



产品手册

PRODUCT MANUAL

智 / 能 / 决 / 策 洞 / 见 / 未 / 来

目录

CONTENT

01 PART	产品概述	01
02 PART	产品特色	
	数据丰富	02
	数据深度	02
	便捷智能	04
	人性化体验	05
03 PART	操作详解	
	登录	06
	数据库导航	07
	综合搜索	07
	具体数据库介绍（以注册数据库为例）	09
04 PART	Q&A	19
05 PART	合作客户	20
06 PART	关于我们	21

PART 01

产品概述

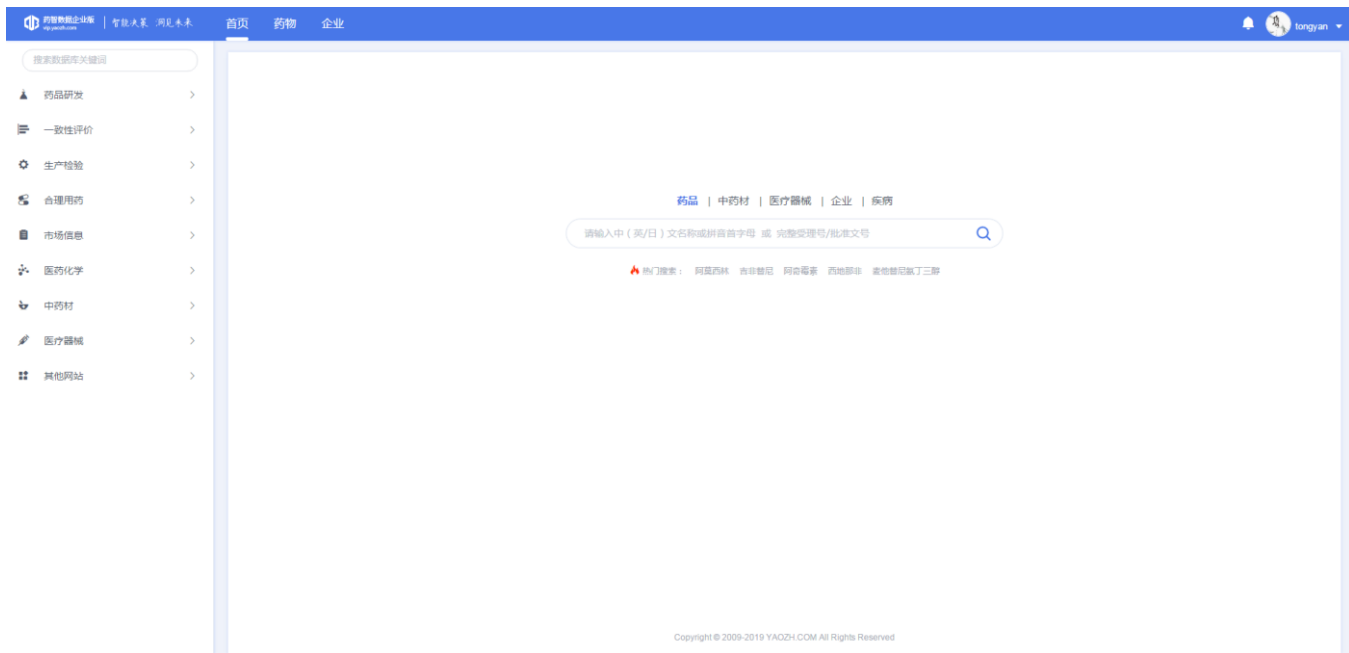
关于药智数据企业版

一、产品概述

1.1 关于药智数据企业版

药智数据企业版是专为VIP企业用户量身打造的医药数据智能系统，高度整合，深度分析，智能情报，体验升级、因为专业，所以信赖。

药智数据企业版针对特定的医药从业群体打造，主推VIP尊享服务。全新升级、数据整合、更聚焦产品布局，帮助用户锁定重点、节省检索时间；人性化的UI和交互设计，让用户拥有更舒适的查询体验；简洁、智能的数据分析功能，助力用户洞察数据背后的商业秘密。



(企业版首页)

PART 02

产品特点

数据丰富
数据深度
便捷智能
人性化体验

2.2.2综合类版块数据，如药物报告/企业报告，窥探药物和企业全貌、洞见竞争态势、把握市场

走向。

吉非替尼

gefitinib

注册 临床 上市 市场 专利

药物别名: ZD1839; Iressa
原研单位: AstraZeneca Pharmaceuticals
全球最高状态: 2003年批准上市
ATC分类: L01XE02 抗肿瘤药和免疫机能调节药 > 抗肿瘤药 > 其它抗肿瘤药物 > 蛋白激酶抑制剂
作用靶点: EGFR family tyrosine kinase receptor

吉非替尼 (Gefitinib) 由阿斯利康 (AstraZeneca, AZ) 研发。于2002年7月5日获日本医药品医疗器械综合机构 (PMDA) 批准，之后于2003年5月5日获美国食品药品监督管理局 (FDA) 批准上市，后又于2009年6月24日获欧洲药物管理局 (EMA) 批准。由阿斯利康上市销售，商品名为Iressa。吉非替尼是首个表皮生长因子受体 (EGFR) 酪氨酸激酶选择性抑制剂。适用于单药或联合化疗失败的局部晚期或转移性非小细胞肺癌。Iressa为口服片剂，每片含250 mg吉非替尼，推荐剂量为成年每日1次，每次250 mg。

基本信息

中国注册申报
临床试验
上市批准
市场销售
药品标准
药品说明书
中标信息
专利布局

API信息

化学名称	N-(3-chloro-4-fluorophenyl)-7-methoxy-6-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]quinazolin-4-amine
CAS登记号	184475-35-2
分子式	C ₂₂ H ₂₄ ClFN ₄ O ₃
分子量	446.91

药理作用

ATC分类	L01XE02 抗肿瘤药和免疫机能调节药 > 抗肿瘤药 > 其它抗肿瘤药物 > 蛋白激酶抑制剂
-------	---

激活 Windows
转到“设置”以激活 Windows。

江苏恒瑞医药股份有限公司

企业官网: www.hrs.com.cn
联系电话: 0518-81220678
电子邮箱: yisheng@yisheng-pharm.com

注册申报 860 个 | 临床试验 207 个 | 上市药品 160 个 | 药品中标 8,790 个

企业分析

基础信息

市场销售

药物研发

知识产权

运营数据

市值 (单位: 亿元)
市值 (平均市值)

