

药智数据

中国医药健康产业数据服务商

Yaozh data for the top domestic pharmaceutical database.Relying on medical universities' research and development of a large number of data.

产品手册 PRODUCT MANUAL



重庆康洲大数据有限公司

— db.yaozh.com —



◆ 目录 / CONTENTS

第一部分 药智数据概述

关于药智数据	3
--------------	---

第二部分 数据库使用详解

综合检索	4
药品注册与受理数据库	5
全球药品研发数据库	8
临床试验数据库	10
仿制药一致性评价数据库	11
药物合成数据库	13
药品中标数据库	15
药品转让信息数据库	18
国内外药典标准	21
药智专利通数据库	23

第三部分 更多信息

更多数据库	26
VIP尊享服务	26

依托医药高校，研发了众多的数据库，收录数十万条信息，提供方便，快捷，权威的专业数据查询，还可提供数据报告，数据库定制服务，是医药专业人员不可或缺的工具。



让最专业的药学专家、情报分析专家、数据分析专家、软件工程师和咨询顾问一起共事，结合不同来源的数据，深度加工分析，产生更加丰富和深层的行业洞见。药智数据团队致力于为各类型医药企业、高校、研究所提供全面专业的医疗健康行业数据服务、专业咨询和深度分析，通过提供在线数据系统、线下咨询和现场培训，使医药企业更明确企业发展目标和资源投入方向，构筑没有信息壁垒的全新数据领域。

 P 数据库使用详解
a r t t w o

1 综合检索

药智数据拥有一站式的综合检索，提供药品、中药材、医疗器械、企业、疾病、食品、化妆品等多个检索入口。



以药物“吉非替尼”为例：在检索框中输入中文吉非替尼、英文gefitinib、日文ゲフィチニブ或者拼音首字母JFTN均可。默认选择为药品，点击“搜索”，可获取“吉非替尼”有关的药品研发、生产检验、合理用药、市场信息等全方位数据信息。



2 注册与受理数据库

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注册研发最新动态。

2.1 检索界面

包含药品名称、活性成分、承办日期、药理分类、审评结论在内的18个检索条件的组合检索，可帮助有效的提高检索效率。

二次筛选直观的展现药品的注册申报格局，通过对其合理运用，去繁从简，提取有效信息。

注册分类：	1(455) 1.1(2) 10(4) 12(1) 13(4) 14(1) 15(31) 5(8) 5.1(125) 5.2(62) 6(108) 6.1(11) 7(20) 8(5)
药品类型：	中药(312) 化药(3634) 生物制品(583) 体外诊断试剂(14) 其他(1)
申请类型：	新药(591) 进口(424) 进口再注册(322) 仿制(452) 补充申请(1)
报临床/报...	报临床(856) 报生产(589)
审评结论：	不批准(136) 批准临床(241) 批准再注册(45) 企业撤回(1) 批准(1)
办理状态：	制证完毕 - 已发批件(1348) 制证完毕 - 待发批件(11) 制证完毕 - 已发件(5) 已备案,备案结论：不同意(8) 已备案,备案结论：无异议(1)

办理状态	状态开始日	任务类型	序列号	审评结论	查看详情
在审评审批中	2017-12-05	ANDA	586		查看
在审评审批中	2017-12-05	ANDA	585		查看
在审评审批中	2017-12-07	补充申请(药学)	584		查看
在审评审批中	2017-12-05	ANDA	584		查看
在审评审批中	2017-12-05	ANDA	583		查看

2.2 列表界面

直观展示药品注册的重点信息，VIP客户可显示排队情况和审评结论。点击“[查看](#)”或者“[受理号](#)”进入详情页。

2.3 详情界面

药品注册时光轴、CDE新报资料和补充资料审评情况完整呈现药品注册详细进度，其注册进度预测及审评结论预测功能，帮助企业提前获悉产品相关竞争企业的关键信息。



CDE补充资料审评情况								
审评部门	序列号/排队号	公示类别	审评状态 (CDE)	更新时间	药理毒理专业	临床专业	药学专业	备注
(综合)生物制品药学部	45/	生物制品	排队待审评	2017-03-24	💡		💡	
(综合)生物制品药学部	37/	生物制品	暂停	2017-04-14	💡		💡	暂停岗位: 主审报告人 暂停原因: 检验报告 暂停时间: 2017-04-14
(综合)生物制品药学部	31/	生物制品	排队待审评	2017-05-18	💡		💡	
(综合)生物制品药学部	17/	生物制品	排队待审评	2017-05-31	💡		💡	
说明: 💡: 本专业在审评 💡: 本专业待审评 💡: 本专业已完成审评 空: 本专业未启动 所有专业结束后将进入综合审评阶段。								
CDE新报资料审评情况								
任务类型	序列号/排队号	公示类别	审评状态 (CDE)	更新时间	药理毒理专业	临床专业	药学专业	备注
临床试验申请	294/	生物制品	排队待审评	2015-09-11				
BioCTA	279/		排队待审评	2015-09-29	💡	💡	💡	
临床试验申请	145/	生物制品	正在审评中	2016-03-01	💡	💡	💡	
临床试验申请	96/	生物制品	正在审评中	2016-04-22	💡	💡	💡	
临床试验申请	67/	生物制品	正在审评中	2016-07-05	💡	💡	💡	
临床试验申请	23/	生物制品	正在审评中	2016-11-07	💡	💡	💡	
说明: 💡: 本专业在审评 💡: 本专业待审评 💡: 本专业已完成审评 空: 本专业未启动 所有专业结束后将进入综合审评阶段。								

