构（包括美国 FDA、中国 NMPA、英国 MHRA、欧盟 EMA、加拿大 HC-SC）公布的药物不良反应信息及文件，支持药物中英文名称、商品名、公示来源、公示年份等多字段检索。更新频率：季度更新。



产品名称 (英)	产品名称 (中)	相关药物 (药液)	商品名	公示来源	公示时间
Ponatinib	普纳替尼	Ponatinib Hydrochloride	Iclusig	FDA	2020/January - March
Secnidazole	塞克硝唑	Secnidazole	Solosec	FDA	2020/January - March
Esomeprazole magnesium	埃索美拉唑镁	Esomeprazole Magnesium Hydrate	Nexium	FDA	2020/January - March
Exenatide	艾塞那肽	Exenatide	Bydureon	FDA	2020/January - March
Dexlansoprazole	右兰索拉唑	Dexlansoprazole	Dexilan	FDA	2020/January - March

6.2.3 【临床指南】

临床指南是根据临床情况而系统制定出的帮助临床医生和患者做出恰当处理的指导意见。本子库收录了 20,000+ 条指定机构的临床指南信息，支持产品名称、商品名、公式来源、公式年份、认定状态、指南制定机构、适应症等多字段检索，支持数据导出。更新频率：月更。



题目	来源	指南制定机构	相关药物 (药液)	适应症 (药液)	发布时间
2016 AASLD 实践指南：肝硬化门静脉高压出血的风险分层、诊...	Hepatology. 2017 Jan;65(1):310-335.	美国肝病研究学会 (AASLD, American Association for the Stu...		门静脉高血压	2016-12-01
2011 USPSTF 建议声明：1-5 岁儿童视力筛查	Pediatrics. 2011 Feb;127(2):340-6.	美国预防医学工作组 (USPSTF, U.S. Preventive Services Ta...		视力	2011-01-31
2014 AAPD 婴幼儿口腔保健指南	美国儿童牙科学会网站	美国儿童牙科学会 (AAPD, American academy of pediatric...			2014-06-30
2015 欧洲家族性地中海热的基因诊断建议	Ann Rheum Dis. 2015 Jan 27.	国外风湿免疫科相关专家小组			2015-01-27

6.2.4 【药品说明书】

本子库主要收录了在国内上市的药品说明书信息，与药品批准文号进行匹配，支持药物中英文名称和各种药物别名搜索。截至目前收录了 130,000+条数据，经人工标定后不定期更新。

