

药渡数据 服务介绍

药渡数据以“药物”为主线,整合20+个生命科学专业领域知识,涵盖全球药物、全球器械、投资生态、药学研究、临床试验、专利文献、市场数据、政策法规和世界药闻等10多个板块。通过对数据的深度挖掘提取,高度的标准化整理,多维度的统计分析,直观的可视化展示,使行业知识与先进的数据信息相结合,以提高研发效率为导向,为客户创造价值为目的,打造以数据驱动的生物医药垂直领域“互联网新入口”。药渡通过多样化的产品形式和服务模式,全面切合客户需求,使专业信息“触手可得”,不断提高和深化药物研发信息的时效性,精准性和前瞻性,能够帮助国内外企业和研究机构,药物研发创新及其在专业领域快速获取研发管线、交易、专利、药政法规等有价值的信息资源和布局,为立项、评估、战略规划与决策等提供专业数据支撑和高效解决方案。

创立几年来,药渡在全球研发数据的广度及深度已进入全球第一梯队。以大数据和结构化的数据表达为基础,药渡的产品覆盖(B to B)及(B to C)两个系列,产品的应用范围有线上系列(药渡数据库)和线下系列(药渡咨询服务)。



药渡数据库

目前,药渡数据库包括全球药物版数据库、化药版数据库、生物药版数据库、医疗器械数据库和医药投资生态数据库,能帮助您解决立项、评估等多个问题,制定企业战略规划与决策,如通过药渡数据能快速查询:

- 1.全球在本领域的竞争格局(同靶点药、同适应症药等)
- 2.技术先进性(临床结果)
- 3.已上市药物市场销售数据
- 4.在研领域药物全球专利布局
- 5.在研领域的药物综述文献及报告
- 6.在研及上市药物的合成工艺路线
- 7.已上市药物的参比制剂及备案情况
- 8.仿制药品种国内注册情况
- 9.在研药物研发阶段及结构特征
- 10.在研及上市药物的临床前实验数据
-

药渡数据库可服务于药物研发的不同阶段,如下图所示:



药渡数据库包括全球药物、全球批准、中国注册、靶点信息、专利信息、文献信息、临床试验、不良反应、临床路径、美国橙皮书、日本橙皮书、参比制剂、药品说明书、上市药品目录集、全球销量、国家药品集采和一致性评价等四十多个子库，由于企业研发方向的不同，药渡数据库分为全球药物版数据库、化药版数据库、生物药版数据库、医疗器械数据库、投资生态数据库等，主要区别在于药物数据子库权限有所区别（全球药物版数据库拥有除投资生态和器械板块的全部权限、化药版数据库只拥有化药相关药物信息的权限、生物药版数据库只拥有生物药相关药物信息的权限），对于不同的子库更新频率有所不同，具体涵盖内容如下所示（数据量统计截至至 2022.02.15）：

01 全球药物

本子库收录了4万+条全球上市及临床在研化药、生物药、疫苗、细胞疗法、复方药的基本信息，包括药品批准信息、临床在研阶段、研发企业、靶点、适应症等，支持药物活性成分名称、商品名、研发阶段、临床状态、治疗领域等多维度筛选，并对化药和生物药、中国1类药物、复方药物进行了人工标定，同时与各子库进行了关联。更新频率：每日更新。

02 靶点信息

本子库对靶点中英文名称、别名、物种来源、靶点类型、生理功能、氨基酸序列、基因功能、蛋白功能等进行了系统总结，并对靶点相关的上市/撤市药物及临床药物进行人工关联及分类展示，支持靶点名称、药物名称、蛋白分类进行多字段筛选。截至目前数据量为2000+条，经人工审核后不定期更新。

03 领域透视

本子库建立了科学完善的靶点、适应症、药物类型层级关系，药品信息整合度极高，可快速浏览各个疾病领域的产品研发情况。更新频率：实时更新。

04 交易库

本子库收录2000+条全球药物交易信息，包括交易事件和交易项目。支持交易时间、权益地区、交易状态等多重检索方式，检索内容包括交易类型、交易金额、转让次数、交易流向等，支持查看原文和导出功能。更新频率：每日更新。

