

順藥新藥獲科專補助拚年底臨床

2016 年 04 月 29 日 04:10

[杜蕙蓉](#)／台北報導

順藥（6535）宣布，旗下雙效中風治療藥物 LT3001，獲台灣生技整合育成中心（Si2C）輔導以及經濟部「A+企業創新研發淬鍊計畫」科技專案研發補助，金額逾 3,000 萬元，目前正力拚年底前向美國 FDA 申請人體臨床試驗（IND）。

根據 GlobalData 國際數據庫顯示，美歐共 6 個國家，在 2017 年治療急性缺血性中風藥品市場預估達 11 億美元規模。

順藥表示，LT3001 為全球首創溶栓與神經保護雙效中風治療藥物，其藥物的設計概念為溶解血栓的同時清除自由基，以減少血液再灌流所造成的組織傷害，進而降低出血性副作用，提供安全有效的方式治療急性缺血性中風。預計今年完成臨床前的相關試驗，今年底、明年初提出人體臨床試驗申請。

依據世界衛生組織統計，全球中風死亡率是僅次於心臟冠狀血管疾病和癌症；然而中風所造成最嚴重的問題並非其致死率，而是中風所導致的致殘率。據估計每五位中風患者，即有一位可能發生二次中風，中風的高復發率及其造成的失能失智，使得病人中風後照顧的家庭與社會經濟負擔更是百病之首。

然而，目前主要的急性缺血性中風藥物，僅能在中風後 3 小時內使用，且治療禁忌症多，因此患者的治療比例僅為 3%~5%，為極需被滿足的治療領域。

隸屬於晟德集團旗下的順藥，是以新藥開發為主力，進度最快的長效止痛新藥 LT1001 已向台灣食藥署（TFDA）提出新藥上市許可（NDA）申請。LT1001 是原創型新藥，且為「國產」，其適應症為解除中度至嚴重疼痛，預期也是全球首創止痛效果長達一周的肌肉注射針劑。由於全球目前並無類似長效止痛藥物下，也讓 LT1001 商機可期。

另外，為加速順藥開發新藥的案源，集團年初也推舉中國醫藥大學暨醫療體系董事長蔡長海接任順藥董事長。

（工商時報）