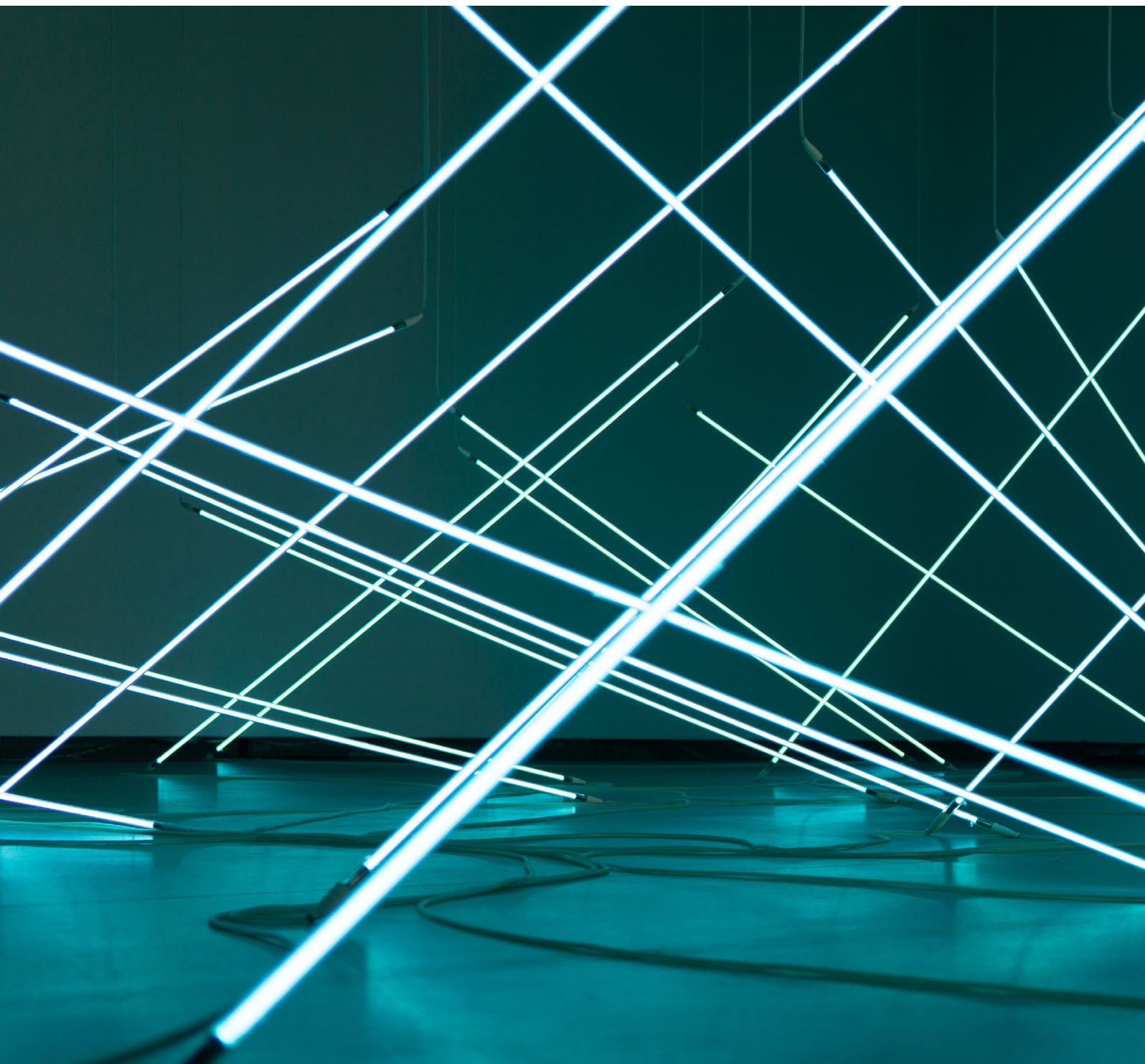


科睿唯安生命科学与医疗健康 产品与解决方案



产品解决方案	主要内容	特点	适用专业人员	帮助您
<p>Cortellis Competitive Intelligence (CCI)</p> <p>竞争情报数据库</p> <p>01</p>	<p>一站式竞争情报数据库，支持您快速实现全景竞争分析，动态研发布局</p> <ul style="list-style-type: none"> · 药物报告：详述药物开发过程，从开发公司、化学结构、作用靶点/机制及在研适应症，到开发阶段、临床前及临床研究、市场竞争格局、销售金额和预测、安全信息以及 SWOT 分析等 · 公司报告：包括治疗领域布局、财务状况、新药研发管线、相关产品销售及预测、主要合作伙伴列表及药物授权交易清单等 · 交易报告：提供交易相关的财务信息、里程碑事件及相关权利 · 专利报告：列举核心专利，发明新颖性的改写摘要、权利要求中最具代表性的结构、已授权专利到期日以及侵权信息等 · 数据库整合 88,000 多个商业化开发的新药项目、22,000 多个临床前新药项目、256,000 多份公司报告、10,000,000 多项公司专利、1,800,000 多份券商报告(来自 1,800 多家券商)、160 多份疾病综述、1,440 多份 SWOT 分析、1,600 多份药物预测 	<ul style="list-style-type: none"> · 全面整合 · 每日更新 · 直观可视化分析 · 动态跟踪提醒 	<ul style="list-style-type: none"> · 战略规划 · 商务拓展 · 项目合作 · 知识产权 · 产品组合管理 · 研发 · 注册法规 · 情报信息等 	<ul style="list-style-type: none"> · 全面系统筛选，多维度分析，动态跟踪 · 寻找潜在合作伙伴，参比同类交易信息 · 跟踪所关注治疗领域的热点机制与研发趋势 · 评估监测竞争对手 · 跟踪目标公司的研发管线和产品布局
<p>Cortellis Drug Timeline and Success Rates (DTSR)</p> <p>药物研发时程与注册成功率预测</p> <p>02</p>	<p>全球第一个运用AI预测药物研发及注册成功率的平台</p> <ul style="list-style-type: none"> · 多市场预测：美国、欧盟、日本、中国、韩国和新加坡六地进入临床开发阶段的项目 · 适应症预测：针对单个适应症开发时间和成功率进行预测 · 实时数据：基于机器学习和 Cortellis 大数据建模，动态更新药物研发进展，实时呈现预测结果 · 适用 30 个治疗领域、2,900 多个适应症 	<ul style="list-style-type: none"> · 实时数据 · 直观可视化 · 动态更新 	<ul style="list-style-type: none"> · 战略规划 · 商务拓展 · 项目合作 · 产品组合管理 · 投资组合管理 	<ul style="list-style-type: none"> · 评估及监控竞争对手 · 项目合作筛选 · 对标同类型项目研发时程及策略调整自身产品组合 · 投资项目评估及投资组合筛选