05 仿制药

仿制药库按照品种、品规+企业、企业信息三个维度，整合了仿制药研发过程中需要的全过程信息资源，包括原料药获批情况、前三家过评厂家、中国仿制药竞争情况、国家药品集采、一致性评价受理号详情、原料药登记信息等具体内容，广泛适用于立项调研、制剂研究、分析研究、原料药研究、BE研究、注册申报等工作场景。更新频率;与CDE、NMPA、CTR等更新频率相同。

06 中药院内制剂

中药院内制剂数据库为现有的独家产品。包含在各个省市备案/批准的制剂品种近1万+条，涵盖制剂如功能主治、组成、工艺等的多维度信息。计划在数据库内与各医院建立联系，形成企业新药立项、同医院合作的快速信息渠道。更新频率：月更。

07 中成药

本子库包含近2万+条数据，涵盖在CDE、NMPA登记的全部品种并筛选出现行的标准及信息。具体包含现有中成药的基本信息、质量信息、说明书、注册批准信息、生产厂家、临床应用等全面内容，为现有的唯一一站式集成的中成药信息数据库。为项目立项、中药新药的研发、产品的二次开发、产品的生产、投资等提供全面信息。更新频率：需人工审核，暂定每日更新。

08 投资生态

本子库收录了10万+条国内生物医药器械产业投融资的全面精准信息，包括产品管线分布、研发实力排名、机构布局及大屏数据分析展示等特有功能，方便投资机构、医药企业、服务类机构等用户第一时间掌握医药领域布局情况、情报跟踪及风险预警，并可通过个人工作台及时查看关注企业的动向。更新频率：月更（资讯实时更新）。

09 全球器械

本子库拥有全球医疗器械市场的精准数据，由专业人员对器械数据进行收集、整合，可有效提高数据的利用效率，清晰直观全方位展示数据关系，是助力器械研发人员及器械服务机构的便捷工具。内容囊括器械产品信息、注册/备案企业、批准注册信息、器械标准、专利、免临床目录及临床研究等器械相关信息。更新频率;各子库更新频率不同。

10 全球批准

本子库收录了中国、美国、加拿大、欧盟等国家和地区上市全部药物相关信息、通过互认可程序，在欧盟部分成员国批准上市的药品信息以及日本自2000年批准的NME重要原研（首批、新剂型和新适应症）药物信息，包括批准日期、活性成分、商品名、公司、注册审批号、剂型、给药途径、规格和化学类型等。更新频率：EMA、NMPA、HMA、FDA、PMDA日更，MHRA、HC-SC月更。

11 全球审评报告

收集了FDA、EMA、CDE、HMA审评结束后公布的审评报告，其中包括药物的药理、毒理、临床数据等药物相关信息，以及审评中药物审评机构和申请方的通讯文件。截至目前收录了11万+条数据，更新频率：FDA(日更)、HMA(日更)、EMA(日更)、CDE(不定期更新)。

12 孤儿药认定

收录了美国、欧盟和日本的孤儿药信息，支持药品名称、罕见病、认定状态/时间、市场区域、企业国家等多维度检索，并支持查看原文信息。截至目前收录8000+条数据，更新频率：每月更新。

13 中国罕见病目录

收录中国罕见病目录和中国罕见病药物两部分内容，涵盖病因和流行病学、临床表现、诊断流程、治疗药物的医保状态等具体内容。更新频率：随官网同步更新。

14 中国注册

本子库收录了药品审评中心（CDE）公布的全部受理号及其办理状态，同时收录了优先审评、重大专项及特殊审评品种，截至目前数据量为20万+条；支持受理号、药品名称、注册分类、办理状态、企业名称等多个字段检索，并能快速筛选出优先审评、重大专项及特殊审评品种，并且将药品名称与药渡数据库中的药物做了人工关联，支持药物中文名称、商品名以及各种药物别名筛选，另外新增可视化入口，支持对区域、品种、厂家等内容从不同维度进行可视化分析，便于用户快速查询到目标品种与企业研发进度和审评情况，了解同一治疗领域产品开发情况和研发热点，帮助用户及时跟踪国内新药研发状态及掌握国内新药研发趋势，帮助企业科学立项，及时调整产品销售策略。更新频率：每小时更新。