将药物说明书进行文本化处理,使药物信息更加更清晰的呈现。

托珠单抗注射液

通用名称	托珠单抗注射液
商品名	雅美罗ACTEMRA
汉语拼音	TuoZhuChanKangZhuSheYe
批准文号	S20171026
药品分类	生物制品
生产企业	Roche Pharma(Schweiz)Ltd.
药品性质	处方药
相关疾病	
性状	澄清至半透明的无色至淡黄色液体。
主要成分	托珠单抗
适应症	雅美罗用于治疗对改善病情抗风湿药物疗效不足的、中到重度活动性类风湿关节炎的成年患者。托珠单抗与甲氨蝶呤(MTX)或其他抗风湿药物联用。
规格	60mg/4ml*1瓶/盒
不良反应	临床试验对托珠单抗在5项II期双盲对照试验及其延长期的安全性进行了研究。全部对照人群包括每项核心研究的双盲期从随机分组至首次接受治疗方案或完成2年治疗期的所有患者。其中4项研究的双盲对照期为6个月，另一项双盲对照期为2年。在这些双盲对照研究中，接受托珠单抗4mg/kg联用MTX的患者有774人，托珠单抗8mg/kg联用MTX或其他DMARDs的患者有1070人。单用托珠单抗8mg/kg的患者有268人。(详见说明书)
用法用量	<p>一般用法 类风湿关节炎(RA) 托珠单抗的成人推荐剂量是8mg/kg，每周静脉滴注1次，可与MTX或其他DMARDs药物联用。出现肝酶异常、中性粒细胞计数降低、血小板计数降低时，可将托珠单抗的剂量减至4mg/kg，需由医疗专业人员以无菌操作方法将托珠单抗用0.9%的无菌生理盐水稀释至100ml。建议托珠单抗静脉滴注时间在1小时以上。对于体重大于100kg的患者，每次推荐的滴注剂量不得超过800mg。全身体重幼年特发性关节炎(sJIA) 托珠单抗可以单独应用或与甲氨蝶呤联合使用。对于sJIA患者，推荐每2周静脉滴注1次，建议托珠单抗静脉滴注时间在1小时以上。推荐剂量：患者体重<30 kg为12 mg/kg，患者体重≥30 kg为8 mg/kg。●剂量调整不能仅根据单次体重测量结果，因为体重会上下浮动。●与给药有关的实验室指标改变(包括肝酶升高、中性粒细胞减少和血小板减少)时，可能需要暂停给药。●对于体重≥30 kg的sJIA患者，根据体重计算所需托珠单抗溶液的体积，在无菌条件下，用0.9%生理盐水溶液稀释至100ml，用于静脉输注。●对于体重<30 kg的sJIA患者，根据体重计算所需托珠单抗溶液的体积，在无菌条件下，用0.9%生理盐水溶液稀释至50ml，用于静脉输注。剂量调整建议：类风湿关节炎(RA)：肝酶异常 实验室检查值>1~3倍正常值上限(ULN)：适当调整联用的DMARDs的剂量；如果氨基转移酶在此范围内持续增加，可将托珠单抗的剂量减至4mg/kg或中断用药，直至氨基转移酶恢复至正常水平；如果临床允许，可按4mg/kg或8mg/kg的剂量重新开始给予托珠单抗。实验室检查值<3~5倍ULN(需要复检以证实)：中断给予托珠单抗，直至恢复至<3倍ULN，然后按照上述>1~3倍ULN情况的建议进行给药；若持续增加至>3倍ULN，则停止给予托珠单抗。实验室检查值<5倍ULN：停止给予托珠单抗。中性粒细胞绝对计数(ANC)降低 实验室检查值(细胞×10⁹/L)ANC>1：维持原剂量。实验室检查值(细胞×10⁹/L)ANC 0.5~1：中断给予托珠单抗；当ANC恢复至>1×10⁹/L时，如果临床允许，可按4mg/kg的剂量重新开始给予托珠单抗，可增加至8mg/kg。血小板计数降低 实验室检查值(细胞×10⁹/L)80~100：中断给予托珠单抗；当血小板计数恢复至>100×10⁹/L时，如果临床允许，可按4mg/kg的剂量重新开始给予托珠单抗，可增加至8mg/kg。实验室检查值(细胞×10⁹/L)≤50：停止给予托珠单抗。全身体重幼年特发性关节炎(sJIA)患者如果最终时绝对中性粒细胞计数<2×10⁹/L或血小板计数<100×10⁹/L，或ALT，AST超过1.5倍正常值上限(ULN)，则不建议开始使用托珠单抗。全身体重幼年特发性关节炎患者在使用托珠单抗时如出现下表中的实验室指标异常，则建议中断或停止托珠单抗用药。如果适用，合并使用甲氨蝶呤或调整其他药物的剂量都应进行调整或停药，同时托珠单抗应保持停药直到临床状况评估后。由于有许多临床合并症都可能影响全身体重幼年特发性关节炎的实验室检查结果，因实验室检查结果异常而使用托珠单抗治疗的决定应以患者个体评估为基础。肝酶异常 实验室检查值>1至3×正常上限(ULN)：适当调整联用的MTX的剂量；对于该范围内的持续性增加，中断托珠单抗，直到两个氨基转移酶(ALT)或天冬氨酸氨基转移酶(AST)正常化。实验室检查值>3~5×ULN：适当调整联用的MTX的剂量；中断托珠单抗治疗，直到<3×ULN，并且遵循上文>1~3×ULN时的建议。实验室检查值>5×ULN：停止托珠单抗治疗；因实验室检查结果异常而终止全身体重幼年特发性关节炎托珠单抗治疗的决定应以患者个体的医学评估为基础。绝对中性粒细胞计数(ANC)降低 实验室检查值(细胞×10⁹/L)ANC>1：维持剂量 实验室检查值(细胞×10⁹/L)ANC 0.5~1：中断托珠单抗治疗；ANC增加至>1×10⁹/L时恢复托珠单抗给药 实验室检查值(细胞×10⁹/L)ANC<0.5：停止托珠单抗治疗；因实验室检查结果异常而终止全身体重幼年特发性关节炎托珠单抗治疗的决定应以患者个体的医学评估为基础。血小板计数降低 实验室检查值(细胞×10⁹/L)80至100：适当调整联用的MTX的剂量；中断托珠单抗治疗；当血小板计数>100×10⁹/L时恢复托珠单抗给药 实验室检查值(细胞×10⁹/L)≤50：停止托珠单抗治疗；因实验室检查结果异常而终止全身体重幼年特发性关节炎托珠单抗治疗的决定应以患者个体的医学评估为基础。目前尚未在全身体重幼年特发性关节炎患者中研究过因实验室检查结果异常而降低托珠单抗剂量的情况。特殊用药说明 肾功能损伤患者：轻度肾功能损伤患者无需调整剂量。(见【药代动力学】特殊人群的药代动力学部分)。尚未在中度至重度肾功能损伤患者中研究过托珠单抗的用药情况。肝功能损伤患者：尚未对托珠单抗在肝功能损伤患者的安全性和有效性进行研究。使用特殊说明、操作及处置 用药前，应对注射物目检是否含有颗粒物或出现颜色改变。只有药物溶液澄清至半透明，无色至淡黄色，且无肉眼可见颗粒物时，才可以用于滴注。类风湿关节炎(RA) 根据体重计算所需托珠单抗溶液的体积，从100ml无菌无热原的生理盐水输液袋中抽取等体积的生理盐水弃去，然后将计算所需的托珠单抗溶液注入该输液袋，使之稀释，且最终体积为100ml。混匀溶液，小心倒置以避免产生气泡。全身体重幼年特发性关节炎(sJIA) 患者体重≥30kg 根据体重计算(0.4ml/kg)所需托珠单抗溶液的体积，从100ml无菌无热原的生理盐水输液袋中抽取等体积的生理盐水弃去，然后将计算所需的托珠单抗溶液注入该输液袋，使之稀释，且最终体积为100ml。混匀溶液，小心倒置以避免产生气泡。患者体重<30kg 根据体重计算(0.6ml/kg)所需托珠单抗溶液的体积，从50ml无菌无热原的生理盐水输液袋中抽取等体积的生理盐水弃去，然后将计算所需的托珠单抗溶液注入该输液袋，使之稀释，且最终体积为50ml。混匀溶液，小心倒置以避免产生气泡。未使用过或过期药物的处理：应将药物在环境中的释放减少到最低。药物不可倒废水一同处理，并避免和家庭垃圾一并丢弃。若当地已建立“回收系统”，请应用该系统进行处理。配好的注射液：用0.9%的生理盐水配好的托珠单抗注射液，在30°C内，氯化钾浓度可保持稳定24小时。从微生物学的观点看，配好的液体应立即使用。如果不能立即使用，应由使用者负责控制存储时间及存储条件，即在2~8°C下不超过24小时。</p>
禁忌	本品禁用于已知对托珠单抗或任何辅料发生超敏反应的患者。感染活动期患者(参见【注意事项】一般事项：感染)。
注意事项	<p>一般事项感染(包括严重感染) 已有报道，接受免疫和抑制剂(包括托珠单抗)治疗类风湿关节炎的患者发生了因细菌、分枝杆菌、霉菌性真菌、病毒、原虫或其他机会性病原体引起的严重感染，甚至致死性感染。最常见的严重感染包括肺炎、尿路感染、蜂窝织炎、带状疱疹、胃肠炎、憩室炎、脓毒症和细菌性关节炎。使用托珠单抗治疗发生的机会性感染包括结核病、隐球菌、曲霉、念珠菌和隐孢子虫感染。临床试验中未报告过的其他严重感染也可能发生(如组织胞浆菌、球孢子菌、李斯特菌感染)。患者表现为播散性而非局部感染，通常在合并使用免疫抑制剂，如甲氨蝶呤或皮质激素类药。这类药物在治疗类风湿关节炎以外，还可使患者暴露。(详见说明书)</p>
孕妇及哺乳期妇女的用药	不推荐使用
儿童用药	托珠单抗用于除患有全身体重幼年特发性关节炎(sJIA)以外疾病患儿的疗效和安全性尚未确定。尚未在2岁以下儿童中进行研究。
老人用药	在临床研究V中接受托珠单抗治疗的2644例患者中，共有435例类风湿关节炎患者年龄在65岁及以上，包括50例年龄在75岁及以上的患者。使用托珠单抗的严重感染率在65岁及以上的患者高于年龄低于65岁的患者。由于老年人群的感染率一般较高，给老年人治疗时应慎重。
药物相互作用	体外试验数据表明，IL-6可降低多种细胞色素P450(CYP450)同工酶(包括CYP1A2、CYP2B6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6和CYP3A4)的mRNA表达水平，通过与临床相关浓度的托珠单抗共同培养可逆转这种表达水平的下降。相应地，使用托珠单抗治疗的RA患者可抑制IL-6信号传导，使CYP450活性恢复至较高水平，高于不使用托珠单抗治疗的患者，结果导致CYP450底物药物的代谢增加。托珠单抗对CYP2C8转运蛋白(如P-糖蛋白(P-gp))的作用未知。这对治疗剂量、需进行个体化剂量调整的CYP450底物可能有临床相关性。使用这类药物治疗的患者在开始托珠单抗治疗时，应对其药效(如华法林)或药物浓度(环孢素或茶碱)进行治疗监测，需要时对该类药物进行个体化剂量调整。当托珠单抗与不能降低药效的药物(如口服避孕药(CYP3A4底物))合并用药时应慎重。(详见说明书)
药理毒理	IL6通过抑制IL6与膜结合和可溶性IL6异二聚体的信号转导，而有效改善患者的炎症和关节破坏。
药代动力学	托珠单抗的药代动力学参数自于对包括1793名接受4mg/kg和8mg/kg托珠单抗滴注一小时，每周一次直至24周时的RA患者数据建立的群体药代动力学分析结果。托珠单抗的药代动力学参数不随时间而改变。在每4周给予托珠单抗4mg/kg和8mg/kg的曲线下面积(AUC)和最低血药浓度(Cmin)呈剂量成比例增加，最大血药浓度(Cmax)随剂量成比例增加。稳态时，预测8mg/kg组的AUC和Cmin分别比4mg/kg组高2.7和3.5倍。下列参数来自于每4周一次6mg/kg托珠单抗的数据。稳态AUC、Cmin、Cmax的预测平均值(±SD)分别是35000±15000μg/ml、9.74±10.5μg/ml、183±85.6μg/ml。AUC和Cmax的累积率分别为1.22和1.06，而Cmin的累积率较高，达到2.35，可能是由于在低浓度时其清除方式为非线性清除。在初次用药后及8周和20周后，Cmax、AUC和Cmin分别达到稳态。随着体重的增加，托珠单抗AUC、Cmin和Cmax也相应增加。在体重≥100kg的患者中，托珠单抗稳态AUC、Cmin和Cmax的预测平均值(±SD)分别为55500±14100mcg/h/ml、19.0±12.0mcg/ml和269±57mcg/ml，高于患者人群的平均剂量。因此对于体重<100kg的患者，不建议每次滴注托珠单抗的剂量超过800mg(见【用法用量】部分)。以下参数来自于每4周给予一次托珠单抗4mg/kg的数据。托珠单抗稳态AUC、Cmin和Cmax的预测平均值(±SD)分别为13000±5800μg/h/ml、1.49±2.13mg/ml和88.3±41.4μg/ml；AUC和Cmax的累积率较低，分别为1.11和1.02；Cmin的累积率(1.96)较高。在第一次使用托珠单抗治疗后，Cmax和AUC即可达到稳态，在治疗16周后，Cmin可达到稳态。分布在接受托珠单抗静脉注射后，托珠单抗通过血液循环进行双相清除。在类风湿关节炎患者中，托珠单抗中央室分布容积为3.5L，外周分布容积为2.9L，故稳态分布容积为6.4L。清除托珠单抗的总清除率呈浓度依赖性，包括线性和非线性清除。采用群体药代动力学分析估算的线性清除率为12.5ml/h，而在低托珠单抗浓度时，浓度依赖的非线性清除发挥了主要作用。一旦非线性清除通路达到饱和，在高托珠单抗浓度时，清除的主要表现为线性清除。托珠单抗在类风湿关节炎患者的1/2呈浓度依赖性。稳态下RA患者每4周一次给药的浓度依赖性表现1/2在4mg/kg剂量组为11天，8mg/kg剂量组为13天。
贮藏	2~8°C，避光保存和运输，不得冷冻。
有效期	30个月。

6.3 医药资源

包括医生 PI 和临床试验机构两个子库，收录了在备案官网进行过备案的机构、医生与 CTR 试验信息，支持从医生和机构两个不同维度统计相关联的 CTR 临床试验登记信息和多维度筛选，可快速获取某领域的备案临床机构和临床试验信息，为医药企业提供开展临床试验选择临床机构的数据参考，也为园区和政府等行业的资格评选提供参考。更新频率：与官网同步更新

当前位置：首页 > 医生PI [刷新](#)

模糊检索 [清空检索词](#) 共2,553条数据 更新日期：2021年11月12日

医生姓名 请输入内容
专业领域 请输入内容
医疗机构 请输入内容

[Q 检索](#)

精准筛选 [清空筛选器](#)

医生姓名
专业领域
职称

医生姓名	专业领域	职称	医疗机构	机构国家/地区	登记总数
丁艳华	其它-I期临床试验研究室	主任医师	吉林大学第一医院	中国 吉林省 长春市	278
潘宏铭	其它-I期临床试验研究室	主任医师	浙江大学医学院附属逸夫医院	中国 浙江省 杭州市	217
白玉贤	肿瘤科	主任医师	哈尔滨医科大学附属肿瘤医院	中国 黑龙江省 哈尔滨市	202
石远凯	肿瘤科	教授	中国医学科学院肿瘤医院	中国 北京市	201

当前位置：首页 > 临床试验机构 [刷新](#)

模糊检索 [清空检索词](#) 共2,226条数据 更新日期：2021年11月12日

机构名称 请输入内容
备案专业 请输入内容

[Q 检索](#)

