**三生制药获Toray抗瘙痒药物TRK-820独家中国许可协议**

（2018年1月15日，上海）中国领先的生物制药公司三生制药（01530HK）和日本东丽公司（Toray）今天宣布，双方就东丽公司开发及生产的抗瘙痒药物TRK-820（通用名：盐酸纳呋拉啡，在日本获批商品名REMITCH ®）的若干口腔崩解片制剂配方签订独家许可协议。根据协议，东丽公司同意授予三生制药在中国（不包括香港、澳门及台湾）开发及商业化该产品的独家权利。三生制药同意向东丽公司支付首期付款及分期付款。

血液透析患者所患的瘙痒症属于非发炎性，十分普遍且症状严重。此外，会引起瘙痒的物质组织胺的瘙痒作用较弱，因此，包括抗组胺药在内的传统止痒剂在多数情况下无法抑制瘙痒。

数据显示，尿毒症瘙痒是终末期肾病患者中最为常见的皮肤并发症，透析前患者发病率为15%-49%，而血液透析及腹膜透析患者发病率为50%-90%。透析预后及实践模式研究（DOPPS）的结论表明：有约42%的透析病人受中度到重度皮肤瘙痒的困扰。这不仅严重影响到患者的生活质量，若干患者甚至出现焦虑、抑郁或失眠症状。

三生制药集团董事长娄竞博士表示：“很高兴能获得TRK-820在中国的独家商业权。我们希望通过和Toray的合作，凭借三生制药在透析领域的强大研发和推广能力，能为缓解中国透析患者的瘙痒问题做出贡献。”

关于TRK-820

TRK-820是Toray开发的高选择性κ（kappa）-opioid受体激动剂。TRK-820的软胶囊剂型已自2009年起在日本出售，用于治疗血液透析相关尿毒症瘙痒（仅在现有疗法或治疗的疗效不够时使用）。TRK-820的其他适应症——慢性肝病患者瘙痒症及腹膜透析患者瘙痒症已分别于2015年及2017年在日本获得批准。此外，口腔崩解片于2017年在日本获批并推出。口腔崩解片可水服或干服，因此方便了吞咽功能受损患者或饮水量受到限制的患者，且预期将会提供用药依从性。

参考文献：

1.《尿毒症瘙痒的发病机理及治疗》，中华肾病研究电子杂志（2014（3）：143-146）