



# 医药行业双周刊

2012年7月（下） 总第20期

发布：北京华经纵横咨询有限公司研究部  
地址：北京西城区裕民路18号北环中心  
电话：010-82252636  
传真：010-82250535  
网址：[www.chinacir.com.cn](http://www.chinacir.com.cn)

## 目录 Contents

### 一、特别关注

#### VC反垄断案烽烟再起 国内VC产业亟待转型升级

- 低端产能内部“起哄”
- 历时7年的“垄断”纷争
- 产业升级亟待加快

### 二、热点追踪

#### 国内社会资本起舞公立医院改革

- 以员工利益为本
- 产权增值是投资目标
- 打造5家三甲医院

### 三、国内动态

1. 229项中医常见病诊疗指南标准发布
2. 深圳实施医药分开两周用药过度行为逐步得到遏制
3. 行业东风忽至 医疗器械投资加剧

### 四、国际视野

1. 跨国制药商在印度的基本药物销售或将受限
2. 美国批准使用首个预防感染艾滋病毒药物
3. 美国FDA发草案设置统一医疗设备标识符

### 五、调研与数据

1. 慢性病占中国疾病负担约7成
2. 2011年度中国制药工业百强榜发布
3. 国内黄体酮市场价格上涨40%

### 六、双周声音

1. SFDA：集中整治药品生产流通环节
2. 王桂华：2012年我国中药产业增速将达30%以上

### 附：关于我们

1. 关于北京华经纵横咨询有限公司
2. 华经纵横关于医药行业的研究成果推介

#### 华经纵横《医药行业双周刊》

北京华经纵横咨询有限公司将定期从媒体公开发布的信息中，整理编辑中国医药行业双周电子通讯，旨在帮助关心医药行业发展的各界人士了解中国医药行业的主要动态、标志事件、重要观点、关键数据，以便在全局视野中更好地思察、改进相关工作。

本刊内容均来源于公开出版发行的合法出版物和网站。摘取的信息和评论，如无特殊注明，均不代表本公司观点。

（本期责任编辑：杨秀）



## 【特别关注】

VC反垄断案烽烟再起 国内VC产业亟待转型升级

- 低端产能内部“起哄”
- 历时7年的“垄断”纷争
- 产业升级亟待加快

## VC反垄断案烽烟再起 国内VC产业亟待转型升级（1）

近日，VC产业由于一场持续7年的跨国诉讼重新回到了人们的视野中。据外媒报道，美国联邦法官柯根7月10日表示，5家中国VC制造商因涉嫌操纵价格将于11月5日在美受审。针对这一市场消息，东北制药、华北制药等企业表示，相关部门和控股股东已协调处理，目前难以预计诉讼结果，以及对企业的影响。这些公司在近年来已加快业务转型，以摆脱对原料药业务的过度依赖。

中国医药保健品进出口商会西药部副主任曹钢表示，国内原料药产能过剩现象明显，VC产量超出全球需求量。目前国内VC原料药产能达20多万吨，但全球需求只有12万吨。这对产业的升级提出了新课题。

### 低端产能内部“起哄”

石药集团相关人士表示，东北制药、华北制药、石药集团、江山制药和鲁维制药是目前国内最大的五大VC制造企业，五家企业VC总产能达到12万吨，约占国内VC行业产能的66.67%，接近全球每年12万吨的需求量，占据国际市场最高份额。

不过，份额优势并没有给它们带来价格方面的话语权。2008年7月，VC原料药价格最高达到140元/千克，此后四年来价格一路下滑，至2012年二季度，出口价格不到30元/千克，行业发展面临的过度竞争困局逐渐凸显。

据了解，VC行业高速发展时期，大量社会资本涌入，然而新建产能或新投产的企业在国际市场缺少订单，产品大量出产后便以低价争夺订单，导致国内VC原料药出口形势不断恶化。

一位医药行业研究员认为，“从行业国际竞争力建设的角度而言，低端产能的恶性竞争相当于VC产业的内部起哄，导致产业发展逐渐陷入困境。”

据介绍，2011年，国内五大原料药巨头产能开工率均大幅低于设计年产能，且低于一些小企业的开工率。目前，国内小型VC企业设计年产能2万吨以上，实际开工产能为2万吨左右。在小企业的恶性竞争下，五大VC原料药巨头苦不堪言。2011年以来，东北制药、华北制药两家上市公司的业绩大幅下滑。

### 历时7年的“垄断”纷争

据了解，2005年6月1日，华北制药旗下维尔康药业收到美国纽约东区联邦法院的反垄断集团诉讼传票及诉状等相关诉讼文件。反垄断起诉人诉称中国若干VC生产商从2001年12月开始共谋控制出口到美国和世界各地的VC价格及数量，触犯了反垄断法。华北制药及维尔康药业认为该反垄断诉讼毫无根据。维尔康公司聘请了美国高特兄弟律师事务所就指控进行抗辩。

[回到目录>>](#)

