



## 국내

### 알테오젠, 中 치루사와 허셉틴 바이오시밀러 공동개발 (30일, 데일리팜)

- 알테오젠, 중국 치루제약(QILU Pharmaceutical)과 유방암/위암치료제 허셉틴 바이오시밀러 공동 개발 및 기술이전을 위한 계약 체결
- 구체적인 계약규모 및 조건은 양사의 협의에 의하여 공개되지 않았으나, 계약금 및 개발단계별 마일스톤, 그리고 제품출시시 별도의 로열티를 받는 것으로 알려짐

### 국내 연구진, GLP1 항진제 기전 규명 (30일, 헬스코리아뉴스)

- 최신 당뇨병 약제인 GLP1 항진제의 심혈관 보호 효과와 기전이 국내 연구팀에 의해 세계 최초로 규명
- MMP-2 발현 감소, 세포 증식 촉진 단백질 발현 저해, 염증단백 수치 감소 시키는 결과가 나타남

## 해외

### 로슈, 다발성 경화증 신약 승인 (30일, 메디팜스투데이)

- 미국 FDA, 제조문제로 연기된 로슈의 다발성 경화증 치료제 오크레부스(Ocrevus, ocrelizumab)의 마케팅 승인
- 경쟁업체 노바티스도 다발성 경화증 치료제 BAF312를 개발 중이며 올 상반기 승인이 예상됨

### 아스텔라스, '가스터정' 등 16개 품목 양도 (30일, 팜뉴스)

- 신약개발에만 주력하기 위해 H2 차단제인 가스터 등 장기 등재 품목 16개 제품의 제조판매 승인권을 이 분야 전문기업인 LTL파마에 201억 엔에 양도한다고 발표
- 양도키로 한 16개 제품의 총 판매액은 290억 엔(2015년 결산가치 기준)으로, 제조판매 승인 이관은 오는 4월 29일부터 순차적으로 실시될 예정이며, 2020년 4월까지 마무리 할 예정

### 아코다, 흡입형 파킨슨약 장기 안전성 입증 (30일, 의약뉴스)

- 파킨슨병 환자를 대상으로 CVT-301을 평가한 장기적인 안전성 연구 2건에서 CVT-301 투여군과 통제군 간의 폐 기능이 차이가 나지 않는 것으로 확인됐다고 발표
- 미국에서 오는 2분기 말에 신약승인신청서를 제출할 예정이며 유럽에서는 올해 말에 시판허가신청서를 제출할 계획

### 코센틱스, 재발된 건선 치료도 효과적 (30일, 헬스포커스)

- 노바티스에 따르면, 치료 중단으로 재발된 중등도 및 중증의 건선 환자들을 코센틱스(성분명: 세쿠키누맙)로 치료한 결과, 환자들이 빠르게 깨끗한 혹은 거의 깨끗한 피부(건선 중증도 지수, PASI 90~100)로 회복한 것으로 나타남
- 더불어 재치료 기간 중 세쿠키누맙에 대한 항체가 형성되지 않은 것으로 나타남