15 专利信息

本子库收录了CN、US、WO、EP、JP的自1978年以来的与医药相关的专利数据，内容包括药品核心专利原文、当前法律状态、专利到期日、专利技术分类以及原研公司和其它公司专利布局，支持多维度数据筛选，如：专利公开号、专利申请号、专利优先权、标题、申请人等，另外将药物与专利做了人工关联，通过药渡数据的一键检索，可便捷查看与药物相关的专利信息。截至目前专利1300万+条，更新频率：每周更新一次。

16 文献查询

本子库收录了1300万+篇主流期刊的医药学相关文献，并关联了文献的主题药物，支持主题药物、期刊名称、卷、期、文献标题及DOI等多维度检索以及下载地址链接。更新频率：每日更新。

17 临床试验

本子库分为美国和中国临床试验登记信息，具体内容涵盖临床试验基本信息、临床试验设计、患者招募信息、研究者信息、药物介入方式、临床研发阶段状态以及临床结果等，可帮助用户跟踪国内外研究热点，一键追踪药物国际化注册进程，是用户立项调研、新药研究、临床试验研究得好帮手。截至目前数据量为120万+条记录。更新频率：每日更新。

18 不良反应

本子库收录了各国药监局机构（包括美国FDA、中国NMPA、英国MHRA、欧盟EMA、加拿大HC-SC）公布的药物不良反应信息及文件，支持药物中英文名称和商品名的检索，并且提供不良反应数据原始文件的PDF下载和网页链接地址。更新频率：季度更新。

19 临床路径

本子库收录了国家卫生和计划生育委员会发布的自2009年以来的临床路径数据，包括26个科室。支持临床路径对应的适应症，发布年份，科室及标题等多字段检索，检索内容包括适用范围、ICD编码、诊断依据及具体PDF文件，支持下载。截至目前数据量为1400+条，更新频率;与官网同步更新。

20 临床指南

收录了不同机构的临床指南信息，支持产品名称、商品名、公式来源、公式年份、认定状态、指南制定机构、适应症等多字段检索，支持数据导出。截至目前收录2万+条数据，更新频率：每月更新。

21 临床资源

包括医生PI和临床试验机构两个子库，收录了在备案官网进行过备案的机构、医生与CTR试验信息，支持从医生和机构两个不同维度统计相关联的CTR临床试验登记信息和多维度筛选，可快速获取某领域的备案临床机构和临床试验信息，为医药企业提供开展临床试验和选择临床机构的数据参考，也为园区和政府等行业的资格评选提供参考。截至目前共收录4,000+条数据。更新频率：与官网同步更新。

22 一致性评价

本子库收录了国家进行一致性评价的药物品种信息，并对药物品种进行以受理号、品种和企业维度进行统计分析，支持审评进度、是否289目录品种、4+7品种筛选、通过一致性评价等信息查询。截止到目前共收录了9,000+条数据。更新频率：每日两次更新。

23 美国橙皮书

本子库是在FDA官网基础上，提供更全面的检索方式，包括：活性成分、商品名、公司、剂型、给药途径、注册审批号、批准日期、专利号、市场状态、是否参比药物、是否参比标准等。通过药渡数据的一键检索，可以实现上述多维度检索美国橙皮书的相关信息，另外将本数据库与药渡数据中的药物做了人工关联，支持药物中英文名称和各种药物别名搜索。截至目前收录了4万+条数据。更新频率：每周更新。

