

友霖取得美國 DURECT 最新授權 過動症藥物生產銷售權擴及全球市場

【新聞稿·敬請協助發佈】

【2021/06/28】友霖生技(4166.TW)今日宣布，取得美國 DURECT 公司最新授權，將治療「注意力不足過動症」藥物的獨家生產銷售權，從亞太地區擴及到全球市場，此項新藥已經在台灣順利上市，目前也積極在東南亞國家申請藥證，今年將逐步展開全球市場的布局。

友霖與美國 DURECT 自 2009 年開始合作，運用友霖多層次藥物控制釋放技術(MPRT)，開發生產治療「注意力不足過動症」的新藥「思有得持續性膠囊 22mg, 33mg, 44mg (Methydur)」。

此項新藥結合速效和緩釋優點，透過新機轉將藥物多層次釋放，起始作用時間快速且藥效涵蓋學童學習時間，能讓學童維持一整天的專注力，消退時間迅速不影響學童睡眠。此藥在 2020 年 8 月取得健保給付，於台灣首發上市，目前已在各醫學中心陸續進藥，同時也獲得衛福部和經濟部主辦的「藥物科技研究發展獎_藥品類銀質獎」，為國內 ADHD 治療帶來新的曙光。

注意力不足過動症於各國的盛行率約在 2%至 11%不等，以美國來說，根據 IQVIA 資料庫，Methylphenidate 成分的過動症藥物於 2020 年有 16.7 億美元的市場。友霖表示，目前已開始洽談全球合作夥伴，如中國、日本、韓國、美國以及歐洲等地，將這項重要產品拓展到全球市場，隨著國際市場的拓展，預期將帶動友霖雲林廠的產能及銷售成長。

這項新藥在國內進行的第三期臨床試驗結果已在 2020 年 12 月於新加坡舉辦的第 24 屆 World Congress of the International Association for Child and Adolescent Psychiatry and Allied Professions(IACAPAP)線上研討會中正式發表，並於 2021 年 1 月登上國際期刊 Journal of Child and Adolescent Psychopharmacology (JCAP)，讓國際間兒童及青少年精神病學領域專家了解 Methydur 的療效及安全性。

關於友霖生技

友霖生技成立於 2008 年，專注藥物研發、臨床試驗及製造，是臺灣第一家依照 PIC/S GMP、



歐盟 GMP 及美國食品藥物管理局 (FDA) 21CFR 國際標準所興建的全新藥廠。友霖擁有多層次熱融藥物控制釋放之專利技術，用於研發製造過動症新劑型新藥等多項藥物，以成為「全球專業特色藥廠」為願景，專注在研發 505(b)(2)新藥，並尋求與國際新藥研發型公司策略結盟，擴張產製能力，以將過動症新劑型新藥引入更多區域。

###

新聞聯絡人：

友華集團企業公共事務處

陳嫻娟 (02)2755-4881 ext.2758 0963-038639 Anita.chen@mail.oep.com.tw

黃玉芳 (02)2755-4881 ext.2752 0955-515707 doris.huang@mail.oep.com.tw