<p>Cortellis Clinical Trials Intelligence (CTI)</p> <p>临床试验情报数据库</p> <p>03</p>	<p>专业临床试验情报数据库，加速临床试验开发决策，提供循证医学证据</p> <ul style="list-style-type: none"> · 包含药物、生物制品、医疗设备、生物标志物等相关的临床试验数据。 · 所有信息均经人工审阅，并与 Cortellis 信息平台上的其他药物情报数据库完美整合，以支持您做出最佳决策 · 数据库整合 384,000 多项全球临床试验、34,000 多项罕见病相关试验、200,000 多临床中心(来自 200 多个国家)、46,000 多试验申办方、3,300 多个获得孤儿药资格认定的药物、813,000 多个生物标志物(200,000 多项试验) 	<ul style="list-style-type: none"> · 信息来源广泛 · 深度专业索引 · 直观可视化分析 · 动态跟踪提醒 	<ul style="list-style-type: none"> · 临床研究 · 产品组合管理 · 注册法规 · 市场部 · 医学部 · 情报信息等 	<ul style="list-style-type: none"> · 获取临床试验竞争情报 · 临床试验方案设计：患者筛选、方案制定以及临床终点的选择等 · 制定临床开发策略 · 探索临床科学数据 · 专业化推
<p>Cortellis Deals Intelligence (CDI)</p> <p>交易情报数据库</p> <p>04</p>	<p>一站式交易情报数据库，目前唯一的整合了多方信息(包括竞争管线、临床研究、风险投资、券商报告及流行病学等)的交易情报数据库</p> <ul style="list-style-type: none"> · 数据库整合 124,000 多项交易记录、18,500 多份交易合约(包括 9,500 多份交易合同原本)、246,000 多家公司简介、1,000 多万项全球专利(来自 500 多万条同族专利)、35,000 多个处于早期发现阶段的在研产品、10,000 多项风险投资 	<ul style="list-style-type: none"> · 参比性数据 · 可直接导出，图表对比分析 · 整合了产品管线、临床研究、风险投资、券商研究 · 每日更新 · 数据来源丰富 	<ul style="list-style-type: none"> · 商务拓展 & 合作授权 · 风险投资、券商及行业咨询等 	<ul style="list-style-type: none"> · 发现合作交易机会 · 参比同类交易信息 · 交易策略优化 · 交易结构分析 · 谈判执行及进展监控
<p>BioWorld Premium</p> <p>生物制药行业系列资讯</p> <p>05</p>	<p>每日提供的生物制药行业权威系列资讯</p> <ul style="list-style-type: none"> · 专注于创新药、医疗器械相关的投资、交易、科学、临床及监管进展信息，帮助客户第一时间了解行业重大事件。客观传递新闻、专业报道与分析评论，同时有记者采访新闻主体 · 包括：药物开发信息(从早期发现到最终上市)，新兴、成熟生物技术公司特色制药公司以及大型制药公司的最新报道，公司之间战略合作、收并购信息，投融资信息，行业重大科学突破，监管进展等，同时包括中国在内的亚洲深度报道 	<ul style="list-style-type: none"> · 每日 Email 推送当日信息摘要 · 药物批准、临床、投融资、监管、并购等信息整理为表格，方便查看 · 支持在线检索 	<ul style="list-style-type: none"> · 商务拓展 · 立项 & 情报信息 · 注册法规 · 临床研究 · 风险投资、券商及行业咨询 · 战略 & 企业管理层等 	<ul style="list-style-type: none"> · 快速获取最精炼的学术及研发信息 · 使用先进的知识管理工具，更快、更好地决策 · 利用整合研发信息，优化项目，降低风险