2.4. 可视化分析功能

从药品、企业、时段、排名、地区5个方面，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。

以药物名称“吉非替尼片”进行检索，药品可视化分析如下图：

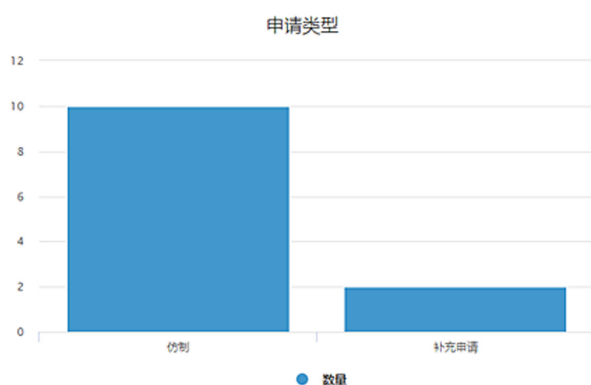
已选条件

名称：吉非替尼片 日期：2015-01-01,2016-12-31

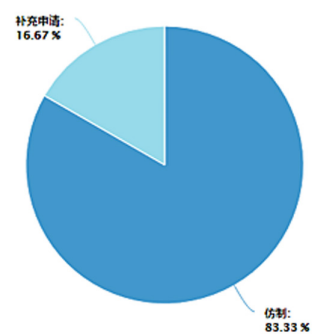
申报进度 提示：由于篇幅所限，统计图表最多只生成前50条数据



申请类型



百分比



3 全球药品研发数据库

全球药品研发数据库是一个综合性的数据库，收录了全球已上市和未上市的（包括临床前、临床、撤市、终止开发、上市等阶段）63000多个药物的详细信息。数据库以药物报告的形式全面展现了药物的摘要、药理作用、美国上市情况、欧盟上市情况、日本上市情况、主要上市国家及地区、中国上市及注册申报情况、药品标准、药品说明书、全球临床试验情况、美国专利等信息，为企业进行药物研发和市场调研提供最优质完整的数据信息。

3.1 检索界面

本数据库可通过[药物英文名](#)（通用名或别名）、[药物中文名](#)（通用名或别名）、[CAS号](#)、[作用靶点](#)及[ATC分类](#)进行检索及筛选。同时可通过[词冠](#)（干、尾）及其[中文释义](#)、[英文释义](#)进行检索。

搜索：首页 > 全球药品研发数据库(测试版)

药物英文名 通用名或别名 ☐ 精确查询 词冠（干、尾） 如：zuma

药物中文名 通用名或别名 中文释义 如：抗病毒

CAS号 英文释义 如：antivi

作用靶点 如：EGFR

ATC分类 请选择

搜索

原研单位	药物报告
Boehringer Ingelheim Pharmaceuticals, Inc.	查看
Chugai/Roche	查看
DR REDDYS LABORATORIES INC	查看
Celgene Corporation	查看
Genentech,Roche	查看
NOVARTIS PHARMACEUTICALS CORP	查看
Bristol-Myers Squibb,Lilly,Merck Serono	查看

3.2 列表界面

列表页显示药物英文和中文名、CAS号、原研单位，点击“[查看](#)”可进入详情页。

3.3 药物报告界面

药物报告页面包括摘要信息、药物概述、API信息、药理作用、美国上市情况、欧盟上市情况、日本上市情况、主要上市国家/地区、中国上市情况、中国注册申报情况、药品标准、药品说明书、全球临床试验情况、美国专利状态、更多详细信息。



4 临床试验数据库 63W+

临床试验数据库整合了全球（中国）的药物临床试验数据，具有以**题目**、**药物**、**研究阶段（0、I、II、III、IV期）**、**适应症**、**靶点**、**申办者**等多条件筛选功能，二次筛选和导出数据功能。主要应用于国内外研究热点跟踪、立项调研、新药研究等。