精准筛选 [清空筛选器](#)

机构名称
机构级别
机构国家/地区
备案状态

[可视化分析](#)

机构名称	机构级别	备案状态	备案专业	机构国家/地区	登记总数
四川大学华西医院	三级	已备案	全科医疗科； 内科； 内科-呼吸内科专业；...	中国 四川省 成都市	1757
吉林大学第一医院	三级	已备案	内科； 内科-呼吸内科专业； 内科-消化内科专业；...	中国 吉林省 长春市	1626
南京医科大学第一附属医院	三级	已备案	内科； 内科-呼吸内科专业； 内科-消化内科专业；...	中国 江苏省 南京市	1155
浙江大学医学院附属第一医院	三级	已备案	内科； 内科-呼吸内科专业； 内科-消化内科专业；...	中国 浙江省 杭州市	1147
中国医学科学院北京协和医院	三级	已备案	全科医疗科； 内科	中国 北京市	1106

7. 药学研究

本板块包含化合物信息、药用辅料信息、原辅包登记、各国药典（药品标准）、美国橙皮书、日本橙皮书、参比制剂、制剂处方组成、BCS 分类等 9 个数据子库。

7.1 【化合物信息】

收录原料药、中间体、杂质和合成工艺的基本信息，支持药物名称、CAS号、分子式等多字段检索，提供靶点、研发阶段、适应症、基本结构、合成路线等基本信息，提供合成路线文献原文出处。截至目前收录 50,000+条数据，更新频率：根据人工标定陆续更新。

The screenshot displays a web interface for a chemical information database. At the top, it shows the current location as '首页 > 化合物信息 > 检索' and a search bar. Below the search bar, there are tabs for '原料药' (Active Ingredients), '中间体' (Intermediates), '杂质' (Impurities), and '合成工艺' (Synthesis Methods). A '四大板块' (Four Major Sections) label is present. The main content area is a grid of drug entries, each with a chemical structure, name, target, indication, clinical status, and manufacturer. The entries include PF-514273, Donepezil Hydrochloride, Immethridine Dihydrobromide, CK15, FK-041, and Cycloplatom. On the left side, there are search filters for '名称' (Name), 'CAS号' (CAS Number), and '分子式' (Molecular Formula). Below these, there are sections for '提供模糊检索和精准检索' (Provide fuzzy and precise search) and '精准筛选' (Precise filtering) with expandable options for '靶点' (Target), '适应症' (Indication), and '研发阶段' (Clinical Stage).

7.2 【原辅包信息登记】

收录了中国 NMPA、美国 FDA、欧盟 CEP 证书、日本 MF 公布的全部常用原料、辅料、包材的登记信息，可查询原料、辅料、包材生产企业，原辅包与制剂共同审评审批情况，原料共同审批对应品种审批号等，截至目前收录 80,000+条数据，并与官网保持同步更新。可了解同品种原料药、辅料企业的市场情况，并对医药投资证券分析原料、辅料行业分析数据来源参考。更新频率：NMPA(每 3 天更新一次)、美国 DMF (月更)、日本 MF (月更)、欧盟 CEP 证书 (每 3 天更新一次)。

当前位置: 首页 > 原辅包信息登记 > 刷新

模糊检索 清空检索词 共30,685条 更新日期: 2021年05月10日 < 1 2 3 4 5 6 ... >

NMPA原辅包登记 美国DMF登记 欧盟CEP证书 日本MF登记 每页显示 20 排序 更新日期 降序 自定义列 导出

登记号	品种名称	原辅包分类	与制剂共同审批审评结果	企业名称	包装规格	规格
B20210000291	口服液体药用聚乙稀/聚酯/铝/聚乙稀密封垫片	药用包材	I	上海华琪实业有限公司		10mm-150mm
B20210000290	抗生素瓶/输液瓶用铝塑组合盖	药用包材	I	烟台市兴华铝制品有限公司		Φ13mm-Φ50mm
B20210000289	扭断式防窃瓶盖	药用包材	I	烟台市兴华铝制品有限公司		Φ13mm-Φ50mm
B20210000213	注射剂用氯化丁基橡胶塞	药用包材	I	西氏医药服务有限公司,西氏医药服务德国公司,西氏医药包装(中国)有限公司		/
F20210000157	活性炭(供注射用)	药用辅料	I	濮阳市卓君环保科技有限公司	20kg/袋	/

7.3 【辅料信息】

辅料数据库收录了美国 FDA、中国 NMPA 和日本辅料协会公布的全部常用辅料信息，提供辅料名称、登记情况、CAS 号、UNII、给药途径、剂型、化学性质、毒理、制备方法、国内及国外相关生产企业等相关信息，截至目前收录 10,000+条数据。更新频率：NMPA(停更)、日本（月更）、FDA(季度更新)。

当前位置: 首页 > 辅料信息 > 刷新

模糊检索 清空检索词 共299条 更新日期: 2020年10月21日 < 1 2 3 4 5 6 ... >

NMPA辅料 FDA辅料 日本辅料协会 每页显示 20 自定义列 导出

辅料名称(中文)	辅料名称(英文)	辅料登记情况	辅料分类
DL-酒石酸	DL-Tartaric acid	已登记	酸化剂、调味剂、螯合剂
DL-苹果酸	Malic Acid	已登记	酸化剂
L-苹果酸	L-Malic Acid	已登记	调味剂
阿法环糊精	α-cyclodextrin	未登记	稳定剂、增溶剂

7.4 【参比制剂】

本子库分为参比制剂备案和参比制剂目录。备案版块支持备案编号、药品名称、申请公司、类别、备案时间等多个字段检索，目录版块支持药品通用名称、英文名称、商品名、剂型、来源等多个字段检索，方便查询相关信息，将

药品通用名称与药渡数据库中药物做了人工关联，支持药物中文名称、商品名以及各种药物别名筛选。截至目前收录了 4,000+ 条参比制剂目录及 6,000+ 条参比制剂备案信息，保持与官网同步更新。

当前位置: 首页 > 参比制剂 > 刷新

模糊检索: 清空检索词 共5,953条 更新日期: 2019年05月11日

参比制剂目录 参比制剂备案 每页显示 20 自定义列 导出

申请公司	备案编号	类别	备案时间	药品名称(拟评价)	剂型(拟评价)	规格(拟评价)	是否为289目录	药品名称(拟参比)	剂型
南通久和药业有限公司	PT2017110018	备案	2017-11-20 15:16	苯磺酸氨氯地平分散片	片剂	5mg (按C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₅ 计)	否	苯磺酸氨氯地平片	片
优时比贸易(上海)有限公司	PT2017110020	申报	2017-11-17 13:52	左乙拉西坦注射液浓溶液	注射剂	5ml:500mg	否	左乙拉西坦注射液浓溶液	注
江苏恩华药业股份有限公司	PT2017110011	备案	2017-11-16 14:26	注射用盐酸瑞芬太尼	注射剂	1mg	否	注射用盐酸瑞芬太尼	注
江苏恩华药业股份有限公司	PT2017110012	备案	2017-11-16 14:25	注射用盐酸瑞芬太尼	注射剂	2mg	否	注射用盐酸瑞芬太尼	注
优时比(珠海)制药有限公司	PT2017100015	申报	2017-11-14 11:04	注射用前列地尔	注射剂	20ug	否	注射用前列地尔	注
武汉维奥制药有限公司	PT2017110015	备案	2017-11-14 11:00	枸橼酸氢钾钠颗粒	颗粒剂	100g	否	枸橼酸氢钾钠颗粒	颗
武汉维奥制药有限公司	PT2017110014	备案	2017-11-14 10:51	枸橼酸氢钾钠颗粒	颗粒剂	2.5g	否	枸橼酸氢钾钠颗粒	颗

7.5 【日本橙皮书】

日本橙皮书可通过中文名称和英文名称进行药物信息的检索，收录日本橙皮书的原研药物及日本已上市的质量再评价溶出曲线、溶出试验方法、BE 结果、说明书及辅料等信息。截至目前收录了 3,500+ 条数据。更新频率：季度更新。

当前位置: 首页 > 日本橙皮书 > 刷新

模糊检索: 清空检索词 共927条 更新日期: 2020年11月06日

橙皮书 (1149) 质量再评价 (818) 蓝皮书 (538) 品质情报集 (927) 参比溶出曲线 (102)

每页显示 20

有效成分	有效成分(英文)	有效成分(日文)	官方溶出方法	溶出规定	溶出曲线	物理化学性质	治疗领域编号	原研药试验	仿制药试验	再评价指定	官方溶出试验
异戊巴比妥	Amobarbital	アモバルビタール					112	H12.12.1		承認整理	
阿普唑仑	Alprazolam	アルプラゾラム	下载	下载	下载	下载	112	H12.12.1	H13.3.26	H13.7.16	H14.5.10
乙酰苯胺	Acetylphenetidine	アセチルフェネチド	下载	下载	下载	下载	113	H13.2.2	H14.9.20	H15.1.31	H16.1.26
阿克他利	Actant	アクタリット	下载	下载	下载	下载	114	H12.10.2	H14.9.20	H15.1.31	H19.2.28
阿司匹林抗坏血酸	Aspirin/Ascorbic Acid	アスピリン・アスコルビン酸					114	H12.10.2	H14.7.26	H18.7.7	
阿司匹林(原研)/二羧基乙酰铝	Aspirin/Magnesium Carbonate/Dihydroxyaluminum Aminoacetate	アスピリン・炭酸マグネシウム・ジヒドロキシアルミニウムアミノ...	下载	下载	下载	下载	114	H12.10.2	H16.1.19	H16.7.22	H18.8.31
对乙酰氨基酚	Acetaminophen	アセトアミノフェン	下载	下载	下载	下载	114	H12.10.2	H12.11.20	H13.1.22	H13.8.10