<p>BioWorld Science</p> <p>药物新闻</p> <p>06</p>	<p>每周一至周五动态更新的药物新闻及Email跟踪提醒</p> <ul style="list-style-type: none"> · 精选最新、最重要的药物研发新闻在线发布，并以简明扼要的方式发送提醒邮件，帮助您快速锁定重要新闻事件。 · 可以设定检索条件(新闻发生时间、药品名称、专利号、公司名称、机构名称、治疗领域类别、化合物类型、信息来源等)，跟踪研究相关内容 	<ul style="list-style-type: none"> · 回溯至 1996 年 · 精选的重要药物新闻 · 准确信息，包括化学结构式 · 每年超过 300 个重要会议的最新药物进展 · Email 跟踪提醒 	<ul style="list-style-type: none"> · 商务拓展 · 立项 & 情报信息 · 研发 · 企业管理层 	<ul style="list-style-type: none"> · 从海量信息中总结摘要报告 · 从全球会议、专利中获取新闻信息 · 获知在研药物最新进展(新的作用机制、先导化合物披露、药理药代数据、临床进展等)，并通过简洁表格形式收到更新提醒

产品解决方案	主要内容	特点	适用专业人员	帮助您
<p>Cortellis Drug Discovery Intelligence (CDDI)</p> <p>药物早期研发情报数据库</p>	<p>早期研发 (生物学、化学、药理学) 情报数据库, 为药物成功研发提供支持</p> <ul style="list-style-type: none"> · 化药 / 生物制品 599,000 多个: 具有生物活性的物质以及相关药学、研发信息 · 药理学数据 2,800,000 多条: 药物 / 受体、酶 / 靶细胞相互作用的相关实验数据 · 药代动力学 / 代谢 1,250,000 多条: 药物吸收、分布、代谢与排泄 (ADME) 等相关实验数据 · 有机合成路径 29,000 多条: 药物有机合成路线 (路线图、中间体、试剂、产物) · 疾病综述 160 多份: 疾病定义、分类、流行病学、诊断筛查、目前治疗药物、全球在研药物以及临床指南等 · 基因和靶标数据 45,000 多条: 基因与疾病关系, 疾病发生机制, 识别潜在的新作用靶标; 了解作用靶标 / 相关通路与疾病的相关性 · 其他信息: 44,000 多个基因和靶标, 43,000 多个生物标记物、2,300,000 多个生物标记物的应用、152,000 多个试验模型、专利 462,000 多篇、论文和出版物 2,700,000 多篇 	<ul style="list-style-type: none"> · 每日更新, 专家精炼整合 · 多领域信息, 一站式获取 · 科学家对行业进展提供无与伦比的深度分析——从药物信息准确总结, 到最新专利 / 论文中提取新化学结构式等, 为您的研发工作带来不可估量的价值 	<ul style="list-style-type: none"> · 分子生物学 · 化学 (药物化学、计算机化学等) · 药理 / 毒理 · DMPK · 生物标志物 · 临床研究 · 商务拓展 · 知识产权 · 情报信息等 	<ul style="list-style-type: none"> · 快速获取最新、精炼的学术信息 · 使用先进的知识管理工具, 更快、更好地决策 · 利用整合研发信息, 优化项目, 降低风险 · 每日更新数据, 处于药物研发最前沿