股票代码	600276
总股本	36.82亿元
上市模块	主板
上市日期	2000-10-18
成立日期	1997-04-28

企业排行榜

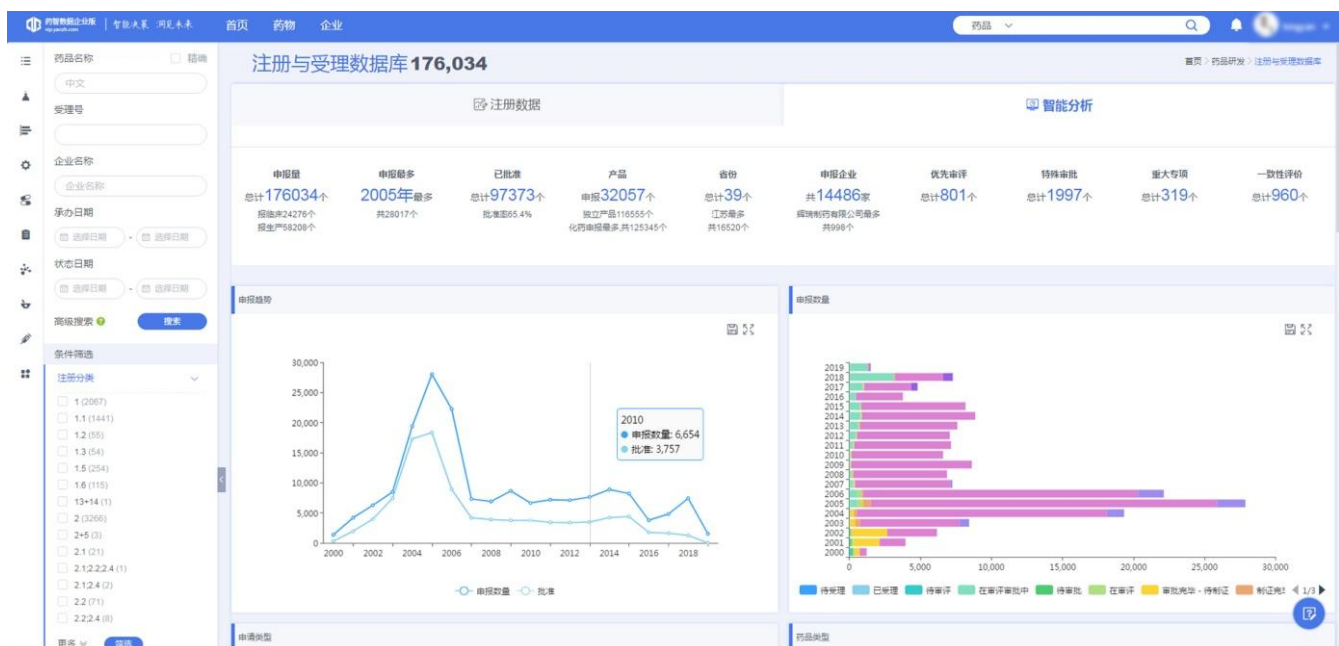
江苏恒瑞医药股份有限公司

(按药物和企业维度综合分析，包含申报、临床试验、上市批准、销售、中标、标准等多种数据，为您进行药物研发和市场调研提供优质完整的情报信息。)