7.6 【美国橙皮书】

本子库是在 FDA 官网基础上，提供更全面的检索方式，包括：活性成分、商品名、公司、剂型、给药途径、注册审批号、批准日期、专利号、市场状

态、是否参比药物、是否参比标准等。通过药渡数据的一键检索，可以实现上述多维度检索美国橙皮书的相关信息，另外将本数据库与药渡数据中的药物做了人工关联，支持药物中英文名称和各种药物别名搜索。截至目前收录了40,000+条数据。更新频率：每周更新。

申请号	活性成分	活性成分 (中文)	商品名	批准日期	剂型	给药途径	规格	治疗等效性
A213256	LEVOTHYROXINE SODIUM	左甲状腺素钠	LEVOTHYROXINE SODIUM	2021-01-06	CAPSULE	ORAL	0.088MG	AB
A213256	LEVOTHYROXINE SODIUM	左甲状腺素钠	LEVOTHYROXINE SODIUM	2021-01-06	CAPSULE	ORAL	0.1MG	AB
A213256	LEVOTHYROXINE SODIUM	左甲状腺素钠	LEVOTHYROXINE SODIUM	2021-01-06	CAPSULE	ORAL	0.125MG	AB
A208660	LIDOCAINE	利多卡因	LIDOCAINE	2021-01-05	OINTMENT	TOPICAL	5%	AT
A212699	SULFAMETHOXAZOLE, TRIMETHOPRIM		SULFAMETHOXAZOLE AND TRIMETHOPRIM	2021-01-05	SUSPENSION	ORAL	200MG/5ML, 40MG/5ML	AB
A212915	CYANOCOBALAMIN	维生素B12	CYANOCOBALAMIN	2021-01-04	INJECTABLE	INJECTION	1MG/ML	AP

点击可查看具体药物的详情，包含产品详情、产品相关专利信息信息和市场独占权信息，相关文件支持原文下载。

7.7 【制剂处方组成】

制剂处方信息库收录俄罗斯、美国 FDA、日本 PMDA 公布的药品处方信息，提供全方位筛选方式，包括商品名称、有效成分、处方辅料名称、生产企业等模糊检索和是否为参比制剂及何种剂型的精确检索，收录商品名称、有效成分、处方辅料组成等基本信息，并提供药品说明书下载功能和列表导出功能。其中有效成分和处方辅料组成分别与全球药物库和辅料信息库做了人工关联，可实现快速跳转。截至目前收录 130,000+条数据，更新频率：季度更新。

当前位置: 首页 > 制剂处方组成 > 制剂

模糊检索 清空检索词 共19,414条 更新日期: 2021年08月20日 < 1 2 3 4 5 6 ... >

俄罗斯新处方用品 FDA处方组成 PMDA处方组成 收录不同国家的处方信息 每页显示 20 自定义列 导出

商品名 (日文)	有效成分 (英文)	处方辅料	商品名 (英文)	有效成分 (日文)	生产企业	说明书
アセトアミノフェン坐剤 小児用50mg [TYK]	Acetaminophen	ハードファット 点击可跳转至全球药物库	Acetaminophen Supp for Pediatrics 50mg [TYK]	アセトアミノフェン	武田テバ薬品	下载
アセトアミノフェン錠 200mg [武田テバ]	Acetaminophen	ヒドロキシプロピルセルロース ステアリン酸マグネシウム 点击跳转至辅料库	Acetaminophen Tab 200mg "takeda Teva"	アセトアミノフェン	武田テバファーマ	下载
ピレチノール	Acetaminophen	对比不同商品的辅料信息	—	アセトアミノフェン	岩城製薬	下载
カロナル錠200	Acetaminophen	ポリビニルアルコール ステアリン酸マグネシウム 部分アルファ化デンプン... 原研 (原研) 原研标签	Calonal Tab 200	アセトアミノフェン	あゆみ製薬	下载

7.8 【各国药典】

药品标准库收录了中、美、英、日及欧洲各药典最新两版药典收录的品种信息。可一键查询某一品种在各国药典的收录情况及在具体各药典中的页码信息，从而快速查询到所需药品的标准及监测方法。采用同品种聚类展示，不会漏掉同品种信息，实现横向对比查看各国、各版本药典最新两版收录信息。截至目前收录 17,000+条数据，更新频率：与各国药典同步更新。

当前位置: 首页 > 药品标准 > 制剂

模糊检索 清空检索词 共17,293条 更新日期: 2021年04月13日 < 1 2 3 4 5 6 ... >

名称 名称 (中/英) 每页显示 80 排序 中文名称 升序

提供模糊和精确检索 精准筛选 清空筛选器

名称	各国药典收录情况
阿德福韦酯胶囊 Adefovir Dipivoxil Capsules	中国药典 ChP2020: 二部-710页 ChP2015: 二部-576页 美国药典 暂未收录 欧洲药典 暂未收录 英国药典 暂未收录
阿仑膦酸钠 Alendronate Sodium	中国药典 ChP2020: 二部-657页 ChP2015: 二部-536页 美国药典 USP43-NF38: 119页 USP42-NF37: 120页 欧洲药典 暂未收录 英国药典 暂未收录
阿昔洛韦糖浆 Aciclovir for Syrup	中国药典 暂未收录 美国药典 暂未收录 欧洲药典 暂未收录 英国药典 暂未收录
阿卡波糖片 Acarbose Tablets	中国药典 ChP2020: 二部-681页 美国药典 USP43-NF38: 31页 欧洲药典 暂未收录 英国药典 暂未收录

了解药物 连接药品库 提供具体页码信息, 方便查阅 药品类型标签

7.9 【溶出方法】

本库收录了 FDA、USP、日本橙皮书和各国药典的溶出方法，可以一键查询药物的具体溶出方法，如仪器和装置、溶出介质、介质体积、取样时间等具体内容，日本

溶出方法可查看中文翻译稿并支持下载。更新频率：每季度更新。

有效成分	有效成分(药名)	剂型	仪器与装置	转速 (RPMs)	溶出介质	介质体积 (mL)	取样时间 (minutes)	更新时间
Abacavir Sulfate	硫酸阿巴卡韦	Tablet	—	—	Refer to FDA's Dissolution Guidance, 2018	—	—	2028-07-02
Abacavir Sulfate/Dolutegravir Sodium/Lamivudine	硫酸阿巴卡韦多替格列韦钠片 未定	Tablet	药家法	85	0.01 M Phosphate Buffer with 0.5% sodium dodecyl sulfate (SDS), pH 6.8	900	Abacavir and lamivudine: 10, 15, 20, 30 and 45; Dolutegravir: 5, 15, 25, 35 and 45	2015-05-28
Abacavir Sulfate/Lamivudine	—	Tablet	药家法	75	0.1 N HCl	900	10, 20, 30, and 45	2007-01-01
Abacavir Sulfate/Lamivudine/Zidovudine	硫酸阿巴卡韦拉米夫定齐多夫定	Tablet	药家法	75	0.1 N HCl	Acid Stage: 900 mL, Buffer Stage: 1000 mL	5, 10, 15, 30 and 45	2007-01-03
Abemaciclib	阿贝西利	Tablet	药家法	75	0.01 N HCl	900	5, 10, 15, 20 and 30	2017-11-16
Abiraterone Acetate	阿比特龙醋酸酯	Tablet	药家法	50	0.25% SLS in 56.5 mM phosphate buffer, pH 4.5	900	10, 20, 30, 45 and 60	2013-02-28
Acalabrutinib	阿可替尼	Capsule	—	—	Refer to FDA's Dissolution Guidance, 2018	—	—	2028-07-02
Acamprosate Calcium	阿坎普罗钙	Tablet (Delayed Release)	药家法	100	Acid Stage: 0.1 N HCl Buffer Stage: "Citrato-sodium hydroxide" buffer pH 6.8 (150 ml of 2N NaOH, 21.014 gm of citric acid and ultra-pure water to 1000 ml) (Method B)	Media 1: 750 mL, pH 1.1±0.1; Media 2: 950 mL, pH 6.0±0.1; Media 3: 1000 mL, pH 7.5±0.1 (buffer)	120 (Acid); 30, 60, 90, 120, and 180 (buffer)	2005-12-28

7.10 【BCS 分类】

该子库收录了 FDA 和 WHO 的发布的 BCS 分类的指导原则、国家局发布的 BE 豁免品种以及 BCS 分类知识背景介绍等信息内容。根据官网不定期更新，并可支持活性成分、BCS 分类、治疗领域、的关键词筛选。