<p>Drug Research Advisor (DRA)</p> <p>靶点成药性评估工具</p>	<ul style="list-style-type: none"> · 数据源由 Cortellis 药物早期研发情报数据库和组学数据库 (MetaCore/MetaDrug) 提供 · 收录大量靶点、疾病和药物信息 · 基于人工智能并交互呈现、可视化分析的靶点探索和评估工具, 快速实现“探索 - 筛选 - 评级 - 评估”的靶点发现工作流程 · 按疾病领域筛选 first-in-class 靶点和相对成熟靶点, 并给出排序 · 探索在同一靶点通路或靶点家族中是否还存在具有成药性更好、竞争较小、成功率较大的靶点; · 汇总单一靶点的相关信息, 包含疾病关联度、药物、生物学知识、通路、试验数据、竞争情报 	<ul style="list-style-type: none"> · 人工智能 · 每日更新 · 直观可视化分析 · 关联 Cortellis 药物早期研发情报数据库和 MetaCore/MetaDrug 	<ul style="list-style-type: none"> · 研发 · 商务拓展 · 项目合作 · 知识产权 · 产品组合管理 · 情报信息等 	<ul style="list-style-type: none"> · 掌握早期靶点发展格局 · 全面了解药物、靶标和疾病的联系 · 跟踪所关注治疗领域的热点机制和最新靶标动态 · 探索靶点成药性级别 · 指导挑选靶点和治疗领域
<p>OFF-X</p> <p>药物安全信息平台</p>	<p>通过整合/关联关键药物安全信息, 建立从早期靶点发现到临床应用的安全信息平台</p> <ul style="list-style-type: none"> · 提供药物研发中与药物和靶点相关的综合临床前毒性和临床不良事件信息, 包括 first-in-class 及新验证的靶点 · 通过检索靶点在数据库中获得相关的安全信息, 同时也可以通过检索药物不良事件识别相关的靶点、获知相关药物的化学结构 · 可根据新药的药理学特征, 预测其潜在的安全性问题 · 可帮助研发机构和科学家降低项目风险、加速药物研发、提高研发效率 · 110 多万精准的安全和毒性报告; 15,000 多个靶标; 21,000 多个临床前到上市药物和生物制品; 10,000 多个不良反应 	<ul style="list-style-type: none"> · 每日更新 · 直观可视化分析 · 通过靶点、药物或不良事件进行检索 · 信息相互关联, 分类细致, 可以快速锁定关键信息。 · 链接信息来源 · 动态跟踪提醒 	<ul style="list-style-type: none"> · 早期研究 · 转化医学 · 临床开发 · 项目合作 · 知识产权 · 产品组合管理 · 情报信息等 	<ul style="list-style-type: none"> · 随时了解对您所研发药物有影响的关键安全信息 · 识别新靶点的安全风险 · 建立脱靶效应的假设, 并指导验证性实验计划的制定 · 挖掘药物临床前毒理信息用以指导临床研究 · 发现靶点与药物安全性之间的直接机理联系 · 了解竞品的安全性信息 · 监测特定类别药物的监管信息