2.3 便捷智能

2.3.1 智能、强大的数据分析功能，助力用户洞察数据背后的商业秘密。

全新的可视化区域、概览统计、分维度模块，多种视图切换。图片保存、图表类型切换、全屏查看、定量分析，药物信息精准捕捉。



2.3.2 多种搜索方式，多维度检索，搜索词提示、扩展查询，让检索更快、更准、更全面、更智能。

基础搜索：最常用的几个搜索条件，满足用户常用需求。

高级搜索：实现基础搜索与高级搜索输入传值，减少用户输入操作，and/or/not逻辑运算，更多、更灵活的条件组合查询。

条件筛选：针对结果列表二次筛选，快速定位所需数据。

扩展查询：药品名称 / 企业名称扩展查询，多别名搜索更全面。

下拉筛选/搜索下拉提示：下拉多选、下拉多级联动筛选，搜索提示，减少用户输入操作。

已选条件 / 保存条件：查询条件清晰明确，常用条件一键保存，下次进入数据库点击保存的条件即可进行搜索。

2.4 人性化体验

2.4.1全新的视觉设计、交互设计，追求极致体验，更好、更快、更稳定。

更聚焦产品布局，帮助用户锁定重点、节省检索时间；

人性化的UI和交互设计，让用户拥有更舒适的查询体验。

PART 03

操作详解

登录

数据库导航

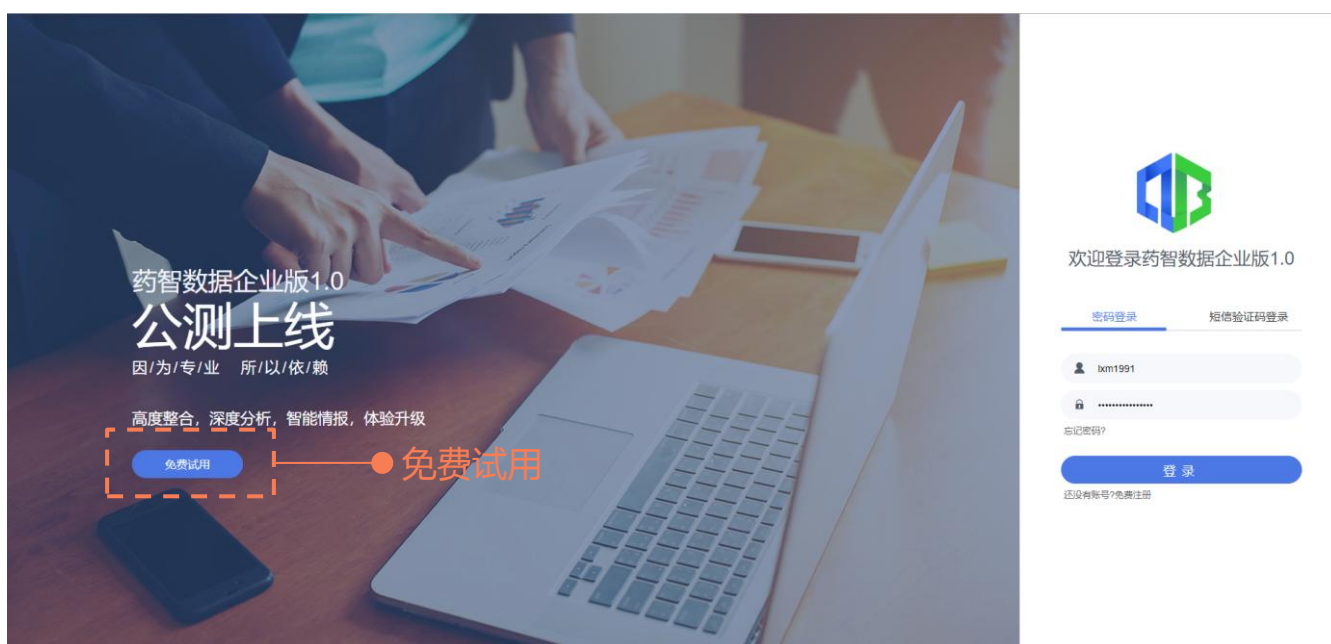
综合搜索

具体数据库介绍

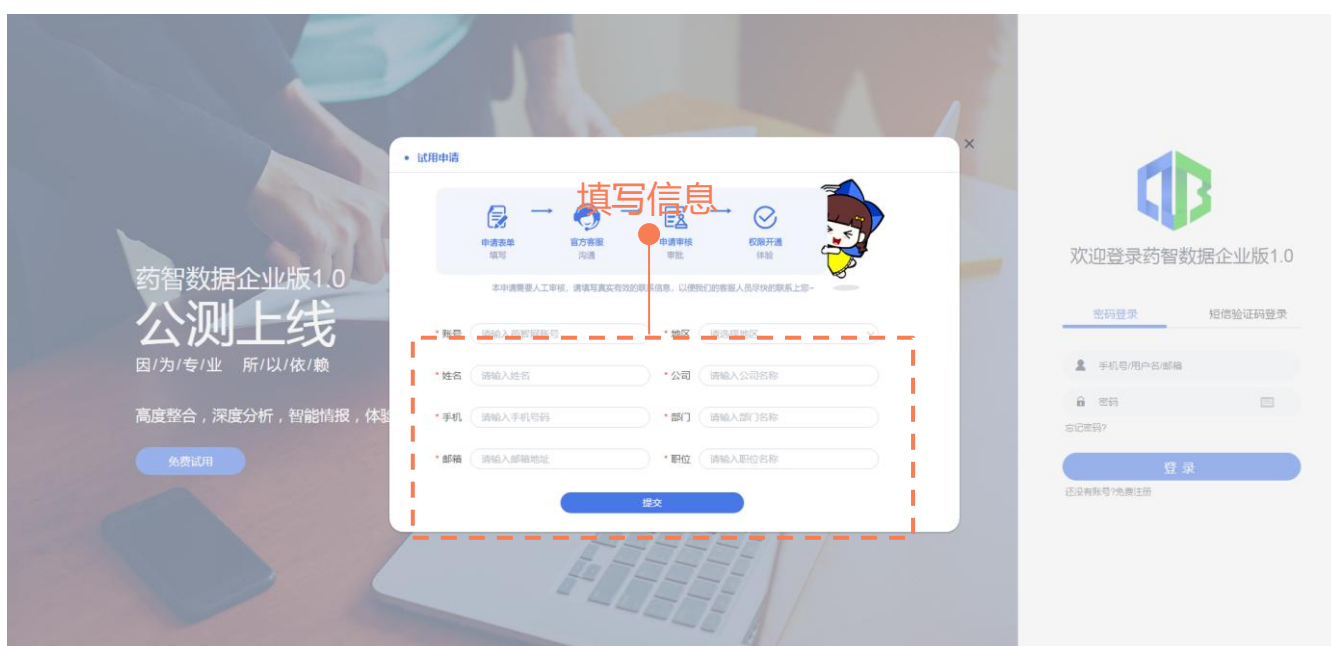
三、操作详解

3.1 登录

账号为药智网注册的账号，登录选择账号密码登录（用户名/手机/邮箱+密码登录）或短信验证码登录（用绑定的手机号+短信验证码登录），只针对vip用户使用，如无权限请点击左侧“免费试用”按钮。

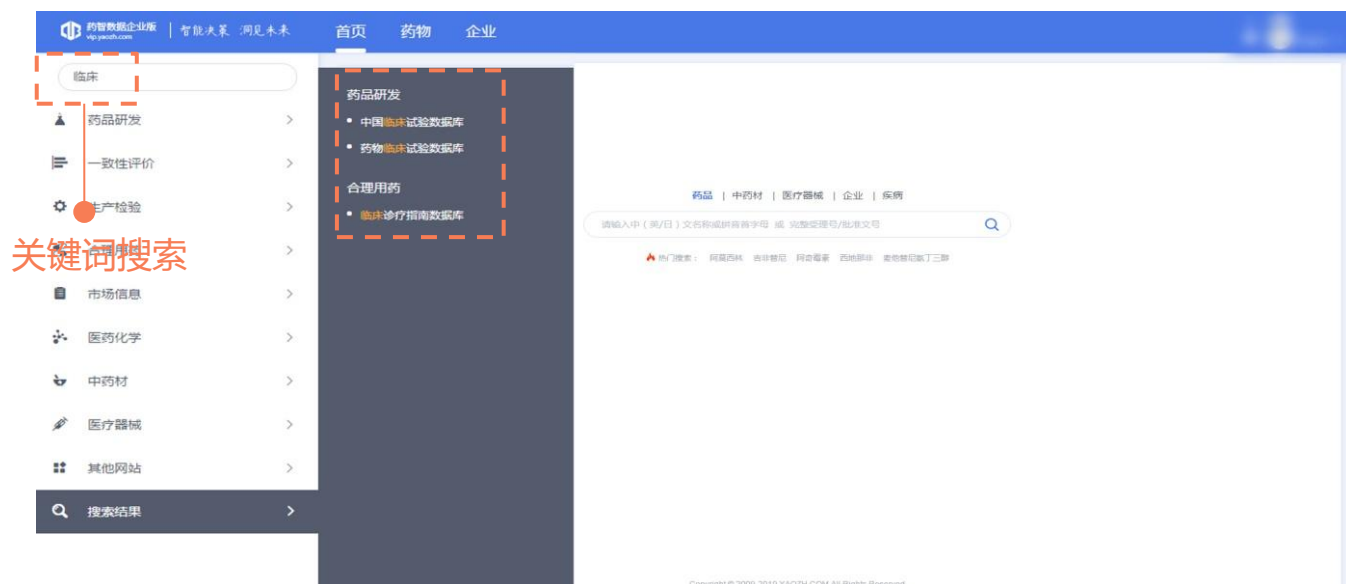


在弹出窗口填写试用信息，等待工作人员联系审核，获得试用权限。



3.2 数据库导航

根据分类选择具体数据库进入，也可在数据库导航搜索框里输入数据库关键词搜索，快速找到所需数据库。



3.3 综合搜索

综合搜索包含药品/中药材/医疗器械/企业/疾病分类，例如选择药品分类，可输入药品名称中、英、日文，中文全拼、中文拼音首字母缩写或者受理号/批准文号，并支持下拉提示词联想功能、历史搜索记录查询。点击热门搜索词，搜索不同分类下的当前最热关键词。



综合搜索结果页1处为输入准确的药物成分、企业名称时，可查看药物成分的药物报告概览信息，点击查看全文报告，快速到达药物报告页面，企业同理（当输入的不是准确的药物成分及企业名称时，只显示数据库导航）

