

上海公立医院患者满意率保持高水平

本报讯 (特约记者宋迪文)近日,2022年上海市公立医疗机构患者满意度调查结果向社会发布。调查显示,2022年门诊患者的总体满意度评分平均为4.83分(满分5分),总体满意率为96.60%,均略高于2021年(分别为4.76分和95.30%),总体处于较高水平。该调查由上海医药卫生行风建设促进会 and 复旦大学公共卫生学院共同开展

此次调查涉及55所三级公立医

院(含三级区域医疗中心)、23所二级公立医院和32所社区卫生服务中心。调查显示,2022年门诊患者对医院设备设施与信息化服务、医生服务、其他医务人员服务和医疗服务流程与效果4个维度的满意率分别为96.75%、97.01%、96.77%和95.92%,均比2021年(分别为95.75%、95.87%、95.41%和94.29%)有所提高。

调查显示,2022年,满意率居前5位的项目是“医院门诊疫情防控措施

落实”、“医院提供方便有效的信息化服务”、“在我进行医院信息化设备操作遇到困难时,有门诊志愿者或其他医务人员提供了帮助”、“门诊注射室护士服务有礼貌,操作熟练,关心我的感受,并注意保护我的隐私”,以及“医学影像检查人员服务有礼貌,并保护我的隐私”。

2022年,上海市公立医疗机构持续推进“便捷就医服务”数字化转型,提升就医便捷度。门诊患者预约率从

2021年的60.46%提高至2022年的67.87%,尤其是三级综合医院和三级专科医院门诊预约率分别从2021年的69.18%和86.32%上升至76.35%和90.23%。

对于医疗服务质量改善,调查报告建议,上海市公立医疗机构需要继续减少门诊及相关检查的等候时间,尽可能帮助老年患者熟悉门诊预约方法等,以改善门诊患者的就医体验。

现代医院管理与竞争力提升系列活动(内江站)启动

本报讯 (记者王政清)由健康报社主办,四川省卫生健康委人才服务中心、内江市第一人民医院协办的四川省现代医院管理与竞争力提升系列活动(内江站)近日启动。

为全面落实国务院办公厅印发的《关于推动公立医院高质量发展的意见》工作任务,以及党的二十大报告提出的深入实施科教兴国战略、人才强国战略、创新驱动发展战略,给推动成渝地区双城经济圈建设提供卫生管理人才保障,健康报社与四川省卫生健康委人才服务中心携手举办现代医院管理与竞争力提升系列活动。

四川省卫生健康委人才服务中心

副主任肖兵在启动仪式上说,全面建设社会主义现代化国家对医疗卫生机构管理干部的政治、专业、运营、服务、廉政等方面的素质提出了更高要求,必须努力打造忠诚、干净、担当的卫生健康管理干部队伍。

内江市第一人民医院党委书记刘波表示,此次活动的课程有“危机公关与媒体应对”“医院重点专科与学科建设”“领导干部心理健康与压力调适”等,均锚定医院的日常工作。希望大家通过学习,在理论和实践方面达到新高度,提高医院管理与竞争力。

此系列活动由杭州中美华东制药有限公司公益支持。

医院动态

湖南省儿童医院为万名孩子免费体检

本报讯 (特约记者李奇 通讯员喻小芳 覃雅芬)近日,湖南省儿童医院与万婴教育集团签署健康战略合作协议,启动“童成长 健行动”主题健康管理活动。湖南省儿童医院将为该集团所属26个幼儿园的1万余名孩子进行免费体检和科普巡讲,打造“医校家社”共管的儿童健康管理新模式。

据悉,湖南省儿童医院儿童健康

管理中心团队将针对儿童身高、视力、口腔、营养、行为发育等,开展无创检测和专业评估等免费健康服务,采用自主开发的“校园智慧健康管理系统”实时将结果反馈给幼儿园老师及家长。与此同时,该院将根据幼儿园所需,就生长发育、意外伤害、营养安全、视力防控、厌食挑食、肥胖干预、传染病预防、性侵害等科普主题,组织专家开展巡讲。