24 日本橙皮书

本子库主要收录了日本上市药品治疗领域、剂型、制剂特征、规格、是否为BE品种、参比制剂信息，经人工添加药物活性成分英文名称，提供英文活性成分、日文活性成分、日文商品名、治疗领域编号、治疗领域、日文公司名等多字段检索。另外，本数据库中的活性成分与药渡数据库中药物采取人工关联，支持药物中文名称、商品名以及各种药物别名筛选。截至目前收录了3,500+条数据。更新频率：季度更新。

25 参比制剂

本子库分为参比制剂备案和参比制剂目录。备案版块支持备案编号、药品名称、申请公司、类别、备案时间等多个字段检索，目录版块支持药品通用名称、英文名称、商品名、剂型、来源等多个字段检索以及将备注信息为美国橙皮书与日本橙皮书的记录与对应橙皮书记录进行人工关联，方便查询相关信息，将药品通用名称与药渡数据库中药物做了人工关联，支持药物中文名称、商品名以及各种药物别名筛选。截至目前收录了4000+条参比制剂目录及6000+条参比制剂备案信息，保持与官网同步更新。

26 制剂处方组成

收录美国FDA、日本PMDA和俄罗斯公布的药品处方信息，支持商品名称、有效成分、处方辅料名称、生产企业等多维度检索，并支持说明书下载，支持数据导出。截至目前收录13万+条数据，更新频率：季度更新。

27 溶出方法

收录FDA、USP、日本橙皮书和各国药典的溶出方法，可一键查询药物的具体溶出方法，如仪器和装置、溶出介质、介质体积、取样时间等具体内容，日本溶出方法可查看中文翻译稿并支持下载。戒指，目前收录近4,000条数据。更新频率：季度更新。

28 各国药典

收录中、美、英、日及欧洲各药典最新两版药典收录的品种信息，支持药品名称、类型、靶点、治疗领域/适应症等多种筛选模式，提供同品种在各药典的横向对比收录情况及具体在各药典中的页码信息。截至目前收录1.7万+条数据，更新频率：与各国药典同步更新。

29 药品说明书

本子库收录了主流市场的药品说明书，方便医药相关工作者以及患者参考借鉴，将本数据库与药渡数据中的药物做了人工关联，支持药物中英文名称和各种药物别名搜索。截至目前收录了14万+条数据，经人工标定后不定期更新。

30 原辅包登记信息

收录了美国FDA、中国NMPA、日本MF、欧盟CEP等公布的全部常用原料、辅料、包材的登记信息，提供原辅包分类、与制剂共同审批审评结果、产品来源、登记号、品种名称、企业名称等相关信息。截至目前收录了8万+条数据，更新频率：NMPA和欧盟CEP（每3天更新一次）、美国DMF(月更)、日本MF（月更）。

31 辅料数据

本子库收录了NMPA、FDA和日本辅料协会公布的全部常用辅料信息，持辅料名称、CAS号、UNII编码、剂型等多个字段检索,并提供中文名称检索。将辅料信息与辅料手册4版、6版相关内容进行关联，具体可供查阅，作为制剂处方中辅料安全用量的参考。截至目前共收录了1万+条数据，更新频率：NMPA(停更)、日本（月更）、FDA(季度更新)。

32 化合物信息

收录原料药、中间体、杂质和合成工艺基本信息，支持药物名称、CAS号、分子式等多重检索方式，提供工艺路线参考文献原文出处，并实现了药物库、中间体与杂质库的快速跳转。截至目前收录5万+条数据，更新频率：根据人工标定陆续更新。

33 上市药品目录集

本子库收录了NMPA发布批准上市的创新药、改良型新药、化学药品新注册分类的仿制药及通过一致性评价的的药品具体信息，支持上市销售状态、收录类别、剂型、给药途径、是否为参比制剂、是否为标准制剂、ATC编码、TE代码等多个字段检索，并整理上市目录集收录TOP10品种。截止目前共收录了近4,000条数据。更新频率：日更增量，月更全量。