2处为数据库导航，选择数据库进入该具体数据库查看。

关键词：吉非替尼 (药品) 结果共计：438条数据

吉非替尼 gefitinib

原研单位 AstraZeneca Pharmaceuticals
中国首次上市 2003年批准上市
全球上市状态 2003年批准上市
药理作用 抗肿瘤药和免疫调节剂 抗肿瘤药 其他抗肿瘤药 蛋白酪氨酸抑制剂
作用靶点 EGFR family tyrosine kinase receptor

1

注册申报 87 个 (3 个 (近一年))
上市批准 6 个 (3 个 (近一年))
临床试验 295 个 (10 个 (近一年))
销售额度 356,495 万元 (2017年)

药物描述

吉非替尼 (Gefitinib) 由阿斯利康 (AstraZeneca, AZ) 研发，于2002年7月5日获日本医药品医疗器械审评所 (PMDA) 批准，之后于2003年5月5日获美国食品药品监督管理局 (FDA) 批准上市，后又于2009年6月24日获欧洲药品管理局 (EMA) 批准，由阿斯利康上市销售，商品名为Iressa。吉非替尼是首个表皮生长因子受体 (EGFR) 酪氨酸激酶选择性抑制剂。适用于单药连续治疗晚期和多西他赛化疗失败的局部晚期或转移性非小细胞肺癌。Iressa为口服片剂，每片含250 mg吉非替尼，推荐剂量为成年每日1次，每次250 mg。

2

药品研发

- 注册与受理数据库 87
- 药物报告 1
- 药品转让信息数据库 3
- 中国临床试验数据库 37

一致性评价

- 中国上市药品目录集 2
- 仿制药参比制剂目录 1
- 参比制剂备案数据库 2

生产检验

3.4 具体数据库介绍（以注册数据库为例）

药品注册与受理数据库是国内专业的“药品注册信息”查询系统，可协助企业实时跟踪药品研发最新动态。

搜索功能：

可使用基础搜索+条件筛选/高级搜索+条件筛选组合进行查询。

注册与受理数据库 176,034

注册数据 智能分析

按受理号浏览 (176034) 按药品名称浏览 (32057) 按企业名称浏览 (14486)

受理号	药品名称	注册分类	申请类型	承办日期	企业名称	办理状态	状态开始日	审评结论
CYHS1300941	露米美利片	化药5	仿制	2013-12-11	康诺(中国)制药有限公司	新证完毕-已发批件	2016-09-26	批准临床
CYHS13007100	欧体石酸唑胺胶囊	化药	补充申请	2013-12-11	湖南华纳大药厂有限公司	新证完毕-已发批件	2015-01-07	批准生产
CXHS1300245	氟维司群	化药3.1	新药	2013-12-11	连云港润众制药有限公司	新证完毕-已发批件	2017-08-04	批准临床
CXHL1300978	波生坦	化药3.1	新药	2013-12-11	重庆圣华制药股份有限公司	新证完毕-已发批件	2016-01-14	批准临床
CXHL1301108	富马酸福罗平缓释片	化药5	新药	2013-12-11	江苏豪森药业股份有限公司	新证完毕-已发批件	2015-12-10	批准临床
CYHS1309422	丁苯酞氯化钠注射液	化药	补充申请	2013-12-11	石药集团恩必普药业有限公司	新证完毕-已发批件	2014-07-10	
JYHZ1300289	硫酸沙丁胺醇	化药	进口再注册	2013-12-13	上海勃林格殷格翰药业有限公司	新证完毕-已发批件	2015-05-21	
JYHB1301326	缬氨霉素注射液	化药	补充申请	2013-12-13	中康国际有限公司	新证完毕-已发批件	2014-11-21	
JYHB1301518	阿莫西林克拉维酸钾片	化药	补充申请	2013-12-13	葛兰素史克(中国)投资有限公司	新证完毕-已发批件	2014-06-19	
JYHB1301515	注射用阿莫西林钠克拉维酸钾	化药	补充申请	2013-12-13	葛兰素史克(中国)投资有限公司	新证完毕-已发批件	2014-06-19	
JYHB1301606	酒石酸唑尼沙胺片	化药	补充申请	2013-12-13	晋源制药有限公司	新证完毕-已发批件	2014-07-04	
JYHB1301624	注射用重组人干扰素	化药	补充申请	2013-12-13	Janssen-Cilag International NV	新证完毕-已发批件	2014-07-10	不能审
JXHL1300476	富马酸巴比酯	化药	进口	2013-12-13	韩美药品株式会社	新证完毕-已发批件	2017-06-02	
JYHB1301626	奥曲酮	化药	补充申请	2013-12-13	北京康华制药有限公司	新证完毕-已发批件	2014-07-08	
JYHB1301632	阿莫西林胶囊	化药	补充申请	2013-12-13	Pfizer Italia s.r.l.	新证完毕-已发批件	2014-06-17	
CXHB1200113	罗库溴胺	化药	补充申请	2013-12-17	河北美罗制药有限公司	新证完毕-已发批件	2014-08-26	不能审
CYHS1201849	奥美平口服崩解片(冻干型)	化药5	仿制	2013-12-17	陕西康子高科药业有限公司	新证完毕-已发批件	2015-12-10	