郑大一附院开设儿童肾移植病区

本报讯 (特约记者周厚亮 通讯员余宽)日前,郑州大学第一附属医院儿童肾移植病区在该院河医院区成立,将为终末期肾病患者提供更加优质的医疗服务。

目前,该院肾移植科已广泛开展亲属活体肾移植、公民逝世器官捐献

肾移植,儿童肾移植例数已连续两年过百例,是世界上首个儿童肾移植年总例数过百的肾脏移植中心。肾移植科主任丰贵文教授表示,该病区将依托医院多学科综合优势,集中科室优势力量,瞄准移植技术前沿,不断开展儿童肾移植方面的科研创新和技术创新。

广西结核病报告发病率3年下降22.9%

本报讯 (记者张磊 通讯员姚琳)多年来,广西壮族自治区各级党委、政府高度重视结核病防治工作,各级卫生健康部门充分发挥了主力军作用,不断健全结核病管理制度,通过健康教育、诊疗质量提升、重点人群防治等工作,全区结核病报告发病率持续下降,2022年与2019年相比下降22.9%。

据介绍,广西加强卫生健康和教育部门联动,落实新生结核病体检;加强主动监测,及时发现学校结核病聚集性疫情苗头,学生结核病聚集性疫情持续下降,2022年与2019年相比,聚集性疫情数下降近60%,结核病病例数下降近30%。广西不断创新规范结核病管理服务模式,全面推行疾控、医院、基层医疗机构“三位一体”防治服务模式,加强结核病规范诊疗和全疗程管理服务,全区结核病防治能力得到不断提升。近年来,广西肺结核患者成功治疗率、病原学阳性肺结核患者耐药筛查率、病原学阳性肺结核患者密切接触者筛查率、肺结核患者全程规范健康管理率均达到90%以上。



联合义诊进村庄

3月26日,山东省青岛市西海岸新区黄山卫生院联合区立医院健康体检院、青島市立医院,在王台街道徐村开展大型义诊活动,为徐村和周边村庄的群众提供身体检查、健康咨询等医疗服务。

韩加君摄

关注国产艾滋病抗病毒药物(下篇)

导语

自20世纪80年代初发现艾滋病病毒(HIV)以来,人类已经与之抗争了40余年。在尚无有效疫苗的情况下,抗逆转录病毒药物是遏制艾滋病病毒流行最重要的手段。日前,由江苏艾迪药业股份有限公司(简称艾迪药业)自主研发的国产艾滋病抗病毒药物复邦德(通用名艾诺韦替片)获得国家药品监督管理局上市批准。

作为国内首款具有自主知识产权的三联复方艾滋病抗病毒1类新药,复邦德有何特点?其研发成功的背后经历了什么?如何才能提高国产艾滋病抗病毒药物的研发能力?近日,记者就此专访了艾迪药业董事长、首席执行官傅和亮博士。



□本报记者 张磊

艾迪药业紧跟药物研发国际发展趋势,通过分工协作的方式让专业人做专业事。这一举措加快了艾邦德与复邦德的上市步伐,在有效解决技术“卡脖子”问题的同时,重构了国内市场格局,使更多患者从中获益。

■健康报:请您用一句话来概括此次上市的国产艾滋病抗病毒药物复邦德的特点。此外,这一特点对解决当下国产艾滋病抗病毒药物研发“痛点”有哪些帮助?