1 搜索关键字输入框

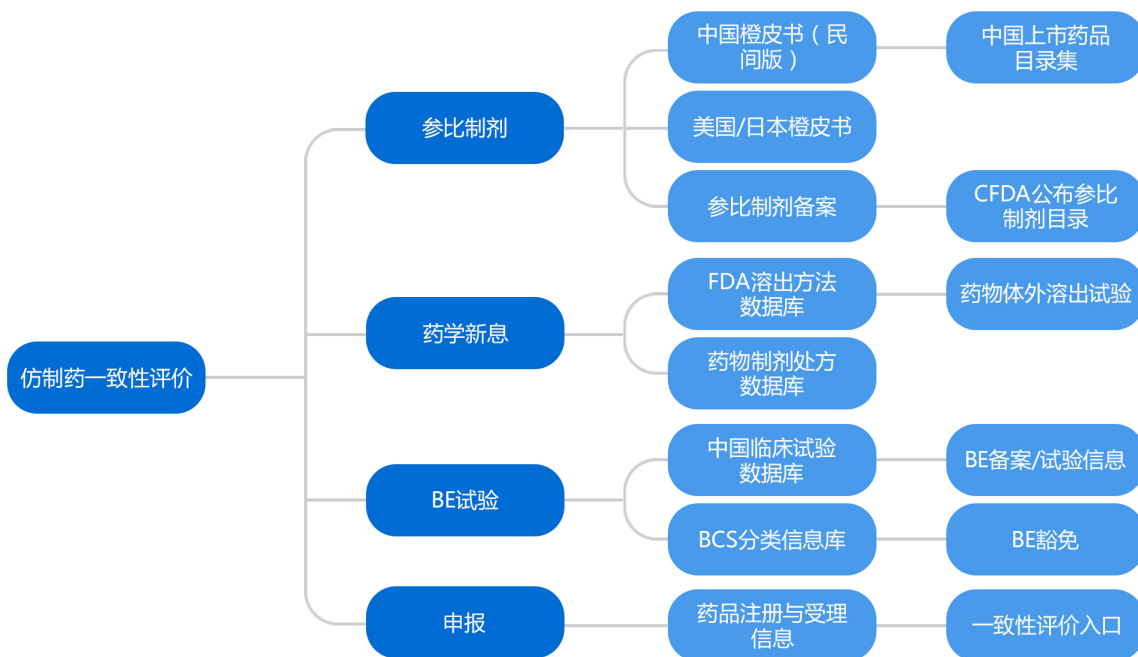
2 试验分期下拉筛选

以“**吉非替尼**”为例检索：通过检索药品名称吉非替尼，可获取与之相关的45条国内临床试验信息和323条国外临床试验信息。

注册号	试验题目	药物名称	适应症	试验状态	试验分期
CTR20170962	吉非替尼片人体生物等效性试验	吉非替尼片	适用于表皮生长因子受体（EGFR）基因具有敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的...	进行中（尚未招募）	其它
CTR20170745	吉非替尼片空腹条件下人体生物等效性试验	吉非替尼片	适用于表皮生长因子受体(EGFR)基因具有敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的...	进行中（招募中）	其它
CTR20170741	吉非替尼片餐后条件下人体生物等效性试验	吉非替尼片	适用于表皮生长因子受体(EGFR)基因具有敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的...	进行中（招募中）	其它
CTR20170679	吉非替尼片人体生物等效性试验	吉非替尼片	适用于表皮生长因子受体(EGFR)基因具有敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的...	进行中（尚未招募）	其它

5 仿制药一致性评价数据库 20W+

仿制药一致性评价数据库群是研发仿制药的必备工具，可查询参比制剂、原研厂家、研发历史、国内外上市信息、BCS分类信息、药物制剂处方信息等关于仿制药一致性评价的相关信息。



5.1 中国橙皮书数据库（民间版）

国家食品药品管理总局发布2018年前需完成仿制药质量和疗效一致性评价的289目录后，药智数据率先推出中国橙皮书数据库（民间版），为企业一致性评价指明了道路，受到业界和官方的高度关注和好评。2017年，数据库根据企业需求和关注点，又增加了600+的非289目录产品信息。

中国橙皮书数据库可提供：原研企业信息、美/日参比信息、药品基本信息、药品综述信息、推荐参比制剂、CFDA公布参比、参比制剂备案信息、国内外上市信息、药学信息、BE试验信息。