基础搜索：最常用的几个搜索条件，满足用户基本查询需求。可使用“药品名称”、“受理号”、“企业名称”、“承办日期”、“状态日期”条件。

注册与受理数据库 176,034

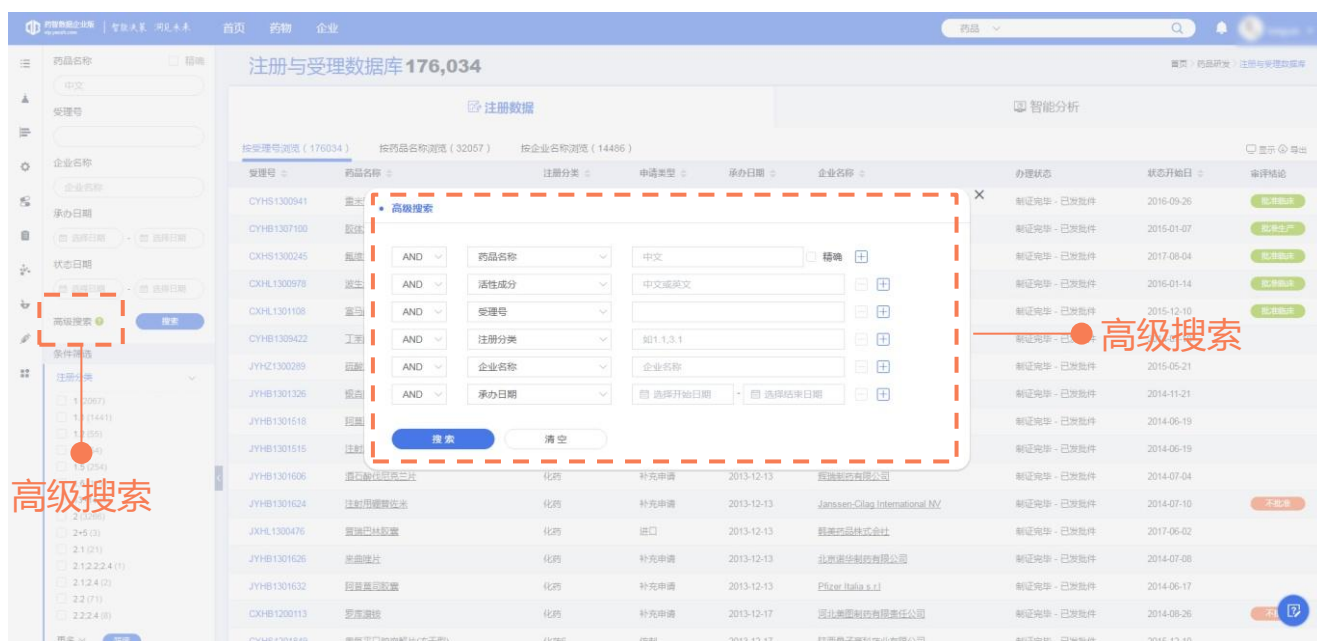
注册数据 智能分析

按受理号浏览 (176034) 按药品名称浏览 (32057) 按企业名称浏览 (14486)

受理号	药品名称	注册分类	申请类型	承办日期	企业名称	办理状态	状态开始日	审评结论
941	露米美利片	化药5	仿制	2013-12-11	康诺(中国)制药有限公司	新证完毕-已发批件	2016-09-26	批准临床
100	欧体石酸唑胺胶囊	化药	补充申请	2013-12-11	湖南华纳大药厂有限公司	新证完毕-已发批件	2015-01-07	批准生产
0245	氟维司群	化药3.1	新药	2013-12-11	连云港润众制药有限公司	新证完毕-已发批件	2017-08-04	批准临床
978	波生坦	化药3.1	新药	2013-12-11	重庆圣华制药股份有限公司	新证完毕-已发批件	2016-01-14	批准临床
108	富马酸福罗平缓释片	化药5	新药	2013-12-11	江苏豪森药业股份有限公司	新证完毕-已发批件	2015-12-10	批准临床
422	丁苯酞氯化钠注射液	化药	补充申请	2013-12-11	石药集团恩必普药业有限公司	新证完毕-已发批件	2014-07-10	
289	硫酸沙丁胺醇	化药	进口再注册	2013-12-13	上海勃林格殷格翰药业有限公司	新证完毕-已发批件	2015-05-21	
326	缬氨霉素注射液	化药	补充申请	2013-12-13	中康国际有限公司	新证完毕-已发批件	2014-11-21	
518	阿莫西林克拉维酸钾片	化药	补充申请	2013-12-13	葛兰素史克(中国)投资有限公司	新证完毕-已发批件	2014-06-19	
515	注射用阿莫西林钠克拉维酸钾	化药	补充申请	2013-12-13	葛兰素史克(中国)投资有限公司	新证完毕-已发批件	2014-06-19	

高级搜索：当常用基础搜索条件不满足查询需求，可点击高级搜索，高级搜索可同步基础搜索输入的条件内容，减少用户输入操作。

and/or/not逻辑运算，更多条件组合查询，查询更智能全面。



高级搜索默认最多展示6个条件，包含“药品名称”、“活性成分”、“受理号”、“注册分类”、“企业名称”、“承办日期”。

其他可通过点击“+”新增，通过下拉进行选择更多条件，例如“状态日期”、“药品类型”、“办理状态”、“审评结论”、“申请类型”、“特殊审批品种”、“任务类型”、“重大专项品种”、“优先审评品种”、“股票代码”、“一致性评价”、“联合申报企业”、“靶点”共计20余个条件。



热门搜索：快速搜索当前热点信息，方便快捷。例如可筛选通过/视同通过一致性评价，临床试验默认许可的受理号。

药品注册与受理数据库 179,692

注册数据 智能分析

按受理号浏览 (179692) 按药品名称浏览 (28414) 按企业名称浏览 (11505)

受理号	药品名称	注册分类	申请类型	承办日期	企业名称	办理状态	状态开始日	审评结论
JYHF1900130	恩那曲唑片	化药	补充申请	2019-08-20	无	在审评审批中 (在药审中心)	2019-08-19	
CYHS1900593	诺达隆全口服溶液	化药3	仿制	2019-08-20	宜昌人福药业有限责任公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-08-19	
CYHB1940042	恩那曲唑注射液	化药	补充申请	2019-08-20	北京双鹭药业股份有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-8-19 17:16:43	
CYSB1900296	乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、人类免疫缺陷病毒 (1+2型) 核酸检测试剂盒 (PCR-荧光)	体外诊断试剂	补充申请	2019-08-20	苏州华益美生物科技有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-8-19 11:15:43	
CYHB1940043	恩那曲唑注射液	化药	补充申请	2019-08-20	北京双鹭药业股份有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-08-19	
CXHL1900284	HIF-117胶囊	化药1	新药	2019-08-20	沈阳三生制药有限责任公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-08-19	
CYHB1950579	恩那曲唑 (10%) / 恩那曲唑 (15%) / 恩那曲唑 (20%) 注射液	化药	补充申请	2019-08-20	四川科伦药业股份有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-8-19 11:16:05	
CXHL1900286	恩那曲唑注射液	化药2.4	新药	2019-08-20	江苏恒瑞医药股份有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-08-19	
CXHL1900287	恩那曲唑注射液	化药2.4	新药	2019-08-20	江苏恒瑞医药股份有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-8-19 11:16:16	
CXSL1900091	注射用AS1501	治疗用生物制品1	新药	2019-08-20				

条件筛选：针对结果列表二次筛选，进一步快速定位所需数据。条件筛选显示各维度数量，直观展现注册申报格局，提取有效信息。

药品注册与受理数据库 88

注册数据 智能分析

按受理号浏览 (88) 按药品名称浏览 (2) 按企业名称浏览 (47)