## VC反垄断案烽烟再起 国内VC产业亟待转型升级（2）

行业内人士表示，自从世界两大VC巨头瑞士罗氏公司和日本武田公司因成本、价格和环境压力退出VC行业后，国内VC生产巨头在美国遭遇的诉讼就没有间断过。2003年VC价格一度跌至2.8美元/公斤，低于美国认定的3.3~3.4美元/公斤的成本价，美国商务部便准备提起反倾销诉讼并向中国相关企业发出律师函，后因为VC价格攀升，反倾销事件才淡去。

石药集团有关人士表示，VC价格波动都是市场需求的结果，并非中国企业进行操纵。

### 产业升级亟待加快

曹钢表示，VC原料药的低附加值竞争，再次提醒医药企业要加快产业升级，产品要向高端转型。

华北制药和东北制药两公司相关人士均表示，公司已经对VC行业的恶性竞争有所准备，并不断加快公司业务的转型，向制剂领域拓展业务。从2010年开始，东北制药等几大VC生产商便不时对VC生产线进行停产检修，避免价格继续恶化，以求减少经营损失。

事实上，VC产能过剩和出口的低迷，不仅加快了对落后产能的淘汰，同时刺激监管部门进一步提高行业准入门槛，并推动行业的兼并

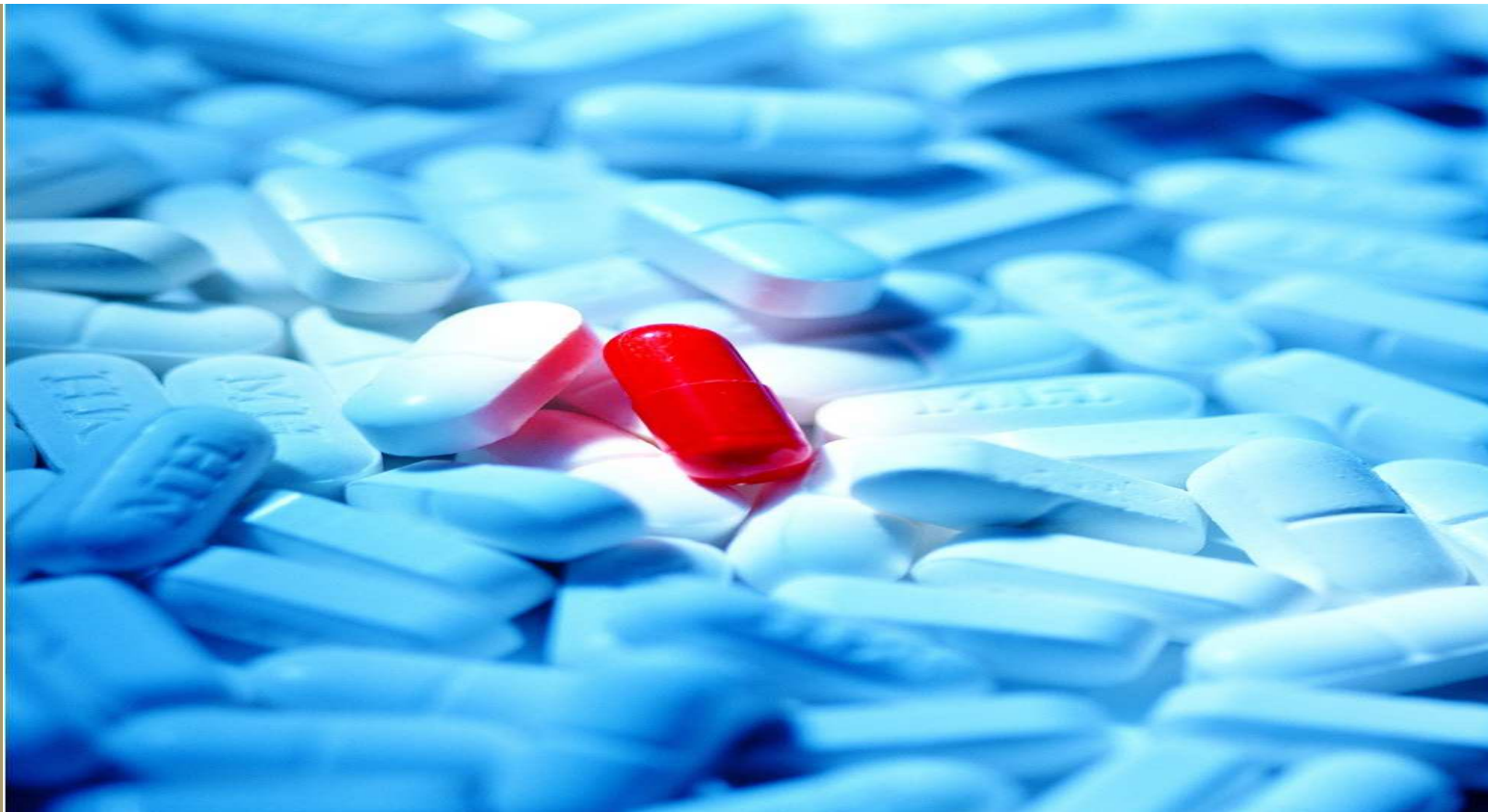
重组。早在2011年，便有业内人士建议“维生素C出口实施配额管理”，但这一提议未获主管部门认同。国家发改委2011年新修订的《产业结构调整指导目录（2011年本）》中则明确表示，自2011年6月1日起严格限制古龙酸、维生素C等多种原料药生产装置的新建和扩建。