傅和亮:如果用一句话概括复邦德的特点,那就是:它有效解决了我国艾滋病抗病毒药物研发中遇到的“卡脖子”问题。在此之前,我国艾滋病抗病毒药物以国外进口、国内仿制为主,尚无真正意义上的国产创新成分单片复方制剂。复邦德的成功上市改变了这一现状,助力我国艾滋病抗病毒治疗综合能力的提升。

2021年以来,我们先后上市两款艾滋病抗病毒国家1类创新药,即艾邦德(通用名艾诺韦林)和复邦德。艾邦德是新一代非核苷类逆转录酶抑制剂,通过非竞争性结合及抑制HIV逆转录酶活性,达到阻止病毒转录和复制的目的。2021年6月25日,艾邦德在我国获批上市,同年12月即被纳入国家医保目录,成为国内首款被纳入国家医保的口服抗HIV1类创新药。

复邦德于2023年1月4日获批上市,是国内首款拥有自主知识产权的三联单片复方抗艾滋病1类新药。在艾邦德的基础上,其加入了两种核

苷类药物——替诺福韦和拉米夫定,形成了完整的抗病毒治疗方案,用于治疗成人HIV-1感染初治患者。复邦德的获批上市,填补了国产创新成分单片复方制剂领域空白,将有助于为国内艾滋病病毒感染者提供同步国际治疗的新选择,满足国内感染者日益增长的诊疗需求。

值得一提的是,艾邦德和复邦德的上市,使国外进口药品治疗费用从每个月的3000元左右下降至1000元左右,既提升了前沿药物治疗的可及性,又减轻了患者的经济负担。

■健康报:复邦德是国家1类创新药,请您分享一下在其研发过程中令您印象至深的事。

傅和亮:令我印象深刻的是,在临床试验期间,新冠疫情发生,一些城市采取封控措施,导致当地受试者不能如期到异地医疗机构接受进一步的检查与跟踪随访。例如,按照临床试验方案,河北省受试者应定期到北京特定医疗机构接受检查。但受封控影响,他们无法离开所在地。受试者脱落过多会极大地影响临床试验效果。为此,经过多方协调,我们临时调整了试验方案,安排此类受试者在当地医疗机构接受检查。此举保证了临床试验的如期高质量完成。

新药研发方案是综合药物安全性、病毒学疗效、耐药性、给药频率和用量、依从性、成本等因素优中选优的结果。在复邦德临床试验方案设计初期,中国还未开展与国际接轨的大规模艾滋病抗病毒药物Ⅲ期临床试验,缺乏可借鉴的经验。而临床试验方案设计是一项复杂的系统工程,既要考虑方案的科学性,也要有效选择对照试验药物。这是我们的初次尝试,在整个试验过程中,我们不断总结经验。我们期待国内创新药研发企业加快与国际接轨的步伐,加速国内创新药研发。

新药进入临床试验前,需要经过严格且充分的论证,论证内容包括分

子生物化学、细胞毒性、药代动力学与药效学等,以保障临床试验药物的安全性。此外,紧跟药物研发国际趋势,我们积极与高校及科研院所合作,但未参与临床试验全程,而是通过分工协作的方式让专业人做专业事。例如,药品研发合作者主要负责提供靶点与先导化合物的发现和优化等;临床前合作者负责药效评估、临床试验申报等;临床试验合作研发者提供技术服务,包括注册申报、药物上市检测等。

作为一家科创型企业,艾迪药业只有把自身的命运与国家、社会的需求结合起来,才能真正生根发展。目前,艾迪药业正在研发新一代整合酶抑制剂,以期进一步延长患者服药间隔,减轻药物副作用等。

■健康报:近年来,在国产艾滋病抗病毒药物研发方面,我国取得了哪些进步?作为亲历者,您的切身体会是什么?