参比制剂备案信息								
备案编号	申请公司	类别	通用名(拟评价)	规格(拟评价)	通用名(拟参比)	规格(拟参比)	持证商	生产厂/产地
2016050068	海南天煌制药有限公司	备案	阿奇霉素片	0.25g	阿奇霉素片	0.25g	辉瑞制药有限公司	辽宁省大连市大连经济技术开发区大庆路22号
2016050084	西南药业股份有限公司	备案	阿奇霉素片	0.25g	阿奇霉素片	0.25g	辉瑞制药有限公司	辽宁省大连市大连经济技术开发区大庆路22号
2016060081	石药集团欧意药业有限公司	备案	阿奇霉素片	0.5g	阿奇霉素片	0.5g	Pfizer	辉瑞制药, 美国
2016060110	石药集团欧意药业有限公司	备案	阿奇霉素片	0.25g	阿奇霉素片	250mg	Pfizer	辉瑞制药, 美国

6 药物合成数据库

收录了7000+个药物，12000+条合成路线，56000+个中间体及其供应商信息，提供特有的路线挖掘工具--合成图谱。



6.1 检索结果

本数据库中原料药、中间体均可查询。以药物名称“吉非替尼 (Gefitinib) 通用名、研发代号、商品名”进行检索。

1 搜索关键字 (Gefitinib) 输入框

2 查看路线详情

3 深度分析

原料药编号	药物名称	化学名称	CA登记号	原料药分子式	合成路线数	合成方法	合成路线挖掘
233069	Gefitinib, ZD-1839, Iressa	4-(3-Chloro-4-fluorophenylamino)-7-methoxy-6-[3-(4-morpholinyl)propoxy]quinazoline	184475-35-2, 184475-56-7 (diHCl), 184475-55-6 (mono HCl)	C ₂₂ H ₂₄ ClFN ₄ O ₃	8	查看	查看

6.2 详情信息

路线信息包含：制备某原料药所用的中间体，某中间体参与的原料药合成路线。关联其他数据库收录的本品。

【结构式】

【药物名称】 Gefitinib, ZD-1839, Iressa
【化学名称】 4-(3-Chloro-4-fluorophenyl)-[3-(4-morpholinyl)propoxy]quinazoline
【CA登记号】 184475-35-2, 184475-56-7 (mono HCl salt)
【分子式】 $C_{22}H_{24}ClFN_4O_3$
【分子量】 446.91298

合成路线1 合成路线2 合成路线3 合成路线4 合成路线5

1 原料药基本信息

2 合成路线编号

6.3 深度分析

合成图谱：打破产品、路线的限制，对药智数据收录的所有化合物进行大数据关联。

大数据分析平台 > 合成图谱

1 检索条件

2 图谱参数设置

3 原料药

4 当前选定化合物

18455

7 药品中标信息查询

药品中标数据库整合了06年至今全国31个省自治区直辖市的药品招投标信息，包含了各采购项目中具体品种的中标价格信息，以及各省市招标及中标的相关公告文件，是做市场调研、品种筛选、产品定价、制定销售策略的好帮手。

7.1 检索界面

本库对药品名称、规格、转换比、企业进行了规范化处理，使检索结果更加全面和精确。搜索列表页有一键导出所检索及所选数据功能，来源文件可跳转至官方来源，确保数据权威可靠。

药品名称: 吉非替尼片 ☐ 精确查询 生产企业: ☐ 精确查询

商品名: 投标企业:

剂型: 发布日期: -

规格: 省份: 全部

股票代码: 股票代码或企业名称: 状态: 全部

药理分类: 请选择

☒ 二次筛选 选择或者输入搜索条件之后, 可进行二次筛选, 应用二次筛选可能会影响加载速度。

招标动态 中标公告

转发《云南省卫生计生委办公室关于报送... 2017.12.13

2018年度江西省第二类疫苗采购企业... 2017.12.13

关于吉安市药品联合议价中标产品网上采... 2017.12.13

关于“两票制”非试点城市配送的提醒... 2017.12.13

关于开展广东省2017年第四次药品竞价交... 2017.12.13

选条件:

省份: 云南 内蒙古 北京 吉林 四川 天津 宁夏 安徽 山东 山西 广东 广西 新疆 江苏 江西 河北 河南 浙江 海南 湖北 湖南 甘肃 福建 西藏

1 检索条件 2 启用后可对省份进行二次筛选 3 对省份进行多选

7.2 可视化分析

本库拥有强大的可视化分析功能，包含药品分析及企业分析两个模块。药品分析可从时间、地区、企业维度进行分析，以及中标地区热力图（不同地区在不同年份的中标企业个数）和企业在执行价格分析。

药品分析

企业分析

药品名称: 吉非替尼片

搜索

吉非替尼片

中标地区 (30)

中标企业 (2)

中标规格 (1)

最新中标价: 2358元 (阿斯利康 湖北 2017-12-08)

最高中标价: 5422.27元 (0.25g 阿斯利康 内蒙古 2011-01-17)