此外，《维生素C行业准入条件》也有望于今年出台，但业内预计影响有限。中银国际证券表示，《维生素C行业准入条件》及相关政策可能对新建产能和小型VC企业产能限制有效果，但很难有效降低VC的存量产能，行业供过于求的现状仍难以扭转。

随着全球经济形势恶化，不仅VC等原料药产品，国内上游资源类原材料及优势行业面临的贸易摩擦也不断增多。业内人士表示，VC原料药、稀土等都是我国占世界市场份额较高的代表产品，同时也是面临贸易冲突最多的产品，这提示我国在原材料出口领域要进一步提升话语权。

（来源：中国医药报，7月17日）

[回到目录>>](#)



## 【热点追踪】

国内社会资本起舞公立医院改革

- 以员工利益为本
- 产权增值是投资目标
- 打造5家三甲医院

## 国内社会资本起舞公立医院改革

近日，在江苏泰州第六届中国生物产业大会上，北大国际医院集团与国家开发银行北京分行签署合作协议。根据协议，国家开发银行将在未来5年内，为北大国际医院集团提供100亿元合作资金，支持北大国际医院集团参与公立医院改革，发展医疗卫生产业。

北大国际医院已建设完成，并将于明年开始试营业。该集团正在进行医疗产业的进一步扩张。

据记者了解，在国家关于深化医药卫生体制改革的政策指导下，北大国际医院集团与各地政府、医院经过长期深入的研讨、论证，探索出了“依托存量，发展增量”、“以员工身份不变保稳定、以社会资本投入求发展”、“以产权改革，深化体制改革”等多途径，推进公立医院改革与发展。

据国家开发银行相关人士表示：“国家开发银行与北大国际医院集团此次合作，实现了金融资本与实体经济的对接，此举不仅将为医药卫生产业发展提供强大资金保障，亦能实现金融资源的合理有效配置。优势产业资源与雄厚政策资本的强强联合，将为社会资本推动公立医院改革做出更多贡献。”

### 以员工利益为本

社会资本投资医疗机构会带动医疗产业的快速发展，但人才缺乏是他们需要面对的首要难题。如何调动医学专业人才的积极性，是社会资本成功并购重组医院的关键。北大国际医院集团首席执行官冯七评指出：“成功地管理一家医院，首先要员工积极参与，干部积极推动。我们要建立一个多赢的方案，整合各方优势，以一种新的形态推动医院发展，这种模式既要保留它现在的存量，也要明确未来增量发展的方向与空间。”

虽然高薪能挖来一些人才，但从近几年的经验来看，简单的薪酬激励难以长远吸引和留住人才。

对于这一问题，冯七评有自己的看法，他指出：“医改目前最核心的矛盾在于大家不愿意改变现阶段的状态。所以，在改制的过程中，改变的唯一办法就是让人在完善的政策下，积极参与改制。因此我们在改制过程中主要关注两个方面，一是员工的安全感，二是员工的职业归宿感。这两个问题解决了，很多问题就迎刃而解。”

目前，北大国际医院集团已经制定出“分两步走”方案：保留老医院的存量，让员工拥有“老身份”的同时体验改革带来的好处，让员工同时对新、老医院产生归属感，便于进一步推进改革。

[回到目录>>](#)



## 国内社会资本起舞公立医院改革

据了解，北大国际医院集团入主公立医院后，将致力于人才引进与培养，为不同发展阶段的人才提供不同的激励与培养方案。

### 产权增值是投资目标

如何实现股东回报，是社会资本进军医疗产业时面临的首要问题，在医疗产业，资本很难像其他产业那样进退自如。医疗机构在营利和非营利上的严格界定，使得很多社会资本的分红受限，并因此使得产权流动受阻。

不过，北大国际医院集团投资医疗机构并不急于实现短期回报。冯七评指出：“我们不以现金分红为目标；以资产增量、产权增值、医院扩张发展为目标；最终达到产权增值，回归资本市场，实现赢利。”

眼前利益并不重要。在冯七评看来，随着中国医改经历了5年、10年甚至更长时间之后，医疗产业的市场化程度提高，在运营规范、产权清晰时，医疗机构可择时上市，进入证券市场，使股权得以流动、股权价值得以体现。产业发展亦将获得更广泛支持。

### 打造5家三甲医院

对于医疗这样投资大、回报慢的领域来说，资金支持十分重要。得到国开行100亿元的支持，对于北大国际医院集团来说，选择合适的并购对象是眼下十分重要的事情。

据冯七评介绍：“目前已有一些医院在进行谈判，例如成都的一家医院，从去年到现在，历时一年的谈判与沟通，研究可以让多方满意的方案，现在方案已基本成熟。”

