

人民幣中間價貶值115個基點 11年來新低 10:38

## 杏國新藥 邁入收割期

用LINE傳送

2018-12-26 00:53 經濟日報 記者黃文奇/台北報導

杏國新藥 ( 4192 ) 昨 ( 25 ) 日表示，旗下所開發的胰臟癌新藥SB05PC全球三期人體臨床試驗收案加速，繼台灣之後，南韓也完成首位病患臨床收案，各國臨床收案進度可望加快，杏國樂觀期待於明年底完成收案。

南韓為胰臟癌第一線治療化療藥FOLFIRINOX指標性國家，SB05PC甫於今年9月通過南韓食品藥物安全部 ( MFDS ) 核准執行三期人體臨床試驗，很快即有首位受試者入住，顯見南韓對胰臟癌治療需求急迫。杏國昨日股價收24.05元，下跌0.45元。

杏國表示，FOLFIRINOX已是全球治療胰臟癌一線用藥主流，期待SB05PC將是FOLFIRINOX主要的二線用藥，目前已陸續通過美、歐、亞等七個國家核准三期臨床試驗，在台灣、南韓均完成首位受試者收案之後，各國臨床收案進度可望加快，杏國樂觀期待於2019年底完成收案。

胰臟癌的治療目前仍是未被滿足的醫療需求 ( unmet medical need )，根據Market Research Engine報告指出，2021年全球胰臟癌市場將成長至130億美元。

其中，FOLFIRINOX是目前所有治療胰臟癌一線用藥中整體存活期最長的化療套組，已為全球治療胰臟癌一線用藥主流，期待SB05PC將是FOLFIRINOX主要的二線用藥，根據二期臨床試驗的結果，使用SB05PC合併Gemcitabine治療後可延長整體存活期約達13.7個月，且副作用發生率極低，可維持病患良好生活品質，受到世界多國醫師肯定。