请选择具体规格

规格(中标价为最小制剂单位的价格): 0.25g

规格(带包装转换比): 全部 0.25g*10 0.25g*1

1 输入要查询的药品名称

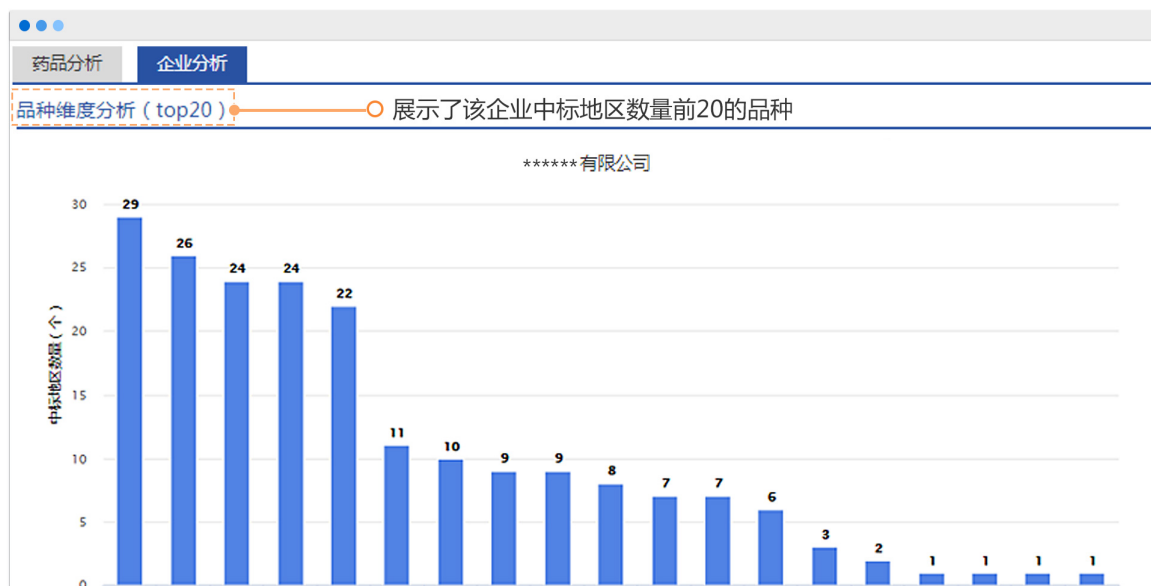
2 该品种中标的基础信息

3 该品种若有多个规格, 可在此进行选择

4 可选择不同的包装转换比, 若不选择, 体现的价格为最小制剂单位的中标价格

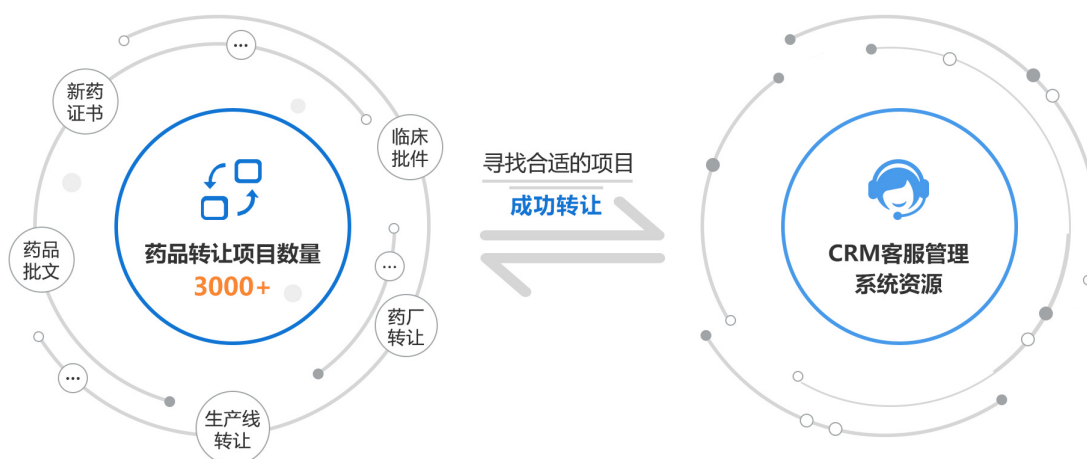


企业分析可从品种、地区维度进行分析，以及中标地区热力图（该企业在不同地区中标的品种数）。



8 药品转让信息数据库

药品转让信息数据库收集、整理了全国需要药品技术转让的信息，包括：药厂/生产线转让、药品生产批件、新药证书、临床批件、处方工艺等一系列已申报和正在研发的项目。本平台收录项目3000多个，将成为您购买药品批文、药厂的得力助手！



药智数据提供数据分析、交易撮合、技术支持、新药价值评估、协助转让

8.1 检索界面

可根据药品名称、剂型、注册类型、适应症、药理分类、进度、省市等进行检索。二次筛选：可以同时药理作用、剂型、注册分类进行精确筛选。

例如：若要检索化药1类和2类在转让的抗肿瘤药，可以在“药理分类”下拉列表选择肿瘤类，再勾选二次筛选点击搜索，再在注册分类中选择化药1类和化药2类“提交”就得出结果，如图所示：