从选择并购对象上，冯七评指出：“从战略上来讲，我们计划在一、二、三级城市各找一家作为试点。现阶段以一、二级城市有重点学科的三级医院为主，我们非常看重医院的领导班子以及人力资源的综合水平、接受医改的程度等方面。”

虽然100亿元资金数额较大，但并购医院耗资也是巨大的。据冯七评介绍：“并购与重组一家医院，成本需要近10亿元。我们准备收购5家，也就是50亿元，努力把它发展成为区域龙头医院，同时再发展一些诸如养老、护理、康复、健康管理等相关产业。”

（来源：医药经济报，7月23日）

[回到目录>>](#)

李时珍



### 【国内动态】

三

1. 229项中医常见病诊疗指南标准发布
2. 深圳实施医药分开两周用药过度行为逐步得到遏制
3. 行业东风忽至 医疗器械投资加剧

## 229项中医常见病诊疗指南标准发布

7月14日，中华中医药学会在北京召开中医常见病诊疗指南系列标准发布会。中医外科、妇科、儿科、眼科、耳鼻喉科、皮肤科、肛肠科、骨伤科共8个临床专科229项标准正式发布，《中医古籍整理规范》10项标准同时发布。卫生部副部长、国家中医药管理局局长、中华中医药学会会长王国强出席会议并讲话。

据悉，截至目前，中华中医药学会已发布了11个临床专业397个病种的标准，初步形成了中医常见病临床诊疗技术规范体系。系列标准的发布实施标志着中医常见病临床诊疗有了基本的、可遵循的规范和依据，对于促进中医药学术发展、提高中医药临床疗效、发挥中医药在深化医改中的作用、促进中医药走向世界等具有重要和深远的意义。

王国强指出，标准化在中医药事业发展中具有基础性、全局性、战略性作用，是国际社会认识、认可中医药的重要基础。中医药标准化能够进一步推动中医药资源优势转化为科技、文化和经济优势，能够进一步促进中医药国际传播与发展。

王国强要求，中医药行业要以发布实施中医常见病诊疗指南系列标准为契机，进一步提高对中医药标准化建设重要性的认识；以发布实施中医常见病诊疗指南系列标准为抓手，进一步提升中医药学术发展水平；以发布实施中医常见病诊疗指南系列标准为动力，进一步加快中医药标准化建设步伐；以发布实施中医常见病诊疗指南系列标准为起点，进一步推进中医药标准的应用推广，将中医药标准作为重大项目的立项、实施建设和评估、验收评审的基本要求，形成中医药标准应用推广的工作机制和激励机制；以发布实施中医常见病诊疗指南系列标准为基础，进一步发挥学会在标准化工作中的重要作用。

（来源：健康报，7月17日）

[回到目录>>](#)

## 深圳实施医药分开两周 用药过度行为逐步得到遏制

7月1日起，深圳全市67家公立医疗机构和政府办社康中心全面取消药品加成制度。深圳卫生人口计生委16日称，改革实施两周以来，随着新的利益导向机制逐步被医务人员、市民所认识和接受，公立医疗机构每诊疗人次药品费用进一步下降，过度用药行为逐步得到遏制，社区首诊量比例有所提高，改革的效果进一步显现。

深圳卫人委表示，以深圳医保就医人群为例，7月1日—14日，67家公立医疗机构的每门诊人次费用214.4元，环比下降11.9元，降幅5.3%；其中药费94.2元，下降15.9元，降幅14.4%，医疗费用120.1元，增加4.0元，增幅3.4%。

同期社康中心门诊服务累计达到104.2万人次，环比增加10.5万人次，增幅11.1%；每门诊人次费用55.9元，下降2.8元，降幅4.8%；其中药费27.3元，下降4.2元，降幅13.3%，医疗费用28.6元，增加1.4元，增幅5.1%。

深圳卫人委表示，公立医院取消药品加成，不是简单的降价行动，是立足长远的改革，是为市民谋求长远利益的改革。改革的根本目的是切断医院与药品生产经营体系之间的利益链条，打破药厂、药品经销商、医院、医务人员联手抬高药品价格的制度弊端，打破单一地按医疗服务项目叠加收费造成的过度医疗服务，遏制过度用药、用高价药以及过度医疗、做不合理的大型设备检查，以此降低群众不合理的医药费用支出；并以此为切入点，通过配套政策的推进，倒逼药品流通领域规范市场秩序，净化

医药卫生行业风气；倒逼全市医疗机构提升优质服务水平和质量，带动整个行业健康发展。因此，随着6项配套改革措施逐步实施到位，改革的远期效果会逐步呈现。

深圳卫人委表示，此项改革绝不以降低医院的合理、合法收入为代价，全市公立医院取消药品加成制度后，市卫生人口计生委随时密切监测医院运行情况，协调有关部门完善公立医院补偿机制，以保障公立医院健康运行。