<p>MetaCore</p> <p>整合性系统生物学平台</p>	<p>整合性系统生物学平台, 集成分子生物学、系统生物学知识库以及高通量组学实验数据分析软件于一身</p> <ul style="list-style-type: none"> · 分析功能主要用于芯片、代谢、SAGE、蛋白质组学、siRNA、microRNA 及相关筛选工作的数据进行功能性分析 · 底层数据来自: 3,900,000 多篇文献; 3,400,000 多个分子间相互作用、覆盖作用方向、机制和效应; 1,500 多个经典范式通路; 1,000 多个人工挖掘、验证的作用网络; 10,000 多种疾病; 275,000 多项基因与疾病的关联 	<ul style="list-style-type: none"> · 季度更新 · 专家团队进行人工数据挖掘 · 同行评审、人工验证 · 收录全面、准确的信号通路、相互作用信息 · 支持所有组学数据分析功能 · 迅速链接到 Cortellis 药物早期研发情报数据库, 构建基因 / 靶标与药物联系 	<ul style="list-style-type: none"> · 生物研究 · 生物信息 · 生物标志物 · 临床前研究 · 医疗领域 · 转化研究 	<ul style="list-style-type: none"> · 分析高通量筛选试验数据, 找出与之相关的重要通路图、网络关系及相关疾病, 并排序列出 · 针对研究, 通过疾病、组织、功能过程和亚细胞定位过滤功能, 找到相关的网络关系图
<p>MetaDrug</p> <p>小分子药物活性/毒理预测平台</p>	<p>全球领先的系统药理学平台。整合大量小分子化合物的生物学信息, 为化合物预测和分析算法开发的多角度一站式信息平台</p> <ul style="list-style-type: none"> · 全部信息均经人工审阅。对化合物靶点、代谢产物、药代动力学特征、治疗效果和副作用进行预测 	<ul style="list-style-type: none"> · 最大的药物相关靶标库, 覆盖近 6,000 个蛋白 · 针对每个化合物, 整合其已有信息, 并预测其未知特性 · 化合物活性 / 代谢 / 毒理预测利用目前最完善的 MetaCore 相互作用网络 	<ul style="list-style-type: none"> · 药物研发 · 先导化合物确认及优化 · 靶标发现 · 疾病领域研究 · 化合物筛选 · 化学信息学和药物化学 · 药代动力学研究 · 毒性评估 	<ul style="list-style-type: none"> · 预测小分子化合物潜在靶点 · 找出影响相关的生物学通路 · 预测适应症 · 发现药效预测的生物标记物 · 预测代谢产物、药代动力学特征和副作用

产品解决方案	主要内容	特点	适用专业人员	帮助您
<p>Cortellis Regulatory Intelligence (CRI)</p> <p>全球药政法规情报数据库</p> <p>12</p>	<p>全球药政法规情报数据库, 高效推动战略决策, 应对快速变化的监管要求带来的挑战</p> <ul style="list-style-type: none"> 80多个国家 / 地区, 215,000多份药物、生物制品、医疗器械和体外诊断试剂(IVD)的法规文件, 3,000多份关键文件进行独家英文翻译, 整合5,000多份监管机构现场检查文件 多国对比: 快速比较不同国家的药政法规异同 药政专题情报报告: 立法追踪, 产品批准、公众评议、监管检查等追踪报告, 为监管审查、沟通会议做好充分准备 各国药政总结报告: 了解不同国家 / 地区对于不同类型产品研发到上市后管理整个生命周期的法规要求和本地实践专家总结 原始文件汇编: 浏览最新 / 历史存档的药政法规文件 	<ul style="list-style-type: none"> 每日更新 兼具全球广度和本地深度 直观的文件对比功能, 及时跟踪法规变更, 保证团队及时获取最新要求 独家法规总结解读性报告(英语), 由专家团队撰写, 按国家 / 地区阐述重要程序和趋势 来自专家团队的卓越支持和培训 一站式在线学习平台 	<ul style="list-style-type: none"> 药政事务 注册 法规情报 研发 临床研究 生产质量 药物警戒 供应链等 	<ul style="list-style-type: none"> 及时跟踪变化, 获取最新药政信息, 减轻团队工作负担 确保合规, 降低监管风险和成本 节约注册申报时间和成本, 提升批准率, 获得竞争优势 拓展新市场, 加速可及性 根据公司战略, 制定法规战略和策略 拓展团队知识
<p>Cortellis CMC Intelligence</p> <p>化学、生产和控制模块情报数据库</p> <p>13</p>	<p>运用综合全面、条理清晰、准确和集中化的CMC一站式平台, 提升产品获批率, 避免申请被拒或延迟造成损失</p> <ul style="list-style-type: none"> 覆盖全球137个国家、地区和组织关于注册申报化学、生产和控制模块(CMC)详细监管官方要求、本地实践、系统化对比和注册申请流程图(包括官方和预计时间线) 提供800多份源文件和引用文件、超过25个基于eCTD文件框架的产品和监管相关数据筛选条件 170多条药政法规链接到Cortellis全球药政法规情报数据库, 以便获取更详细信息 	<ul style="list-style-type: none"> 每日更新 系统化、结构化比较多国官方要求和本地实践 根据ICH eCTD文件结构编写对比表 细化到最小文件单元 CMC专业人员编写, 确保细节和高质量 关联Cortellis全球药政法规情报数据库 	<ul style="list-style-type: none"> 注册 研发 临床研究 生产质量 	<ul style="list-style-type: none"> 减少用于识别和追踪所有官方CMC要求和本地实践的时间 高效对比多国差异, 制定相应的开发策略, 避免应各国差异导致上市延迟和被拒
<p>Cortellis HTA Intelligence (HTA)</p> <p>卫生技术评估情报</p> <p>14</p>	<ul style="list-style-type: none"> 及时、准确提供全球成熟市场21家HTA审评机构的报销、监管和临床数据 通过在线分析工具, 监控市场竞争格局、监测潜在报销评估趋势和识别潜在市场机会 200多万个报销、监管和临床试验的数据点 全球21家HTA审评机构 5大监管机构 13,000多条HTA评估意见 6,000多个监管标签 9大治疗领域的100多个适应症 1,000多个准入协议 	<ul style="list-style-type: none"> 每日更新 内置在线分析工具 架构化和标准化质量控制和专业人士审核 多维度、多角度分析 数据深度: 细颗粒度的临床和经济变量标签 	<ul style="list-style-type: none"> 市场准入 HERO 临床策略 新产品计划 产品定价 早期管线规划 	<ul style="list-style-type: none"> 准备HTA递交资料和证据文件 了解HTA积极意见下的临床证据和成本效益证据驱动力, 帮助规划、设计临床II期和III期试验 对标HTA审评机构时间线 跟踪竞争对手市场准入进展