活性成分	活性成分(中文)	国家	溶解度	BCS分类 (cLogP)	BCS分类 (logP)	治疗领域
Abacavir	硫酸阿巴卡韦	SP	HIGH	Class I	Class III	Anti-infective Agents
Abacavir	硫酸阿巴卡韦	UK	HIGH	Class I	Class III	Anti-infective Agents
Abacavir	硫酸阿巴卡韦	US	HIGH	Class I	Class III	Anti-infective Agents
Abacavir	硫酸阿巴卡韦	WHO	HIGH	Class I	Class III	Anti-infective Agents
Acarbose	阿卡波糖	JP	HIGH	Class III	Class III	Endocrine and Metabolic Agents

本子库对 BCS 分类进行背景知识的科普学习，提供 BCS 分类简介以及各国指导原则的对比分析。

查看BCS相关指导原则

- FDA指导原则
- WHO指导原则
- EMA指导原则
- NMPA指导原则

生物药剂学分类系统 (BCS) 简介

一、药物BCS分类

人体生物等效性研究 (Bioequivalence, BE) 是证明制剂之间治疗等效性的一种手段。1995年, Amidon 等人[1]提出生物药剂学分类系统 (Biopharmaceutics Classification System, BCS) 将药物按照溶解度和渗透性进行分类, 并以此来预测药物在体内的吸收。在此之前很难有一个科学的理论可以作为依据向监管机构提出生物等效性豁免。随着BCS概念的提出和不断得到论证, 越来越多的监管机构开始并接受了基于BCS的生物等效性豁免。2000年8月, FDA发布了将BCS应用于速释固体制剂的生物等效性豁免的指导原则。WHO则于2006年发布的Technical Report Series No.937, 其中Annex7和Annex8引入了基于BCS的生物等效性豁免, EMA于2010年发布的生物等效性研究指南。我国也于2016年5月发布了《人体生物等效性试验 豁免指导原则》(2016年第87号通告)[2]。

BCS系统是按照药物的水溶性和肠道渗透性对其进行分类的一个科学策略。当涉及到口服固体制剂中活性药物成分 (Active Pharmaceutical Ingredient, 以下简称API) 在体内吸收速度和程度时, BCS系统主要考虑以下三个关键因素, 即: 药物溶解性 (Solubility)、肠道渗透性 (Intestinal permeability) 和制剂溶出度 (Dissolution)。

根据BCS分类系统, 药品被分为以下四类:

- 第一类: 高溶解性、高渗透性 (High Solubility- High Permeability)
- 第二类: 低溶解性、高渗透性 (Low Solubility-High Permeability)
- 第三类: 高溶解性、低渗透性 (High Solubility-Low Permeability)
- 第四类: 低溶解性、低渗透性 (Low Solubility-Low Permeability)

参考文献:

[1] Amidon GL, Lennemäs H, Shah VP, et al. A Theoretical Basis for a Biopharmaceutic Drug Classification: The Correlation of in Vitro Drug Product Dissolution and in Vivo Bioavailability [J]. Pharm Res. 1995, 12 (3): 413-420.

[2] 国家食品药品监督管理总局. 总局关于发布人体生物等效性试验豁免指导原则的通告(2016年第87号)

8. 市场数据

8.1 【全球销量】

全球销量库收录了全球上市制药企业的药物品种的销售数据, 数据来源于企业官方公布的财报和年报信息。本库从药物品种和公司两个维度对销售数据进行整理分析, 展示近十年的销售数据, 并进行多维度可视化分析。更新频率: 根据各企业年报, 不定期更新。

当前位置: 首页 > 全球销量 > 刷新

年报药品销售格局

年报公司销售格局

从品种和企业维度对销售额进行统计分析

更新日期: 2020年12月09日 < 1 2 3 4 5 6 >

模糊检索 清空检索词 共1,185条

支持药品名称、商品名、研发代码和CAS号的模糊检索

药品名称

商品名/通用名称

综合检索

支持多个信息字段的精确筛选

精准筛选 清空筛选器

通用名称

产品类别

公司名称

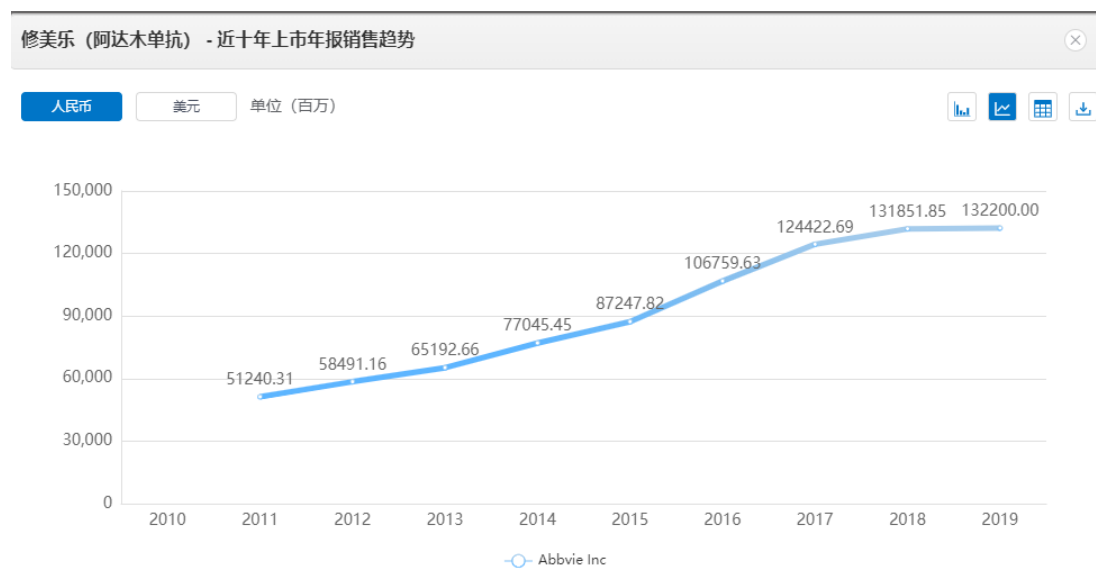
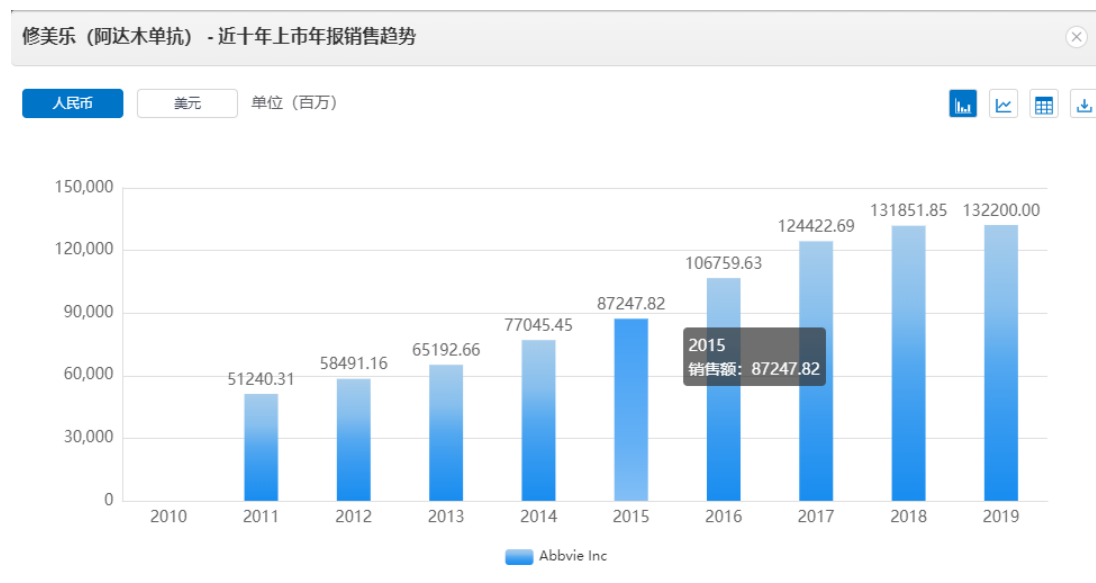
是否原研

商品名	通用名称	产品类别	公司名称	公司性质	币种	全部数据	2019销售额 (百万)	2018销售额 (百万)
✖ 伊美乐 Humira	阿达木单抗 Adalimumab	生物制品	Abbvie Inc	跨国	人民币	全部数据	132200.00	131851.85
✖ 可瑞达 Pembrolizumab	帕博利珠单抗 Pembrolizumab	生物制品	Merck & Co Inc.	跨国	人民币	全部数据	76441.38	47427.25
✖ 艾乐妥 Eliquis	阿哌沙班 Apixaban	化学药品	Bristol-Myers Squibb Company	跨国	人民币	全部数据	54682.76	42579.37
✖ 安捷丁 Avastin	贝伐珠单抗 Bevacizumab	生物制品	F.Hoffmann-La Roche Ltd	跨国	人民币	全部数据	50305.83	46214.57
✖ 欧狄沃 Opdivo	纳武利尤单抗 Nivolumab	生物制品	Bristol-Myers Squibb Company	跨国	人民币	全部数据	49682.76	44543.65