同时，改革绝不以牺牲医务人员合理、合法利益为代价，市卫生人口计生委正在加快推动公立医院重大体制机制改革，协调有关部门建立体现行业特点的医疗服务价格体系和医务人员薪酬标准体系，进一步保护好、调动好广大医务人员的积极性。

随着香港大学深圳医院综合改革的成功实施，市民将会深刻体会到改革带来的服务环境的改善、优质服务的提升、诊疗能力的提高；广大医务人员将会深刻体会到改革带来的执业环境的改善、社会地位的提高、职业价值的体现。卫人委相信，随着改革的深入推进，医患之间的关系也将会明显的改善。

（来源：中国新闻报，7月20日）

[回到目录>>](#)

## 行业东风忽至 医疗器械投资加剧

近日获悉，由工信部牵头，发改委、科技部等几大部委正联手研究制定加快医疗器械产业发展的政策措施。此举作为国家相关部门近期阶段产业发展专项扶持的重点内容之一，预计年内出台。

与此同时，外资医疗器械企业对于中国的“加码”举措也正加快步伐。4日，来自德国的卡尔史托斯内窥镜（上海）有限公司宣布在上海张江斥资6亿元人民币建立综合性基地，预计2015年竣工。卡尔史托斯内窥镜（上海）有限公司董事总经理杨梅在接受本报记者专访时明确，“在6年时间内我们在华的销售额增长了11倍。未来五年的目标，是每年的业务增长超过30%。”

### 外资的盛宴

普及高品质概念，投入高水平研发，同时也攫取高回报收益，类似的经营之道不仅在生物医药行业俯拾皆是，也同样适用于目前的医疗器械行业。

6月初，国家科技部中国生物技术发展中心化药与医疗器械处王玉涛处长曾对外指出：“我国医疗器械产业发展十分迅速，正在成为战略性新兴产业。医疗器械生产企业众多，但总体规模小，同质化竞争严重。中高端医疗器械市场主要被跨国公司所占据。进口产品以高端为主，出口产品以中低端产品为主。”

以专攻内窥镜品类的卡尔史托斯为例，公司中国区近三年营业额年增长率超过30%，其中在2011年营业额超过5亿元。

对于未来五年业绩年增速在30%的目标，杨梅女士将原因归结为两大因素，“中国市场的实际现状以及新医改的带动。我们要植根中国，否则我们也不会做这么多的投资和快速扩展我们的规模”。

“中国正处在技术产业升级过程之中，我们看到了这个过程中利于我们发展的因素，因此总公司才同意在中国建立新的总部基地，以求贴近市场。仅近两年中国市场微创设备的增长速度就在10%到15%之间。”杨梅表示。同时她坦言，公司在华销售的产品相对国内竞争者确实更为昂贵，且医疗器械暂未纳入医保范围，因而所能承受的人群有所不同。杨梅女士透露，“在微创外科这个领域，国产器械销售约占有六成，外资进口医疗器械约占35%。”

不仅是卡尔史托斯，西门子医疗、美敦力、GE、强生等众多外资品牌均已在华制定了详尽的发展目标，除了现阶段分食一、二线市场的中高端份额外，“向基层市场去”的动向也十分明确。

对于更为广大且可观的基层市场，杨梅表示：“十年前，可能只有顶级的三甲医院才能拥有如子宫肌瘤切除这样的设备。而现今很多基层医院都可以做这种手术。同时医改政策推动也相当大的，使得原来只有省级医院购买的设备，现在县域医院也开始购买。我们也有专门的团队负责基层市场的开拓，未来基层市场和二、三线市场的份额将进一步平衡。”

### 国内政策支持将至

国家战略性新兴产业政策导向和国内医疗卫生机构装备的更新换代需求，正以惊人的速度将中国催生为全球范围内极具影响的医疗器械消费市场。

公开信息显示：未来5年，中国医疗器械市场将保持每年20%左右的增长速度，是世界医疗器械市场增长速度的3倍。到2015年中国医疗器械市场规模将达到4200亿元人民币，约占全球市场规模的16%。

为进一步平衡目前内外资医疗器械企业的发展，国家发改委、工信部、财政部和卫生部正联手拟定“产业振兴和技术改造专项”。有消息人士对外指出，整个专项扶持资金为15亿元，预计7月份出台。其中明确提出促进医疗器械领域新产品产业化和新技术应用，重点支持对象包括掌握核心部件和关键技术的医疗设备等。

不仅如此，去年末国家科技部社会发展司生物技术与医药处处长张兆丰就曾指出，《医疗器械科技产业“十二五”专项规划》已正式纳入到科技部重点专项范畴。

而在加大扶持力度的同时，规范化标准化的行业监管也正在到来。6月21日，国家食品药品监督管理局印发《医疗器械生产企业飞行检查工作程序（试行）》，将采取此前对国内药品生产所实施的飞行检查。