受理号	药品名称	注册分类	申请类型	承办日期	企业名称	办理状态	状态开始日	审评结论
CYHS1400530	吉非替尼片	化药6	仿制	2014-11-13	重庆莱美药业股份有限公司	制证完毕—已发批件	2016-03-01	批准临床
CXHL1400622	吉非替尼片	化药3.1	新药	2014-07-16	苏州立能制药有限公司	制证完毕—已发批件	2016-02-29	批准临床
CYHS1301615	吉非替尼片	化药6	仿制	2014-06-18	江苏万基药业有限公司	制证完毕—已发批件	2016-01-28	批准临床
CXHS1300368	吉非替尼片	化药3.1	新药	2014-04-24	南京优科制药有限公司	制证完毕—已发批件	2016-02-03	批准临床
CYHS1400249	吉非替尼片	化药6	仿制	2014-05-12	北大医药股份有限公司	制证完毕—已发批件	2016-03-11	批准临床
JYHB0500150	吉非替尼片	化药	补充申请	2005-04-13	AstraZeneca Pty Ltd	已备案, 备案结论: 无异议	2005-10-12	批准补充
CYHS1700061	吉非替尼片	化药3	仿制	2017-03-24	南京优科制药有限公司	在审评审批中	2017-03-22	
CYHS1700062	吉非替尼片	化药6	仿制	2017-03-23	南京优科制药有限公司	在审评审批中	2014-07-15	
CYHS1700082	吉非替尼片	化药4	仿制	2017-06-19	江苏恒瑞医药股份有限公司	在审评审批中	2017-06-15	
CYHS1200411	吉非替尼片	化药6	仿制	2012-05-21	齐鲁制药 (海南) 有限公司	制证完毕—已发批件	2013-10-23	批准临床
JYHB1501034	吉非替尼片	化药	补充申请	2015-07-31	AstraZeneca AB	制证完毕—已发批件	2016-08-24	
CYHS1401424	吉非替尼片	化药6	仿制	2015-11-11	辰欣药业股份有限公司	制证完毕—已发批件	2016-08-04	批准临床
CXHL1501526	吉非替尼片	化药3.1	新药	2016-02-29	海南通润同益药业有限公司	制证完毕—已发批件	2016-10-27	批准临床
CYHS1501133	吉非替尼片	化药6	仿制	2016-02-29	海南通润同益药业有限公司	制证完毕—已发批件	2016-10-27	批准临床
CYHS1700284	吉非替尼片	化药4	仿制	2017-10-12	湖南科伦制药有限公司	在审评审批中	2017-10-11	

例如搜索“吉非替尼”有88条数据，想快速找到批准生产的厂家，可点击审批结论，可以看到有三条信息，勾选“批准生产”，点击筛选，能够看到是齐鲁制药有限公司的三条申报信息。

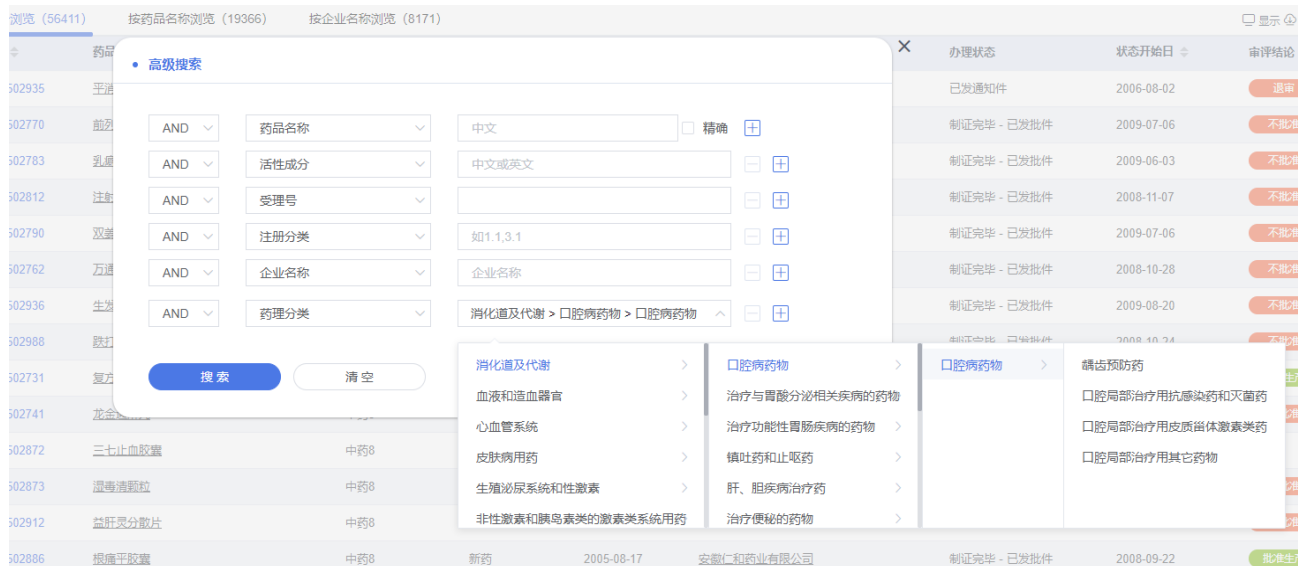


已选条件/保存的条件：查询条件清晰明确，常用条件一键保存，下次进入该数据库点击已保存的条件即可进行搜索，例如对上述搜索条件“药品名称：吉非替尼 and 审评结论：批准生产”点击保存，并命名“批准生产的吉非替尼”。下次进入注册数据库，在左侧保存的条件下点击该名称，即可进入之前条件的搜索结果页，方便快捷，利于用户快速查询分析。