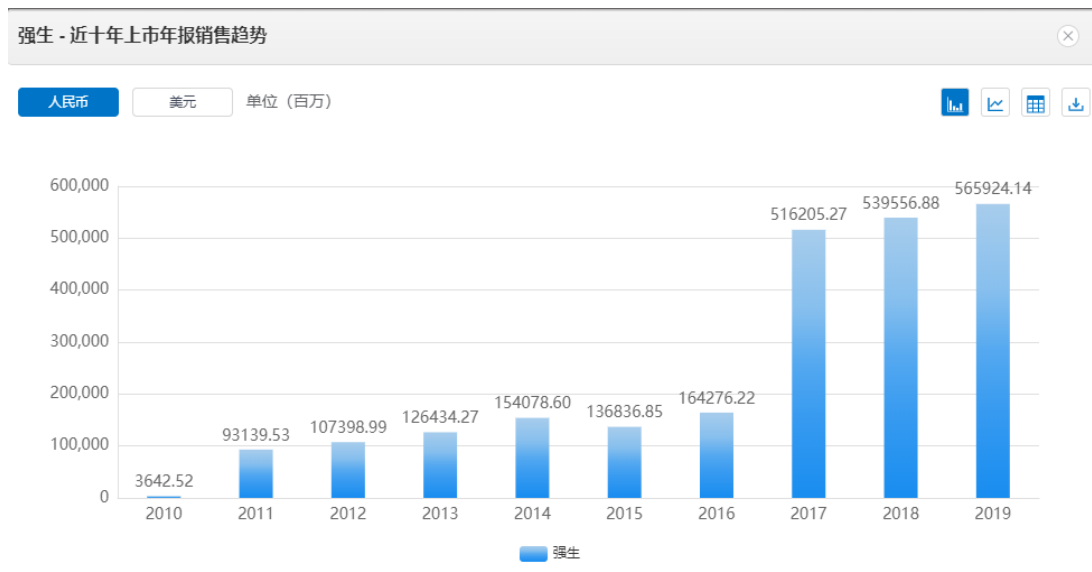
支持数据下载导出

从公司、品种及具体药物等维度以多种的视图形式对销售数据进行统计分析，

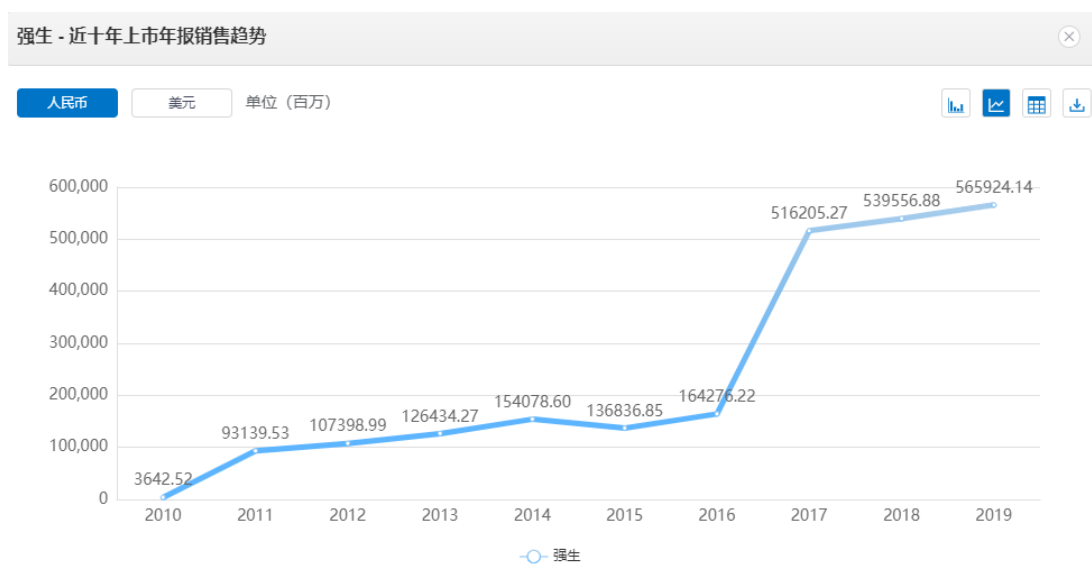
快速了解其市场信息：



公司各品种的具体销售进行数据分析：



公司品种的年度销售趋势分析：



8.2 【国家药品集采】

国家药品集采库涵盖了 4+7 城市集采、4+7 扩面及第二、三、四、五批国家集采数据。目前收录 17,000+ 条数据信息，支持对中标时间、供应省市、中选企业数量、采购周期、是否 289 目录等信息的筛选。涵盖中选总览分析、集采详情和新闻政策三部分的内容。对中选企业的品种及一致性评价品种进行统

计分析，将国家集采与一致性评价库进行关联。同时可查看国家集采原文文件。更新频率为：与官网同步更新。

浙江海正药业股份有限公司

药品集中采购品种概览 中标 未中标

药品名称	剂型	规格包装	中选价格(元)	单片价格(元)	中选企业数量(家)	推测采购周期(年)	中标日期	包装方式	计价单位	供应省市(区)	预计首年约定采购总量(单位:万片/万粒/万支/万袋)
硫酸氨基葡萄糖胶囊	胶囊剂	0.25g*24粒	9.18	0.38	4	3	2020-08-24	铝塑包装	盒	吉林、黑龙江、浙江、福建、江西、河南、湖南、西藏	12302.7238
阿那曲唑片	片剂	1mg*28片	27.88	1.0	4	3	2020-08-24	铝塑包装	盒	北京、天津、上海、浙江、湖北、湖南、贵州、甘肃、青海	723.2372
替格瑞洛片	片剂	90mg*16片	30.88	1.93	6	3	2020-08-24	铝塑PVC/PVDC包装	盒	河北、辽宁、重庆、贵州、青海	1565.6891
来曲唑片	片剂	2.5mg*30片	85.88	2.86	2	1	2020-08-24	铝塑包装	盒	北京、河北、辽宁、吉林、上海、江西、山东、河南、湖北、广东、重庆、云南、陕西、甘肃、青海、宁夏	2472.6548
琥珀酸索利那新片	片剂	5mg*10片	33.16	3.32	3	2	2020-01-21	聚氯乙烯/聚丙烯二元之烯固体药用复合硬片药用铝箔	盒	北京、河北、山西、内蒙古、江苏、安徽、江西、山东、广西、宁夏	46.33

一致性评价品种概览 新注册分类品种概览

受理号	药品名称	审评进度	新报	补充	已过评	过评用时
CYHB1850353	阿替美考吡酮片	已过评	2018-11-28	2019-12-02	2020-01-13	14个月
CYHB1950048	来曲唑片	已过评	2019-01-21	-	2019-10-30	10个月
CYHB1950057	阿那曲唑片	已过评	2019-01-21	-	2019-10-30	10个月
CYHB1840051	硫酸氨基葡萄糖胶囊	已过评	2018-07-19	-	2019-04-03	9个月
CYHB1850354	注射用替加环素	发补	2018-11-26	-	-	-
CYHB1850479	注射用盐酸西他他滨	发补	2019-01-11	-	-	-
CYHB1950066	注射用米卡芬净钠	发补	2019-01-21	-	-	-

对单片价格显示排位次序，并显示拟中选条件的符合情况：

药品名称:

生产企业:

综合检索:

Q 开始检索

精准筛选: 清空筛选器

集采文件发布时间: ▶

有效成分: ▶

中选清单	集中采购文件	未中选药品价格	集采中标分析	每页显示: 20	自定义列	导出	
<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				
序号	药品名称	剂型	规格	生产企业	单片价格(元)	集采文件发布时间	
<input checked="" type="checkbox"/>	1	阿那曲唑片	片剂	1mg	Astrazenca UK Limited	29.93	2020-07-29
<input checked="" type="checkbox"/>	2	阿哌沙班片	片剂			4.97	2020-07-29
<input checked="" type="checkbox"/>	2	阿哌沙班片	片剂			5.05	2020-07-29
<input checked="" type="checkbox"/>	2	阿哌沙班片	片剂				2020-07-29
<input checked="" type="checkbox"/>	2	阿哌沙班片	片剂	2.5mg	Bristol-Myers Squibb / Pfizer EEIG		2020-07-29

拟中选条件符合情况:

单位可比价 ≤ 同品种最低单位可比价的1.8倍: 不符合

单位可比价 ≤ 最高有效申报价的90%: 符合

单位可比价 ≤ 0.10000元: 不符合

投标价格排位 第6位

显示该品种中标企业供应省市的全国分布情况：

第三批《全国药品集中采购》（2020年07月29日）



阿那曲唑片 1mg 集采供应情况



显示该企业中标品种供应省市的全国分布情况:

第三批《全国药品集中采购》（2020年07月29日）



硫酸氨基葡萄糖胶囊 0.25g 浙江海正药业股份有限公司 集采供应情况



8.3 【中国药品招投标】

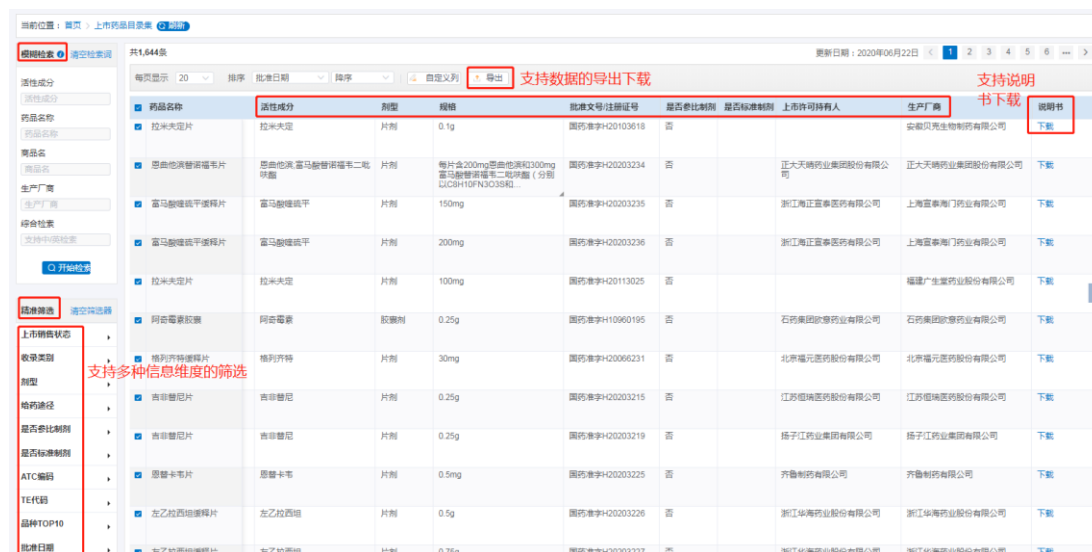
收录了全国各药品集中采购平台企业或药品的中标信息及招标政策，截至目前收录 2,000,000+ 条数据。分为中标数据查询和通知公告两个板块。支持生产企业、投标企业、产品、规格、制剂单价、内容、标题等多重检索，并对剂型、给药途径、价格属性、项目标签等进行人工标定。更新频率:每半月更新。



9. 准入/限制

9.1 【上市药品目录集】

上市药品目录集收录了在中国上市的全部药物信息，截止目前已收录了4,000+条数据。并保持与国家食品药品监督管理局制定的《中国上市药品目录集》同步更新。本数据库支持上市销售状态、收录类别、剂型、给药途径、ATC 编码、TE 代码、品种 TOP10 及批准日期等多维度条件的精确筛选，同时也支持活性成分、药品名称、商品名和生产厂商的模糊检索。更新频率:每日更新。



9.2 【基本药物目录】

基本药物是适应基本医疗卫生需求，剂型适宜，价格合理，能够保障供应，公众可公平获得的药品。截至目前收录 4,000+ 条数据。基本药物目录子库收录了国家发布的基本药物目录 2012 版和 2018 版，支持一级分类、二级分类、三级分类、基本药物增补情况及一致性评价品种最高进度等信息。更新频率:与官网同步更新。

基药编号	有效成分	药品名称	药品分类	一致性评价最高进度	增补情况	一级分类	二级分类	三级分类	剂
1	青霉素	注射用青霉素钠	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
1	青霉素	注射用青霉素钠	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
1	青霉素	注射用青霉素钠	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
1	青霉素	注射用青霉素钾	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
1	青霉素	注射用青霉素钾	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
2	半量青霉素	注射用半量青霉素	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
2	半量青霉素	注射用半量青霉素	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注
2	半量青霉素	注射用半量青霉素	西药	暂无进度		抗菌生物药	青霉素类		注

9.3 【医保目录】

本子库收录了 170,000+ 个药物的医保基础目录信息，分为西药、中成药、中药饮片 3 个 Tab 进行检索筛选，支持具体品种的剂型、治疗领域、医保分类及在国家、地方的医保目录及各地区医保目录，各年份、各地区医保目录的增补品种和谈判品种。更新频率:与官网同步更新。



9.4 【重点监控药品目录】

收录了第一批《国家重点监控合理用药药品目录》及地方增补品种，国家及地方的目录外中药要求，截至目前收录 700+ 条数据。支持通用名、地区、监控级别、治疗领域、产品类别、公布批次、临床应用细则等多重检索。更新频率:与官网同步更新。



9.5 【中国 OTC 目录】

收录了国内的 OTC 目录中药品品种、OTC 分类、说明书、转入公告文件、相关政策等基本内容，可依据是否双跨、OTC 甲乙分类、产品类型筛选药品信息，同时可查看对应的官方公布的说明书范本，支持导出。截至目前收录 5,000+ 条数据，更新频率: 每月更新。

当前位置: 首页 > 中国OTC目录 [刷新](#)

模糊检索 [清空检索词](#) 共5,062条 更新日期: 2021年03月17日

综合检索 请输入内容 [开始检索](#)

精准筛选 [清空筛选器](#)

OTC分类

- 甲类 (3739)
- 乙类 (1323)
- [显示全部](#)

是否双跨

<input checked="" type="checkbox"/>	药品名称 (公告名称)	现用通用名	双跨	产品类别 (官方)	产品类别 (药减)	相关说明书	转入公告时间	转入公告文件
<input checked="" type="checkbox"/>	板蓝根咀嚼片	板蓝根咀嚼片		中药	中药	说明书范本	2020-11-23	查看
<input checked="" type="checkbox"/>	复方三七补血胶囊	复方三七补血胶囊		中药	中药		2020-09-23	查看
<input checked="" type="checkbox"/>	龙胆泻肝软胶囊	龙胆泻肝软胶囊		中药	中药		2020-09-23	查看
<input checked="" type="checkbox"/>	麦当乳通颗粒	麦当乳通颗粒		中药	中药		2020-09-23	查看

9.6【抗菌药物目录】

收录了各省市的抗菌药物目录中分类、限制级别、原文文件详情等基本内容和相关管理办法、指导原则，可依据限制级别、分类、省份、年份等查询抗菌药物信息，支持数据导出。截至目前收录 3,000+ 条数据，更新频率：与官网同步更新。

当前位置: 首页 > 抗菌药物目录 [刷新](#)

模糊检索 [清空检索词](#) 共3,470条 更新日期: 2021年03月22日

成分 请输入查询成分 [检索](#)

精准筛选 [清空筛选器](#)

分类 (药减)

- 氨基糖苷类 (289)
- 第三代头孢菌... (251)
- 氨基糖苷类 (239)
- [显示全部](#)

限制级别

省份

<input checked="" type="checkbox"/>	成分	分类 (原始)	分类 (药减)	限制级别	省份	年份	文件链接
<input checked="" type="checkbox"/>	阿米卡星(注射剂)	氨基糖苷类	氨基糖苷类	非限制使用	青海	2020	详情
<input checked="" type="checkbox"/>	阿莫西林(口服缓释剂型)	青霉素类	广谱青霉素类	非限制使用	青海	2020	详情
<input checked="" type="checkbox"/>	阿莫西林(口服液体制剂、颗粒剂)	青霉素类	广谱青霉素类	限制使用	青海	2020	详情
<input checked="" type="checkbox"/>	阿莫西林/氟氯西林	青霉素类	青霉素类复方制剂 (β-内酰胺酶抑制剂)	特殊使用	青海	2020	详情
<input checked="" type="checkbox"/>	阿莫西林/克拉维酸(口服制剂)	青霉素类	青霉素类复方制剂 (β-内酰胺酶抑制剂)	非限制使用	青海	2020	详情

10.投资生态

收录国内生物医药产业投融资的全面精准信息，包括医药企业、投资机构和投资事件板块，并提供我的工作台方便及时查看关注企业动向。



11.全球器械

医疗器械库全新上线，可在网站首页点击红色部分了解详情。



12.政策法规基础版

该子库收集了国家药品监督管理局、FDA、国家卫健委等官方的最新医药法律法规政策，包括通用法规和化药、生物药、医疗器械、药用包材/辅料、临床、非临床、一致性评价、诊断试剂、参比制剂、生物等效性试验、卫生健康、动物医疗等 15 个部分的政策法规信息，支持文件效力级别、有效性的初步筛选和标签、发文机关、发文字号、标题等关键字的精确搜索。更新频率：不定期更新。

当前位置: [首页](#) > [政策法规](#) 刷新

全部 通用 效力级别 请选择 文件有效性 请选择 标题、发文机关、发文字号、标签 Q

通用

化药

生物药

中药

保健食品/化妆品

医疗器械

药用包材/辅料

临床

通用

效力级别: 请选择

文件有效性: 请选择

标题、发文机关、发文字号、标签

Q

发文日期

部门规章 国家药监局关于发布《药品上市后变更管理办法（试行）》的公告 2021-01-14

发文机关: 中国食品药品国际交流中心

效力级别: 部门规章 文件有效性: 现行有效

附件: [下载](#) 标签: 药品, 上市后变更 [原始内容](#)

指导原则 国家药监局药审中心发布《抗肿瘤药联合治疗临床试验技术指导原则》等4项指导原则 2021-01-11

发文机关: 中国食品药品国际交流中心

效力级别: 指导原则 文件有效性: 现行有效

附件: [下载](#) 标签: 抗肿瘤药, 联合治疗, 临床试验 [原始内容](#)