该试行版的飞行检查规定指出：“现场检查过程中，发现企业违法违规行为，应中止检查并将其移交企业所在地食品药品监督管理部门处理。”

（来源：中国医疗科技网，7月25日） [返回目录>>](#)



## 【国际视野】

### 四

1. 跨国制药商在印度的基本药物销售或将受限
2. 美国批准使用首个预防感染艾滋病毒药物
3. 美国FDA发草案设置统一医疗设备标识符

### 跨国制药商在印度的基本药物销售或将受限

据《印度经济时报》最新资讯，印度部长委员会日前召开了一次会晤，并且在会议中达成了一项规定，主要是限制国外的制药商。

根据达成的规定内容，在印度本土制药商公司中持有一定股份的国外制药商只能在未来五年之内在印度医药市场生产以及销售基本类药物。

与会的一名代表表示，根据印度本土医药市场的发展行情以及药物的更新换代状况，对这些在印度本土制药企业拥有股份的国外制药商进行一定的限时销售是有一定的利处的，可以保证印度本土医药市场的健康平衡发展。

印度卫生部人员表示担忧，当前印度医药市场上的很多本土制药公司面临被国外制药商收购的命运，这些都将导致基本类药物的生产以及供应链出现问题，届时印度整个医药行业将陷入极大的困境。今年6月28日，卫生部的八名重要官员进行了一次会晤，主要是印度工业

政策和促进委员会，印度药品部以及印度卫生部的代表们，共同商讨印度医药行业的发展前景并且制定了该规定。

印度制药联盟的成员是印度本土制药商，该联盟对于此次会议达成的规定表示极大的欣赏，美国迈兰制药公司此前收购了印度小制药公司矩阵实验室制药公司（Matrix Laboratories）以及Hospira生物制药公司也斥资收购了Orchid Pharmaceuticals生物制药公司旗下的注射剂业务，这些国际制药公司主要是利用收购来实现其在印度本土的生产活动。印度制药联盟表示，此次规定一旦实施之后，跨国制药商在印度的过度投资热情将会有所减弱，转而将其发展中心转向至国际市场，这对印度本土制药商而言也是一个喘息的机会。当然，国际制药商严重发对该规定，称这将极大的损害他们的投资收益。

（来源：元培产业情报，7月23日）

[回到目录>>](#)

### 美国批准使用首个预防感染艾滋病毒药物

美国食物与药品管理局16日批准使用特鲁瓦达（Truvada）作为预防感染艾滋病毒的药物。公共健康组织称，这是抗击艾滋病30年来具有里程碑意义的一天。

由美国吉利德科学公司研制的特鲁瓦达早在2004年就已面世，为那些已经感染艾滋病毒的人群提供药物治疗。从2010年开始进行的一项研究显示，特鲁瓦达还可以作为预防药物，有效减少那些与艾滋病毒者接触的高危健康人群感染机会。每天遵医嘱定量服用特鲁瓦达，同时配合使用安全套的同性恋、双性恋者与携带艾滋病毒的伴侣接触后，感染病毒机会下降42%。去年一项研究还发现，一方感染艾滋病毒，一方健康的异性恋伴侣中，服用了特鲁瓦达后，感染病毒机会降低75%。今年4月，美国和国际上一些倡导艾滋病预防的组织向美国食品与药物管理局呼吁，要求批准特鲁瓦达作为预防艾滋感染的药物。

公共健康组织称，美国大约有120万人感染艾滋病毒，如果没有治疗药物，这些人将发展成艾滋病人，甚至死亡。过去15年内，每年约有5万人感染。特鲁瓦达获得批准作为预防性药物正式使用，将有效降低艾滋病毒传播。

也有一些健康组织对特鲁瓦达的作用表示质疑，他们担心由此产生药物滥用，同时担心安全套等传统保护性性行为因此减少。这些组织还认为，每天不间断服药不易做到，每年数千美元的药费也给普通家庭带来负担。

（来源：中国新闻网，7月21日）

### 美国FDA发草案设置统一医疗设备标识符

食品和药物管理局（FDA）已公布的一项拟定法规，将为美国市场上绝大多数医疗器械设置唯一的设备标识符，即UDI。2007年美国国会通过立法指导FDA制定法规，建立统一的医疗器械设备识别系统。

UDI系统可以提高医疗器械不良事件报告中信息的质量，这将有助于FDA更快检测出监测产品的质量问題，为患者提供更加安全的服务。

UDI是一段独特的数字或字母代码，包括设备标识特定设备模型，当前产品的产地、批号、序列号和/或有效期等生产信息。

FDA正在建立一个数据库，包含了每个UDI所需的一套标准基础识别元素集，将它向公众开放，方便医疗设备用户轻松地查看了相关设备的信息。UDI以及FDA的数据库中不显示设备使用者的任何信息，特别是个人隐私。

在制订拟议规则期间，美国食品药品监督管理局与医疗设备产业代表以及临床医患团体进行了密切合作，并进行了四个试点研究。

（来源：医药网，7月18日）

[回到目录>>](#)