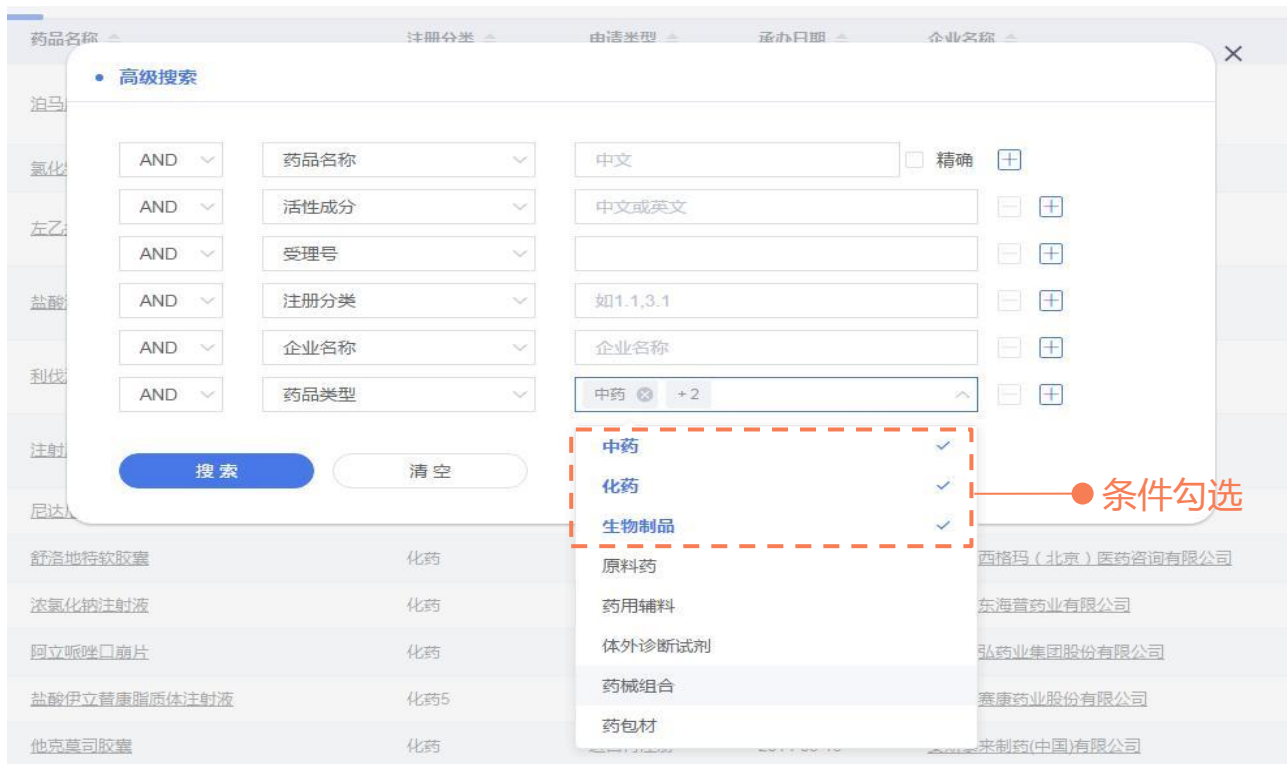
多级联动下拉筛选

例如注册数据库“药理分类”条件，ATC分类层级关系清晰、从左到右依次进行筛选，方便快捷。



下拉多选

针对下拉筛选，可进行多个条件勾选，例如“药品类型”条件，可同时勾选“中药”、“化药”、“生物制品”进行多种药品类型分析。



多种浏览方式

注册数据库包含按受理号浏览（默认）、按药品名称浏览、按企业名称浏览，多维度对申报信息进行分析。例如搜索企业“江苏恒瑞医药股份有限公司”点击按药品名称浏览，可看到该企业申报的品种有“384”个，以及各品种所处申报阶段和申请类型，点击具体数据字，可查询具体受理号，点击蓝色链接，即可查看详情信息。

药品名称	申报总数	申报临床	申报生产	补充申请	新药申请	仿制申请
多西他赛注射液	19	1	0	18	1	0
甲磺酸阿帕替尼片	19	2	3	14	5	0

受理号	申请类型	承办日期	企业名称	办理状态	状态开始日	审评结论
CXHL1900034	新药	2019-02-21	江苏恒瑞医药股份有限公司	在审评审批中 (在药审中心)	2019-02-20	
CXHL0600416	新药	2006-04-28	江苏恒瑞医药股份有限公司	已发批件	2007-04-13	批准临床

显示

可对列表显示字段进行增减、调整顺序，人性化设置，满足不同用户需求与习惯。

受理号	药品名称
CXZS0502935	王清敏胶囊
CXZS0502770	前列泰浓缩丸
CXZS0502783	乳癖散结片
CXZS0502812	注射用参麦地黄
CXZS0502790	双美胃痛胶囊
CXZS0502762	万通筋骨丸
CXZS0502936	生发胶囊
CXZS0502988	跌打红药胶囊
CXZS0502731	复方公英胶囊
CXZS0502741	龙金通淋丸
CXZS0502872	三七止血胶囊
CXZS0502873	温毒清颗粒
CXZS0502912	益肝灵分散片

导出

可将检索结果批量导出到EXCEL，用户可根据自身需求选择想要导出的字段，方便用户进行二次分析利用。



智能分析

从多个维度对检索结果进行可视化分析，全面为您展示一个产品、一类产品、一个企业的研发格局，申报趋势。

例如以药品名称“吉非替尼片”进行检索，通过概览我们可以看到，申报总量为55个，其中申报临床4个，申报生产35个，在2014年最多，目前已批准42个，共申报38个独立产品（独立产品：同一企业的同一药品制剂只计算一次，排除了同一剂型不同规格重复计算、以及补充申请、复审等情况。），共12个省份地区申报，江苏的企业最多，共37加企业申报，其中阿斯利康制药有限公司最多，申请了5个。有1个属于优先审评品种、1个属于一致性评价品种，0个为重大专项品种。通过概览信息快速了解申报情况。

