

# NEWPORT PHASE III DRUGS MODULE

## 第Ⅲ相臨床試験段階にある新薬情報



### Newport Phase III Drugs Module のできること

- より適切な製品ターゲティングを早期に開始
- 競合企業の監視
- パートナー企業を迅速に検索
- 市場における製品ラインの拡大を予測
- 既存市場を守るために先発製薬企業が用いる戦略を予測

### Newport Phase III Drugs Module のメリット

- 情報を毎月更新
- 操作が簡単なウェブベースのインターフェース
- 包括的なトレーニング
- 一体化したオンライン・ヘルプ
- セキュリティと機密性が確保されたホスト型アクセス

### お申し込み方法

Newport Phase III Drugs Module は、Newport Premium™ (for Generics) または Newport Global™ (for Generics) の製品構成に追加できるオプションのサブスクリプションモジュールです。ご利用にあたっては、別途、同時利用者数に応じた年間利用料がかかります。このモジュールをご購入いただくには、事前に Premium または Global 基本システムのお申し込みが必要です。お見積りに関しては、御社担当のアカウント・マネージャーにご連絡ください。

競争が激化している今日の医薬品業界の中で、ジェネリック医薬品メーカーやAPI(原薬)メーカーがライバルに勝つためには、競合他社に対する優位性の確保が必要です。

### ターゲット製品を早い段階で見極め、競争力を強化

Newport Phase III Drugs Module を使えば、可能な限り早い段階で新たな製品開発の機会を見極めることができます。

Newport Global™ および Newport Premium™ とシームレスに一体化する Phase III Drugs Module は、基本システムのAPIの収録範囲を拡張し、開発の後期段階(第Ⅲ相臨床試験、申請、審査中)にある400以上の化合物を網羅します。

開発の後期段階にある化合物の特許、合成、臨床開発の詳細情報が収録されているので、ターゲット設定と競合企業の動向追跡を従来よりも早い段階で開始できるようになります。

既に上市されている医薬品についても、Phase III Drugs Module を用いて現在実施中の関連臨床試験の情報を入手できるので、他の市場における適応追加や新剤形開発等のライン・エクステンションの可能性を捉えることができます。

2つの専用検索機能により、厳格な基準を適用して開発段階にある製品の特定が可能になります。既に上市された医薬品については、その開発履歴をくまなく調べることができます。また、新たな医薬品候補の開発段階が進むごとに、電子メールアラートで通知を受けることもできます。

### Phase III Drugs Module を利用することにより、 戦略部門では次のことが可能になります

- 戦略上のニーズと強みに一致した開発機会を早い段階で特定
- 第Ⅲ相臨床試験から上市前にある製品に関する競合情報に基づいて、研究のタイミング、優先順位、リソースを調整
- 上市製品に関する製品ラインの拡大とフランチャイズを守る戦略を予測

### Phase III Drugs Module を利用することにより、 事業部門では次のことが可能になります

- 買収、提携、ライセンス契約、供給・製造の対象となる候補製品の調査
- 関心のある製品について、特許申請や臨床試験などの活動を追跡・モニタリング
- できるだけ早い段階で競合情報に照らして候補製品を評価

### Phase III Drugs Module を利用することにより、 製品情報部門では次のことが可能になります

- 米国のDMF(Drug Master File: 医薬品等登録原簿)など、まだ第Ⅲ相臨床試験の段階にある候補製品に関する承認申請資料を閲覧
- 特許文書や参考文献にある化学構造図や合成経路を研究
- 既に販売されている医薬品について、申請中の適応追加を把握

### Phase III Drugs Module は、企業情報および 特許情報の管理にも役立ちます

Newport Phase III Drugs Module を利用することにより、数百にものぼる企業の製品開発ポートフォリオを上市製品の製品ライン拡大も含めモニタリングすることができます。また、第Ⅲ相臨床試験中、申請前、申請中、上市前の各段階にある製品について、世界中のпатентファミリーおよび個別の特許を調べることができます。

Development Program Name	Highest Development Program Status	Development Therapy Area
APA-01 + atorvastatin (atherosclerosis), Phosphagenics	Discovery	Atherosclerosis
atorvastatin	Launched	Alzheimers disease, At Hyperlipidemia
atorvastatin + amlodipine	Launched	Angina, Atherosclerosis, Hyperlipidemia, Hypertension
atorvastatin + losartan (time-delayed, hypertension/ hyperlipidemia), Hanall/Yuhan	Discovery	Hyperlipidemia, Hypertension
ezetimibe + atorvastatin, Schering-Plough/Merck & Co	Phase 3 Clinical	Hypercholesterolemia
fenoibrate + atorvastatin (oral, MeltDose, hypercholesterolemia), LifeCycle	Phase 2 Clinical	Hypercholesterolemia, Hyperlipidemia
laropiprant + extended-release nicotinic acid + atorvastatin (lipid metabolism disorders), Merck & Co	Discovery	Lipid metabolism disorder
tocotrienols + atorvastatin	Discontinued	Atherosclerosis, Hyperlipidemia

上市製品、第Ⅲ相臨床試験中の医薬品の両方について、追加の開発計画およびそれらの現在の開発段階を一目で把握することができます。



THOMSON REUTERS