当前位置：首页 > 药品转让信息数据库

反馈纠错 收藏 帮助中心

药品名称

剂型

注册类型

适应症

全文搜索

搜索

药理分类

1 “药理分类”下拉列表选择“肿瘤”类

转让情况

项目进度

省市

2 勾选二次筛选

3 注册分类中多选“化药1类”和“化药2类”

4 根据需求进行选择

温馨提示：
点击列表页项目进度中蓝色字体，可快速获取同一进度项目信息。

我要转让：热线：15730336280 [在线咨询](#)

已选条件：

药理分类：[心血管](#) [呼吸](#) [消化](#) [泌尿](#) [抗微生物](#) [肿瘤](#) [中枢神经](#) [妇科](#) [儿科](#) [麻醉](#) [皮肤](#) [耳鼻喉/口腔](#) [眼科](#) [骨科](#) [血液](#) [营养](#) [解热镇痛](#) [免疫/过敏](#) [激素](#) [+多选](#)

内分泌/代谢系统 [类风湿/痛风/关节炎](#) [其他](#)

注册分类：☐化药 ☒化药1 ☒化药2 ☐化药3 ☐化药4 ☐化药5 ☐化药6 ☐中药 ☐中药6 ☐生物制品 ☐保健品 ☐药厂转让

提交 取消

剂型：[口服液](#) [胶囊](#) [片](#) [颗粒](#) [粉剂](#) [混剂](#) [合剂](#) [溶液剂](#) [注射](#) [散剂](#) [原料](#) [糖浆](#) [流浸](#) [流浸液](#) [洗剂](#) [搽剂](#) [饮片](#) [酏剂](#) [丸](#) [散剂](#) [粉针](#) [膏](#) [凝胶剂](#) [滴眼剂](#) [+多选](#)

贴剂 栓剂 膏剂 植入剂 吸入剂 口服 混悬 滴棒 冻干 膜剂 泡腾剂 乳剂 露剂 冲剂 其他

8.2 列表界面

列表界面展示符合要求品种的药品名称、药理分类、剂型、注册类型、适应症、项目进度等信息。

导出数据

1 导出与之相关的所有数据

编号	省市	药品名称	药理分类	剂型	注册分类
7058	江苏	依维莫司片剂及原料	肿瘤	片剂、原料药	化药
7059	江苏	阿比特龙片剂及原料	肿瘤	片剂、原料药	化药

2 查看该品种转让详情

8.3 详情界面

通过列表页的“查看详情”进入详情页后，可以通过联系人和联系电话联系我们药智网的工作人员获取项目内部详细资料或者联系转让者进行项目了解和详谈，为您提供必要的帮助协助转让顺利进行。

详情页中展示了药品规格、生产企业等信息（非VIP暂无查看权限）；可以通过页面下方的“扩展信息”链接到药智数据的其他数据库，方便您查询关于转让药品更多得信息。



项目介绍	*****
更新时间	*****
推荐级别	★★★
生产企业	*****
联系人	*****
联系电话	*****
内部资料	*****
项目介绍（找李秋萍索取）	*****

扩展信息

[药品注册信息\(45\)](#)
[国产药品\(22\)](#)
[中标信息\(338\)](#)

1 通过联系人联系转让者了解项目信息或联系我们药智网的工作人员提供项目内部资料，并与转让者详谈。

2 链接到药智数据的其他数据库，方便您查询关于转让药品更多的信息。

9 药典标准 180,000+

目前，许多国家编订了各自的国家药典，作为全球药品的研发、生产、使用与管理提供借鉴和法律依据。为方便用户查找药典信息，本数据库收录了多个主流国家的历史版和新版药典，包括美国药典、欧洲药典、英国药典、日本药典等国家药典标准：

- ✓ 《美国药典/国家处方集》USP28、USP32、USP35、USP36、USP38-USP41、美国草案Volumns.....
- ✓ 《英国药典》BP2009、BP2010、BP2013、BP2015-BP2018.....
- ✓ 《日本药局方》JP15-JP17.....
- ✓ 《欧洲药典》EP7.0、EP7.5、EP8.0、EP8.5、EP8.8、EP9.0-EP9.4.....
- ✓ 《印度药典》2010年版.....
- ✓ 《国际药典》Ph.Int_5th、Ph.Int_6th.....
- ✓ 《巴西药典》2010年版.....