34 基本药物目录

本子库收录了国家基本药物2012版和2018版的药物信息，支持药物药品分类、目录版本、增补情况、一级分类、二级分类、三级分类等信息的检索查询，并且可以查询药物中进行一致性评价品种的最高进度。截止目前共收录了4,000+条数据，更新频率为：随官网同步更新。

35 全球销量

收录了国内外制药企业的公开的年报信息，并提取整理药物品种的销售数据，将品种与企业两个维度进行分析。截至目前收录了1,600+条数据，更新频率：根据企业年报，不定期进行更新。

36 国家药品集采

收录了4+7城市集采、4+7扩面及第二、三、四、五批国家集采数据，支持对中标时间、供应省市、中选企业数量、采购周期、是否289目录等信息的筛选。涵盖中选供应清单和集中采购文件两部分的内容。对中选企业的品种及一致性评价品种进行统计分析，将国家集采与一致性评价库进行关联，同时可查看国家集采原文文件。截至目前收录了1.7万+条数据，更新频率：随官网同步更新。

37 中国药品招投标

收录了全国各药品集中采购平台企业或药品的中标信息及招标政策，支持生产企业、产品规格、制剂单价、内容、标题等多维度检索，并对剂型、给药途径、价格属性等字段做了人工标定，支持数据导出。截至目前收录了270万+条更新频率：通知公告一日三更、中标数据日常更。

38 生物批签发

收录了中国食品药品检定研究院和7家地方检验机构签发的细菌类疫苗、病毒类疫苗、血液制品和体外诊断试剂。截至目前收录了8万+条数据，更新频率：周更。

39 医保目录

收录了西药、中成药、中药饮片的医保目录基础信息。涵盖具体品种的剂型、治疗领域、医保分类及在国家、地方的医保目录，各年份、各地区医保目录的增补品种和谈判品种。截至目前收录了17万+条数据，更新频率：随官网同步更新。

40 重点监控药品目录

收录了第一批《国家重点监控合理用药药品目录》及地方增补品种，国家及地方的目录外中药要求，支持通用名、地区、监控级别、治疗领域、产品类别、公布批次、临床应用细则等多重检索。截至目前收录了700+条数据，更新频率：与官网同步更新。

41 中国OTC目录

收录了国内的OTC目录中药品品种、OTC分类、说明书、转入公告文件、相关政策等基本内容，可依据是否双跨、OTC甲乙分类、产品类型筛选药品信息，同时可查看对应的官方公布的说明书范本，支持导出。截至目前收录5,000+条数据，更新频率：每月更新。

42 抗菌药物目录

收录了各省市的抗菌药物目录中分类、限制级别、原文文件详情等基本内容和相关管理办法、指导原则，可依据限制级别、分类、省份、年份等查询抗菌药物信息，支持数据导出。截至目前收录3,000+条数据，更新频率：与官网同步更新。

43 世界药闻

包含药研进展、盘点总结、科学前沿、投融资/并购、药政动态、药/械招投标、上市公司公告、会议培训、市场动态、人才招聘、好书推荐、任务访谈等十二个版块。更新频率：每日更新。

44 政策法规基础版

收集了国家药品监督管理局的最新医药法律法规政策，包括通用法规和化药、生物药、中药、保健食品/化妆品、医疗器械、药用包材/辅料、临床、非临床、一致性评价、诊断试剂、参比制剂、生物等效性、卫生健康、动物医疗等15个部分的政策法规信息。更新频率：不定时更新。

45 政策法规专业版

本子库提供药品、医疗器械、保健品/化妆品、动物医疗、原辅包、园区等多方面内容，可一键搜索近一周最新法规变化及即将生效的政策法规。更新频率：每日更新。



联系方式：

药渡数据运营商：药渡经纬信息科技（北京）有限公司

公司地址：北京市海淀区上地5街7号1层105

服务热线：400-851-9921

邮 箱：data@pharmacodia.com