## 【调研与数据】

### 五

1. 慢性病占中国疾病负担约7成
2. 2011年度中国制药工业百强榜发布
3. 国内黄体酮市场价格上涨40%

### 慢性病占中国疾病负担约7成

慢性非传染性疾病在中国所有疾病负担中所占比重约为**69%**。这是20日从中国疾控中心慢性病防控媒体交流论坛上得到的数字。

中国疾控中心副主任梁晓峰说，这一数据来源于世界卫生组织的疾病负担研究。在中国，影响慢病的主要社会决定因素包括工业化、城镇化和老龄化。世界银行预测，到**2030年**，人口迅速老龄化可能使中国慢病负担增加**40%**。慢性病已不仅是一个公共卫生问题，而且是一个影响国家经济和社会发展的问題。

梁晓峰表示，中国慢病经济负担的增长速度远超过疾病经济负担和**GDP**的增长速度，慢病会加重贫困。城镇居民如果因慢病住院一次，至少花去人均收入的一半；农村居民将至少花去人均收入的**1.3倍**。其中，心梗冠脉搭桥的住院花费最高，是城镇居民人均可支配收入的**2.2倍**，农村居民人均纯收入的**7.4倍**。

梁晓峰说，中国慢病行为危险因素监测的数据显示，摄入过多的盐、油仍是慢病形成的最突出问题。**80.9%**的中国家庭人均每日食盐摄入量超过**5克**，**83.4%**的家庭人均每日食用油摄入量超过**25克**。此外，中国居民经常锻炼的比例偏低，**18岁及以上居民中经常锻炼的人仅占11.9%**。

为此，中国正在倡导全民健康生活方式行动，通过提高全民健康意识，促进健康生活方式，降低慢病发病率。这个行动已覆盖全国**27%**的县（区）。从**2011年**起，该行动已从关注膳食和身体活动扩展至控烟、限酒、伤害预防、口腔、合理用药等内容。

（资料来源：中国新闻网，7月21日）

[回到目录>>](#)

### 2011年度中国制药工业百强榜发布

SFDA南方医药经济研究所（以下简称南方所）18日公布了“2011年度中国制药工业百强”，华润医药、上海医药、石药集团、哈药集团、扬子江药业、修正药业、华北制药、步长制药、同仁堂、天津医药位列百强榜前十位。

2011年，国内制药工业百强的整体规模继续提升，合计销售收入为5524.16亿元，同比增长27.01%，增幅较2010年同期（28.20%）降低了1.19个百分点。

制药业百强中，企业规模在100亿元以上的有11家，50亿至100亿元的企业23家，20亿至50亿元的企业51家，企业规模在20亿元以下的有15家。中等规模企业的快速发展为百强带来源源不断的推动力，规模在20至50亿元和50亿至100亿元之间的企业较2010年分别增加了三家和两家。华润医药集团首次以集团名义出现在榜首。

（来源：经济参考报，7月20日）

### 国内黄体酮市场价格上涨40%

黄体酮是激素原料中较大的品种，2010年7月其价格为1800元/kg，2011年7月升至1950元/kg，但是到了2012年7月，黄体酮价格基本都在2600元/kg以上，目前数量小的价格已经高达2800元/kg。

实际上，黄体酮出口量并没有大的增长，从近3年出口情况来看，出口量没有大变化，需求量稳定。但是这种高污染的黄姜原料以后发展趋势不会有改变，原材料短缺问题短期内无法解决，只有革新工艺，价格才有可能下调。

（来源：医药经济报，7月20日）

[回到目录>>](#)



## 【双周声音】

### 六

1. SFDA：集中整治药品生产流通环节
2. 王桂华：2012年我国中药产业增速将达30%以上

### SFDA：集中整治药品生产流通环节

国家食品药品监督管理局局长尹力日前表示，今年是《国家药品安全“十二五”规划》的颁布实施之年，也是巩固和扩大三年医改成果的关键一年，将开展药品生产流通领域集中整治，打击制售假劣药品行为，进一步规范药品生产经营秩序。

他表示，将着力抓好铬超标药用胶囊事件后期处置工作。各地要按照国家局部署，进一步加快案件查办和后期处置工作，继续监督企业严格执行“批批检”，进一步加快案件查办。坚决防止事件反弹，防止因案件查处产生次生问题，确保事件得到妥善处置。

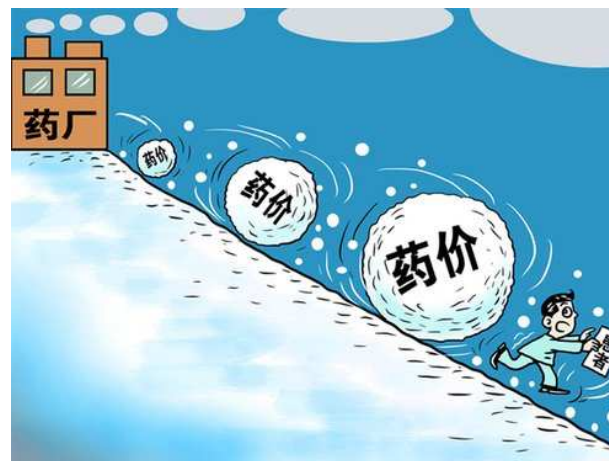
尹力表示，食品药品监管系统在医改大局中的职责定位是保障药品质量安全，促进药品生产流通领域改革，服务医改大局。将着力推进《国家药品安全“十二五”规划》实施，做好仿制药一致性评价工作、标准提高工作和信息化建设等重点工作。