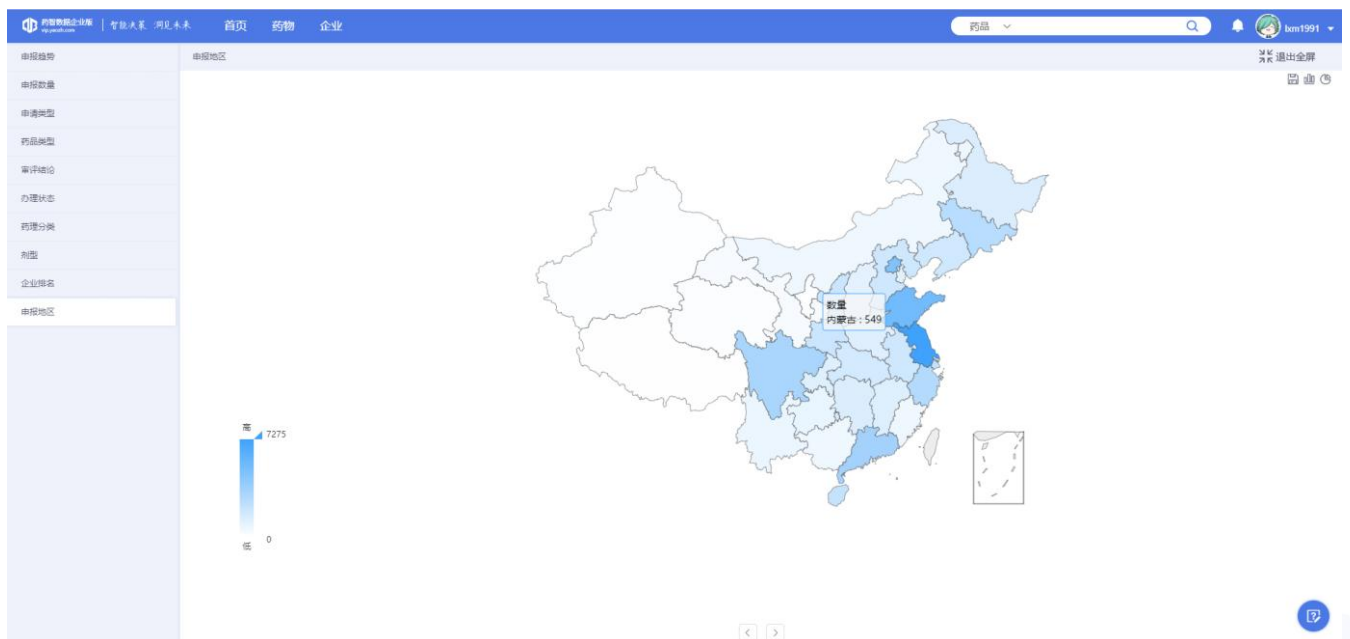


概览统计

多视图切换，可选择柱形图、饼状图、折线图、地图等，可保存图片，用于报告中分析，可全屏查看，视图效果更广、更清晰。



详情页



基本信息

展示该申报品种基本信息，注册审评结论以动态印章效果，结论信息一目了然。

CYHS1490010 吉非替尼片 齐鲁制药(海南)有限公司

注册时光轴

药品研发流程

拓展信息

基本信息

药品类型	化药	申请类型	仿制
企业名称(含联合申报)	齐鲁制药(海南)有限公司	注册分类	6
承办日期	2014-01-28	状态开始时间	2016-12-30
办理状态	制证完毕-已发批件		
靶点	EGFR family tyrosine kinase receptor		
临床试验登记号			
审评结论	批准生产	药品批准文号	—
收费情况	不收费	费用收到日	
检验报告收到日	未提交	标准品送收到日	不需要
是否属CTD格式	否		
通知内容	无	通知时间	无
送达信息	2016-10-11 赛发通知		
备注信息	属于药物临床试验数据核查品种 (2015.7.22) , 因该药物是国内首家申报品种, 化合物专利为CN96193526 X, 2016年4月23日专利到期, 属于纳入优先审评程序的药品注册申请 (2016.4.28) , 属于药物临床试验数据核查品种 (2016.8.19)		

注册时光轴

CFDA受理

时光轴升级

注册时光轴升级，细化审评进度，专业审评进度、一致性审评进度加入。

下图为例，我们能够看到该品种从CFDA受理、CDE承办、进入新报任务、开始技术审评，以及各专业正在审评、完成审评、CFDA开始审批及发件节点信息，完整呈现药品注册详细进度，帮助企业快速获悉产品申报动态。



时光轴可查看该药品注册受理专业技术审评进度，左侧可查看各个节点的审评时长。

研发历程

快速获悉该品种研发历程、从临床试验、上市申请、补充申请，了解该品种的整个研发历史进程。



扩展信息

通过药品注册与受理数据库可关联至包括但不限于中国上市、美国上市、药品中标、中国临床试验信息等多个相关的数据库。点击链接，可让您在了解注册信息时可同时快速了解其他相关信息。



申报动态订阅

可按受理号、药品名称、企业名称、活性成分订阅，多条相关信息合并接收，查看申报动态更方便。搭建移动端+PC端双渠道，站内信消息+邮件+app消息推送多方式，为用户提供更多样化的场景化体验。

CYHS1700061

在审评审批中

吉非替尼

南京优科制药有限公司

抗肿瘤药和免疫机能调节药 > 抗肿瘤药 > 其它抗肿瘤药物 > 蛋白激酶抑制剂

消息通知

订阅管理

搜索记录

建议反馈

账号管理

订阅管理

新增订阅

订阅数据库：

药品注册与受理数据库

分类：

受理号

药品名称

活性成分

企业名称

关键词：

吉非替尼

接收频率：

有状态变化时

接收方式：

系统接收

邮件接收

提交

订阅管理

订阅动态

订阅条件

新增订阅

全部标记为已读

马来酸阿法替尼片

受理号变化

2个

未读

新申请

3个

未读

- CYHS1900222 正大天晴药业集团股份有限公司 #受理号变化
- CYHS1900223 正大天晴药业集团股份有限公司 #受理号变化
- CYHS1900221 #新申请
- CYHS1900222 #新申请
- CYHS1900223 #新申请

CYHS1900221 正大天晴药业集团股份有限公司 #受理号变化

申报动态订阅

订阅管理

• 订阅动态

订阅动态 >

订阅条件

新增订阅

JYHB1900300 孟鲁司特钠颗粒 默沙东研发(中国)有限公司

变更前

变更时间: 2019-04-04 16:24:55

变更后

进入审评中心

办理状态

已备案, 备案结论: 无异议

审评结论

2019-03-14

状态开始时间

2019-03-21

查看详情

注册订阅动态

yaozh 药智网
www.yaozh.com

尊敬的: item1991

您订阅的江苏恒瑞医药股份有限公司申报动态

CXHL1900220 盐酸伊立替康脂质体注射液
江苏恒瑞医药股份有限公司

#受理号变化

2019-07-16 进入审评中心

2019-07-15 在审评审批中 (在药审中心)

查看详情

此邮件为药智网自动发送, 请勿回复!



药智数据企业版
vip.yaozh.com

智能决策 洞见未来

电话: 400-678-0778 邮箱: service@yaozh.com QQ: 845146016



扫码下载APP,
订阅动态实时推送。

PART 04

Q&A

数据库问题解答

一、Q&A

Q1:药智数据企业版账号是否和药智数据、药智网同一个账号？

A:药智数据企业版无需单独注册账号，直接使用药智网账号。

Q2:拥有了药智数据VIP权限，是否也能使用企业版？

A:在公测期间，拥有药智数据VIP，就同时享有企业版相同等级权限，如无权限请联系客服咨询开通。

Q3:如何开通企业版VIP？

A:联系客服 400-678-0778咨询或点击免费试用、填写试用申请资料，我们的数据库顾问会在1个工作日联系您。

Q4:药智数据企业版和药智数据数据是否一致？

A:药智数据企业版和药智数据是同步更新的。

Q5:目前企业版数据库较药智数据少？

A:目前数据进行了相应的整合，数据库也会处于一直新增中，更多功能敬请期待。

PART 05

合作客户

药智网部分合作客户

一、合作客户



(仅展示部分合作客户)

PART 06

关于我们

团队介绍

联系我们

一、关于我们

6.1 团队介绍


药智网自2009年起开始探索医药大数据发展模式，是国内率先对医药数据开展深度加工、标准化重构、可视化呈现、大数据挖掘分析与应用的医药大数据服务平台。经过近10年的探索和深耕，药智网将医药专业知识和计算机技术融合，形成了独具特色的医药IT技术。


药智数据企业版汇聚了一支在互联网、医药信息领域有着丰富经验的专业团队，配备了专业的数据分析处理专家、产品研发工程师、大数据研究员。企业版采用最新的技术、框架，通过数学建模、大数据挖掘分析、机器学习助力企业迈向智能化决策。

6.2 联系我们



 **药智网运营商：**重庆康洲大数据有限公司

 **公司地址：**重庆市南岸区茶园新区玉马路8号科创园2F

 **联系电话：**023-62988285

 **QQ：**2102176267

 **服务热线：**400-678-0778