部门规章 国家药监局药审中心关于发布《药品审评审批信息公开管理办法》的通告（2020年第58号） 2021-01-11

发文机关: 中国食品药品国际交流中心

效力级别: 部门规章 文件有效性: 现行有效

13.政策法规专业版

本子库收录 6 万+条数据，提供药品、医疗器械、保健品/化妆品、动物医疗、原辅包、园区等多方面内容，可一键搜索近一周最新法规变化及即将生效的政策法规。

政策法规 [首页](#) [药品](#) [医疗器械](#) [保健食品/化妆品](#) [动物医疗](#) [原辅料包](#) 企业免费试用

政策法规大数据服务平台

全部 ▼ 搜索

药品 35,701

医疗器械 16,214

保健食品/化妆品 2,179

动物医疗 456

原辅料包 16,595

14.世界药闻

该子库包含药研进展、盘点总结、科学前沿、投融资/并购、药政动态、会议培训、市场动态、人才招聘、好书推荐、人物访谈、药/械招投标十一个版块，提供药物名称、靶点、适应症、公司名称、日期等的模糊检索。更新频率：每天更新。

新闻 请输入内容 政策法规 医疗器械

热门搜索: 血液 PD-1 病毒 罗氏 辉瑞 默沙东 NSCLC 赛诺菲

药渡 创新化药 生物药 疫苗 细胞疗法 复方药 仿制药 医疗器械 园区

全部 共4,320条

关于召开落实国家组织药品集中采购结果沟通会的通知
关于召开落实国家组织药品集中采购结果沟通会的通知 发布时间: 2021-03-15 各有关单位: 为做好国家组织药品集中采购工作,定于2021年3月16日(周二)召开落实国家组织药品集中采购结果企业沟通会,现将有关事项通知如下:一、...
【招投标】 口罩 | 天津
【了解器械】 口罩
2021-03-15 | 京津冀医药联合采购平台 | 原始内容

关于尽快提交医药企业价格和营销行为信用承诺书的通知
照《关于开展医药企业守信承诺材料提交工作的通知》要求,参加我省医药集中采购的医药企业须在规定时间内提交《医药企业价格和营销行为信用承诺书》(下称“承诺书”)。截至目前,仍有部分医药企业未提交承诺书,相关企业须尽...
【招投标】 贵州
2021-03-15 | 贵州省公共资源交易中心 | 原始内容

昆明医科大学第二附属医院拟申请采购进口“3.0T磁共振维保服务项目”的公示

医疗器械数据库 [上新]
新年 新库 新体验
立即参与

联系客服
客服电话: 400-851-9921

15.Pharmalaxy

药渡数据设置了 pharmalaxy 版块,对医药行业常用的公共网站进行了归纳,提供更为便利的方式以供大家使用。此版块共涵盖了全球药政、药学研究、药品认证、中药、医疗器械、疾病、食品、化妆品、兽药、药典、指导原则和合理用药等方面内容,涉及 95 个公共网站链接。并且,无需注册,可直接使用,后续会根据业务需求进行更新。

全球药政 共收录 21 个免费数据库
主要收录目标品种的市场总体概况,市场容量和竞争态势,通常都可以在各国的药监局或者主管机构的官网进行查找。

国产批准 (NMPA) 中国国家药品监督管理局 (NMPA) 官网,可查询已批准上市的全部药品信息。	进口批准 (NMPA) 中国国家药品监督管理局 (NMPA) 官网,可查询已批准上市的全部进口药品信息。	中国CDE收审情况 中国国家药品监督管理局药品审评中心 (CDE) 官网,可查询公开部分药品的上市申请的收审情况。	美国 (FDA) 美国食品药品监督管理局 (FDA) 官网,可查询在美国批准上市的全部药品。
欧盟 (EMA) 欧洲药品管理局 (EMA) 官网,可查询欧盟批准的全部药品。	欧盟成员国 (HMA) 欧洲药品管理局成员国 (HMA) 官网,可查询欧盟地区批准的全部药品。	日本 (PMDA) 医药品医疗器械综合机构 (PMDA) 官网,可查询日本批准的全部药品,上市后的安全性信息和药物警戒事件等。	韩国 (MFDS) 韩国食品药品监督管理局 (MFDS) 官网,可查询在韩国批准上市的全部药品。
加拿大 (HC-SC) 加拿大卫生部 (HC-SC) 官网,可查询在加拿大批准上市的全部药品。	英国 (MHRA) 英国药品和健康产品管理局 (MHRA) 官网,可查询在英国批准上市的全部药品。	澳大利亚 (TGA) 澳大利亚药品管理局 (TGA) 官网,可查询在澳大利亚批准上市的全部药品。	比利时 (FAMHP) 比利时药品评价局 (FAMHP) 官网,可查询在比利时批准上市的全部药品。
巴西 (ANVISA) 巴西国家卫生监督局 (ANVISA) 官网,可查询在巴西批准上市的全部药品。	德国 (BfArM) 德国联邦药品与医疗用品研究所 (BfArM) 官网,可查询在德国批准上市的全部药品。	德国 (PEI) 德国联邦药品与医疗器械管理局 (PEI) 官网,可查询在德国批准上市的全部血液制品和疫苗。	新西兰 (MEDSAFE) 新西兰药品与医疗器械管理局 (MEDSAFE) 官网,可查询在新西兰批准上市的全部药品。

数据库导览使用说明

数据库导航

涵盖了药渡数据库中的部分分子库以及一些研发常用的官方网站链接信息，对医药行业的数据资源集中分类展示，便于使用者的信息查询，提高效率。

全球药物

- 全部药物
- 化学药
- 复方
- 生物药
- 细胞疗法
- 疫苗

市场销售

- 国家药品集采
- 全球销量
- 上市药品目录集
- 基本药物目录
- 医保目录
- 生物批签发
- 重点监控药品目录

一致性评价

- 一致性评价进展
- 美国橙皮书
- 日本橙皮书
- 参比制剂目录
- BCS分类

药品认证

- GMP认证
- GSP认证
- GLP认证
- GCP认证
- GAP认证

医疗器械

- 一次性使用医疗器械产品
- 医疗器械技术审评中心
- 国产医疗器械产品 (注册)
- 国产器械 (历史数据)
- 国产医疗器械产品 (备案)
- 进口医疗器械产品 (注册)
- 进口器械 (历史数据)
- 进口医疗器械产品 (备案)
- 医疗器械标准目录
- 体外诊断试剂分类子目录
- 医疗器械检测中心受检目录
- 医疗器械分类目录
- 医疗器械生产企业 (许可)
- 医疗器械生产企业 (备案)
- 医疗器械经营企业 (许可)
- 医疗器械经营企业 (备案)

全球批准

- 美国FDA
- 欧盟 (EMA/HMA)
- 日本PMDA
- 英国MHRA
- 加拿大HC-SC
- 全球审评报告
- 韩国 (MFDS)
- 澳大利亚 (TGA)
- 意大利 (AIFA)
- 比利时 (FAMHP)
- 巴西 (ANVISA)
- 德国 (BfArM)
- 新西兰 (MEDSAFE)
- 瑞士 (SwissMedic)
- 新加坡 (HSA)
- 阿根廷 (ANMAT)
- 荷兰 (CBG)

临床试验

- 美国NCT
- 中国CTR
- 中国ChiCTR
- WHO-ICTRP
- 不良反应
- 临床路径
- 药物ATC编码
- 疾病ICD编码
- 临床指南
- 用药参考
- 用药指导

原辅料包材

- 原辅包登记信息
- 辅料信息
- 药包材标准

化妆品

- 国产特殊用途化妆品
- 进口化妆品
- 化妆品生产许可获证企业
- 国产非特殊用途化妆品备案
- 进口非特殊用途化妆品备案
- 化妆品注册和备案检验检测机构
- 欧盟化妆品原料信息
- 日本化妆品信息

兽药

- EMA兽药数据
- HIMA兽药数据
- FDA动物药数据
- 国家兽药基础数据

中国注册/批准

- 中国CDE
- 中国NMPA
- 药品说明书
- ICH指导原则
- 国外指导原则
- 国内指导原则

专利文献

- 期刊文献
- 医药专利
- 创新药决策
- 药渡大学视频
- 药渡《世界新药概览》
- 上市公司年报
- 药渡报告分享

药学研究

- ChEMBL
- UniProt
- GeneCard
- Toxnet
- 默克索引
- 比较毒物基因组学数据库
- 粉末粒度模式数据库
- 剑桥晶体数据中心
- 药品标准查询数据库
- 日本药典
- 上海有机所化学数据库
- 应用化学数据库
- 日本有机化合物光谱
- NMR谱图数据库
- BioMagResBank
- NIST Chemistry
- Organic Compounds Database

食品及保健品

- 特殊食品信息
- 特殊食品验证评价技术机构备案
- 食品生产许可获证企业
- 食品安全抽检公布结果
- 食品补充检验方法
- 食品快速检测方法

中药

- 中药提取物备案公示
- 中药保护品种
- 中华药大全
- 中医药在线
- 中医药科学数据中心

常见问题解答

1. 问：出现网页显示无权限或登录界面报错等网页问题怎么办？

答：如若出现以上问题，可自行通过以下三种途径进行解决：①网页清空缓存
②完全关闭浏览器后重新登录数据库 ③更换为本说明书首页推荐的浏览器重新
登录

联系方式

您有任何的问题请及时与我们联系，我们随时为您解答任何问题，欢迎注册使用药渡数据库！

联系方式：

药渡数据运营商：药渡经纬信息科技（北京）有限公司
公司地址：北京市海淀区上地5街7号一层105
服务热线：400-851-9921
微信号：13051264290
邮箱：data@pharmacodia.com