9.1 特点及优势

- ✓ **全面**：提供7大主流药典的历史版本和最新版本
- ✓ **最新**：更新及时，随时追踪最新药典版本
- ✓ **方便**：综合检索和数据库定位检索结合，精确检索与模糊检索结合
- ✓ **服务**：旧版药典可在线查看/下载，新版国外药典实行代查服务

9.2 中国药典

中国药典位于“生产检验”模块下的“中国药品标准”数据库，可通过中文名称（全名或名称的部分）、标准来源、正文查询等单项或组合方式检索。以原料药“氯雷他定”为例，查询其中国药典标准。

1 可利用标准正文含有的字段检索

2 具体版本号：先选择“标准来源”后才会出现此选项框

3 所有中国药典标准皆可查看/下载

序号	药品名称	标准来源	页码	文件下载/查看
97679	氯雷他定	中国药典2010年版第二增补本	327	下载
97680	氯雷他定片	中国药典2010年版第二增补本	327	下载
97681	氯雷他定胶囊	中国药典2010年版第二增补本	328	下载

9.3 国外药典

国外药典位于“生产检验”模块下的“国外药典在线”数据库，可通过英文名称（全名或名称的部分）、标准来源、药典版本号等单项或组合方式检索。以原料药“Loratadine”为例，查询其英国药典标准，输入全英文名称“Loratadine”，目录表会出现所有名称中含“Loratadine”的药品标准。

药品名称	药典来源	药典版本	页码	查看 下载
Loratadine	英国药典	BP2009		查看
Loratadine	英国药典	BP2010		查看
Loratadine Tablets	英国药典	BP2010		查看
Loratadine	英国药典	BP2013		查看
Loratadine Tablets	英国药典	BP2013		查看
Desloratadine	英国药典	BP2015	I-692	求助全文
Loratadine	英国药典	BP2015	II-131, V-S82	求助全文

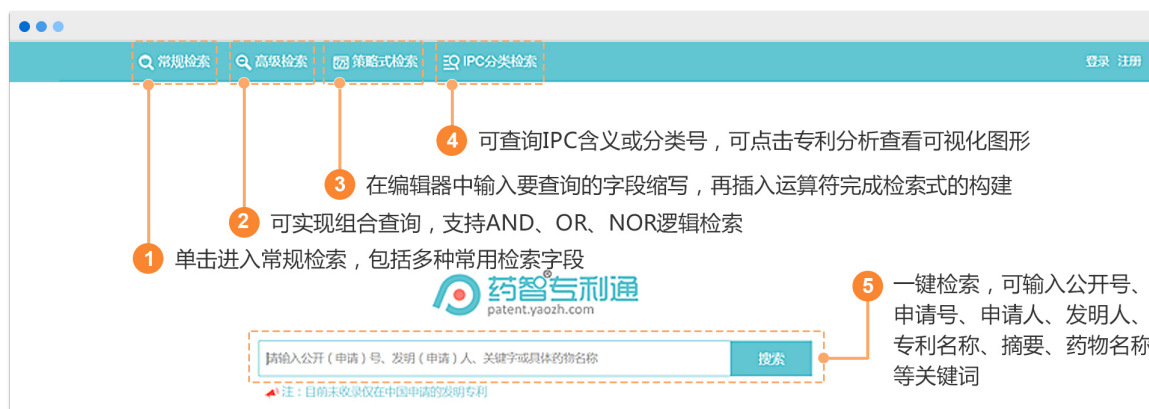
○ 填写需求信息，实现悬赏交易

10 药智专利通

药智专利通致力于打造全球药味最浓的专利大数据平台，从生物医药从业人员的视角出发，借鉴生物医药行业IP管理经验，对国内外（中国、美国、欧洲、世界知识产权组织等）的专利进行加工、整合、关联，涵盖专利文献涉及生物、医药、化工、医疗器械等细分领域，是生物医药人员检索、分析专利的优秀工具。

10.1 检索板块

在对用户操作行为进行充分学习梳理的基础上，对药智专利通的页面布局进行了全面的组织和设计，使操作步骤更为简化，实现了系统功能多样性与操作简易型的统一。在100+国家的上千万生物医药相关专利大数据基础上设计了多种检索方式：**一键检索**、**常规检索**、**高级检索**、**策略式检索**、**IPC分类检索**，保证了操作的简易性与检索结果的全面性。