傅和亮:近些年,国产艾滋病抗病毒药物研发进入繁荣发展期,成果不断涌现。这得益于“十一五”“十二五”及“十三五”时期国家科技重大专项均设立了重大传染病防治及重大新药创制专项,对艾滋病防治和抗艾滋病新药研发均做了战略布局,并提供政策支持。例如,艾邦德和复邦德不仅先后被列入“十三五”时期国家重大新药创制专项,在新药创制过程中,还获得国家药品监督管理局药品审评中心的大力支持。根据复邦德生物等效性研究试验结果,艾邦德Ⅱ期临床试验被药品审评中心豁免,并顺利获批上市,极大地满足了诊疗需求,造福了患者。

艾迪药业的英文名为“Aidea”,意为“领先的创新和梦想”。2020年,艾迪药业在上海证券交易所科创板上市。这使其创新药研发工作更加从容,推出更多新药研发项目。

此外,艾迪药业成功登陆科创板增强了对人才的吸引力。企业发展的核心优势是人才,聚集优秀人才,才能形成良好的研究氛围,才能不断攻关直至达成既定目标。此外,在科创板上市使艾迪药业的发展定位更加明确,为其提供了更好的发展机会。我们一定牢记使命,将艾迪药业发展成为卓越的制药企业。为了实现这一目标,我们制定了明确的评价标准,即产品使用率在同类产品中立列前3名,成为人均生产力最高的制药企业之一。

其间,我个人的体会是,我们选择艾滋病抗病毒治疗这条赛道,既是公司发展的必然,也是机缘巧合。创业之前我就一直在思考,自己要以怎样的方式为社会问题的解决提供助力。2014年,我们将创新药研发方向确定为艾滋病抗病毒药物。彼时,国产艾滋病抗病毒药物品种非常少,市场空白亟待填补,患者用药依从性和生活质量需进一步提升,这引发了我们的关注。公司决定将业务方向向艾滋病抗病毒新药研发倾斜。对此,很多人说这条赛道不仅充满挑战,且付出与回报不成正比。

作为一名有责任感的企业家,在看到国内艾滋病抗病毒药物的先进性、可及性等均与发达国家存在较大差距时,我特别想为那些感染者提供一些帮助,为社会发展贡献一份力量。作为一家科创型企业,艾迪药业只有把自身的命运与国家、社会的需求结合起来,才能真正生根发展。

■健康报:在沒有有效疫苗的情况下,抗逆转录病毒药物是目前遏制艾滋病病毒全球流行的最重要的手段。未来,艾迪药业在艾滋病抗病毒药物研发方面还有哪些计划,又将如

何布局?

傅和亮:随着抗逆转录病毒药物治疗的有效推广,艾滋病已由致命性疾病变为可控的慢性传染病。但我们也应该看到,长期的病毒学抑制必然使艾滋病患者长期暴露于抗逆转录病毒药物,用药依从性难以保证。同时,长期治疗也将面临耐药、不良反应及药物相互作用等问题。此外,每天口服药物的不便性也成为提升治疗依从性的阻碍。为应对这些问题和挑战,业内在积极探索新的治疗方案和药物研发策略,以更好地满足未被满足的临床诊疗需求。

针对艾滋病病毒,除了非核苷类药物外,艾迪药业还不断完善产品架构。目前,其正在研发新一代整合酶抑制剂。整合酶是一种帮助逆转录病毒把携带病毒遗传信息的DNA整合到宿主DNA的酶,抑制整合酶的活性可减少遗传信息被整合给宿主,从而抑制HIV的复制。整合酶抑制剂将在延长患者服药间隔,提升患者用药依从性,显著减轻药物副作用等方面发挥作用,对患者的身体健康、生活质量等均有积极意义。

此外,随着大数据、互联网、人工智能等技术的快速发展,药物研发数字化转型正在加速。单细胞测序技术、mRNA(信使核糖核酸)技术、CRISPR基因编辑技术等前沿技术的更新迭代,也势必将加快药物研发的速度。

艾迪药业秉持“领先的创新和梦想”理念,已发展成为艾滋病的有力抗击者。未来,艾迪药业将加速前沿技术研究,并通过充分梳理艾滋病抗病毒药物的筛选、设计、合成、验证、开发等,缩短研发周期,不断满足国内艾滋病防治需求,力争成为艾滋病抗病毒治疗领域的领跑者。