据介绍，国家药监局将加快出台仿制药一致性评价工作方案，加快修订《药品标准管理办法》，尽快发布《药品标准提高工作

计划（2012—2015）》，加快药品电子监管平台建设，进一步优化电子监管系统功能。

此外，将加强保健食品、化妆品监管，实施原料供应商审核等管理制度，重点加强对蜂胶、阿胶、珍珠粉等原料的监管，开展生产企业质量受权人试点和安全风险监测，组织配方工艺专项检查。开展药品生产流通领域集中整治，打击制售假劣药品行为，进一步规范药品生产经营秩序。

（来源：中国证券报，7月16日）



[回到目录>>](#)

### 王桂华：2012年我国中药产业增速将达30%以上

中国中药协会秘书长王桂华在日前召开的第六届医疗健康产业投融资峰会上表示，2012年中药产业全年增速仍将达到30%以上。

根据国家中医药管理局发布的《中医药事业发展“十二五”规划》中预测，“十二五”末，中药工业产值将达到5590亿元，年均增速将保持在12%左右，较“十一五”期间略有回落。而王桂华表示，根据上半年情况来看，今年中药产业增速仍然维持在30%以上，“虽然目前中药产业面临着许多挑战，包括中药材价格持续上涨抑制中药企业盈利能力等，但中药产业今年仍然保持了较快增长，而且根据目前情况来看，2012年下半年也能继续保持这个增速。”

上半年，中药饮片表现尤为突出，王桂华预测中药饮片无论是利润还是销售收入，增速都达到50%以上，领先医药行业增长。

保健品被认为是未来中药产业增长的新亮点之一。王桂华表示，在目前大健康产业概念下，疾病预防、身体调理的理念逐步普及，

许多中药企业也利用自身优势开发相关健康产品。据介绍，天士力、云南白药和同仁堂等企业目前都有新的保健品研发生产项目，未来大健康产业将为中医药产业提供新的增长空间。

王桂华也指出，研发后劲不足是当前中医药产业发展亟待解决的问题之一，“一方面中医药企业转向发展健康产品反映了新的市场趋势；另一方面也说明行业在治疗药物上的创新能力太弱。”王桂华表示，“未来中医药企业仍需提高创新能力，加强药物研发。”

（资料来源：中国医药报，7月17日）

[回到目录>>](#)

## 关于我们

北京华经纵横咨询有限公司的前身是“北京华经纵横经济信息研究中心”，是2003年依托国务院发展研究中心“中国经济报告课题组”成立，以国务院发展研究中心、中国竞争情报学会、中国人民大学商学院的专家教授为智囊的国内著名经济信息研究机构。

目前华经纵横业务范围主要覆盖细分行业研究、市场专项调查、项目投融资咨询等领域，我们已经发展成为一家多层次、多维度的综合性信息咨询机构。

凭借密切的政府部门支持及科研院所合作，华经纵横已经构建了包括政府部门、行业协会、专业调查公司、企业内部人脉、自有调查网络等在内的多渠道、多层面的数据来源；建立了涵盖国内外上百个行业的千万级的数据库；形成了数十种独创的专业分析模型和研究方法。

作为国内权威市场研究机构，我们的成果得到了政府决策机构、企业界和投资界的高度评价，视为反映中国产业发展动向的最具权威性的成果之一。国务院发展研究中心中国经济报告课题组、中国国际工程咨询公司、北京大学经济学院、中国竞争情报学会、中国城市规划设计研究院、中国社会科学院工业经济研究所、国家发改委宏观经济研究院等国内知名研究机构对公司的发展给予了大力支持。

## 相关部分成果推介

1. 生物医药项目可行性研究报告（甲级资质）

<http://www.chinacir.com.cn/xmkybg/cbbebbejd.shtml>

2. 2011年生物医药细分行业研究报告

<http://www.chinacir.com.cn/hvyjbg/cbbebbejd.shtml>

3. 2011—2013年医药酶项目投资前期市场深度调研及投资前景预测报告（专家特别版）

<http://www.chinacir.com.cn/tzfxbg/ccbhbcdch.shtml>

4. 2011年医药原料药投资分析及市场前景预测报告

<http://www.chinacir.com.cn/rdycbg/cbbcbfkgg.shtml>

5. 2011年医药器械市场价格预测及影响因素深度分析报告

<http://www.chinacir.com.cn/jghqbg/ebhbbbh.shtml>



首创北环国际中心