10.2 检索结果板块

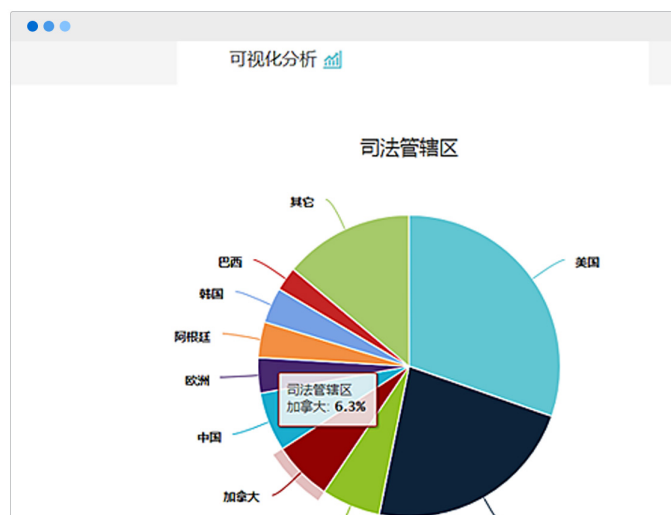
在检索结果页面，可对当前检索结果做**二次筛选**，如一键检索“**crizotinib**”，得到79条相关专利，可按技术类型分类，快速定位到crizotinib化合物、中间体或其它类型专利，还可实现检索结果的**批量导出**功能。

The screenshot shows the Yaozh Patent Search interface. On the left, there is a '二次筛选' (Secondary Filter) section with checkboxes for regions: 欧洲 (3), 阿根廷 (3), 韩国 (3), 巴西 (2), and 墨西哥 (2). Below this are buttons for '更多 (TOP 100)', '清空', '反选', and '筛选'. The main area displays '检索结果 79条' (79 search results). A table lists results with columns for '公开(公告)号', '技术类型', and '申请号'. The table includes entries like US2006046991A1 (化合物), US7825137B2 (用途), US8217057B2 (化合物), and ES2543567T3 (用途). Annotations with numbered circles point to specific features: 1. '可按国别、技术类型、申请年份等对检索结果进行二次筛选' (Secondary filter by country, technology type, etc.); 2. '可选择列表页显示字段' (Select display fields); 3. '专利技术类型标引' (Technology type indexing); 4. '橙皮书专利' (Orange book patent).

公开(公告)号	技术类型	申请号
US2006046991A1	化合物	US21233105
US7825137B2	用途	US9511406
US8217057B2	化合物	US9511606
ES2543567T3	用途	ES12703670

10.3 可视化分析板块

可视化分析，可根据搜索结果生成多种图表，可直观了解某一药物情况。如“crizotinib”在全球的专利分布情况、主要申请人分析、相关专利申请趋势等，为用户带去更优的体验，为企业专利策略规划提供依据。



10.4 同族专利时光轴

同族专利时光轴，可追溯如“crizotinib”整个研发周期（药物发现、临床前、临床、上市）的成果保护及全球专利布局情况，有助于仿制药企业及时规避专利侵权风险，了解专利权人专利战略布局，从而避开核心技术，占领技术空白点。



10.5 专利详情

对著录项目、引文和同族数据、法律状态等进行了整合处理，用户可通过同一页面快速了解专利文献的基本情况、引用文献、同族专利等信息，进一步为用户提供其实际关注的专利关联信息。

US8217057B2 同族专利数: 30 引文数: 17

著录信息 权利要求 说明书 引用专利 同族专利 法律状态 注释 PDF原文

Polymorphs of a C-Met/Hgfr Inhibitor 核心专利

技术类型: 化合物 到期日: 2029-11-06 来源: 橙皮书专利

摘要: This invention relates to polymorphs of (R)-3-[1-(2,6-Dichloro-3-fluoro-phenyl)-ethoxy]-5-(1-piperidin-4-yl-1H-pyrazol-4-yl)-pyridin-2-ylamine that are useful in the treatment of abnormal cell growth, such as cancer, in mammals. This invention also relates to compositions including such salts and polymorphs, and to methods of using such compositions in the treatment of abnormal cell growth in mammals, especially humans.

申请号 US9511606
申请日 2006-11-23
公开(公告)日 2012-07-10
公开(公告)号 US8217057B2

对US8217057B2注释
请输入内容
公开 ☐ 保存 清空

1 可查看该专利的著录项、权要、同族、引证等信息

2 核心专利、专利类型、橙皮书、相关药物标记

3 添加注释模块

1 更多数据库

药品上市信息

☒ 国产/进口药品数据库 ☒ 欧盟药品上市信息 ☒ 美国FDA药品数据库 ...

合理用药

☒ 国内药品说明书数据库 ☒ 国外药品说明书数据库 ☒ 临床诊疗指南数据库 ...

医疗器械

☒ 国产/进口器械数据库 ☒ 器械注册审评数据库 ☒ 医疗器械标准 ...

中药材

☒ 药材标准数据库 ☒ 中成药处方数据库 ☒ 中药饮片炮制规范 ...

食品

☒ 保健食品处方数据库 ☒ 国产/进口保健食品数据库 ☒ 国际食品法典标准 ...

.....

2 VIP尊享服务

- 1 咨询服务
- 2 技术转让服务
- 3 数据、报告、资料、文献定制服务

.....