<p>Clarivate Regulatory Intelligence Tracker Application (ClaRita)</p> <p>科睿唯安法规情报追踪应用程序</p> <p>15</p>	<ul style="list-style-type: none"> 通过单一的法规更新来源, 轻松快速跟踪您所在地区和主题的法规更新 自动执行所有法规情报(Cortellis监管情报、内部系统等)的日常人工处理工作, 提高绩效 利用程序和人工智能, 协助分类管理、分配法规更新影响评估任务 	<ul style="list-style-type: none"> 可视化用户界面 每日更新监控、检索 & 浏览 嵌入式分类 & 工作 跨团队协作、通知 绩效监控与报告导出 	<ul style="list-style-type: none"> 法规事务 法规情报 药物警戒 & 药物安全 GCP QA/QC 	<ul style="list-style-type: none"> 优化法规情报监控、内部评估和报告流程 减少内部分发、追踪和更新工作量 提高跨团队协作绩效
<p>Cortellis Generics Intelligence (CGI)</p> <p>仿制药情报数据库</p> <p>16</p>	<p>全球仿制药、原料药和中间体的市场、专利和供应一站式信息数据库, 为产品国际化布局, 目标市场分析、产品组合选择、商务拓展、采购与交易提供帮助</p> <ul style="list-style-type: none"> 产品信息: 覆盖64000多化药和生物制品, 提供独家全球原料药生产供应数据, 超过25个国家62000多份药政批准和备案文件, 全球五大区域销售金额和消耗量数据, 全球上市销售数据、包装规格、全球90个国家和地区流通价格、医保报销状态、美国 / 拉美市场数据、原料药合成路线 / 生物制品工艺路线等 专利信息: 95多个国家和地区超过110万份全球专利家族和单独专利的信息, 以及SPC数据, 美、欧、日等市场准入预测日期、美国专利挑战综述、全球专利诉讼等 公司信息: 72,000多家生产商和经销商信息, 包括分子机构情况、制剂获批和上市、原料药、公司财务指标和销售预测、FDA检查等数据 	<ul style="list-style-type: none"> 独家信息: 原料药生产现状评级、制剂厂家生产能力评级、美国专利挑战综述 专家分析: 独占期计算, 提前做好产品开发规划 专业化检索: 根据多维度标准, 快速筛选和评估目标产品、潜在合作伙伴 直观可视化分析 动态跟踪提醒 	<ul style="list-style-type: none"> 战略规划 产品组合管理 & 筛选 研发立项 业务拓展 & 合作授权 国际贸易 国际注册 知识产权 / 专利 采购, 供应商选择等 	<ul style="list-style-type: none"> 仿制药开发策略和立项评估 仿制药开发专利策略; 确保供应链稳定; 寻找合作伙伴或收购目标 识别、跟踪和监测竞争对手, 保持竞争优势, 调整开发优先级和资源配置

产品解决方案	主要内容	特点	适用专业人员	帮助您
<p>Disease Landscape & Forecast (DL&F)</p> <p>疾病概览与预测报告</p> <p>17</p>	<ul style="list-style-type: none"> 100 多个适应症 10 年市场销售预测数据, 包含治疗费用、患者数量、不同原研品牌及仿制药的市场份额等 未来 10 年成熟市场 (美、欧洲五国及日本) 的患者数量预测 临床当前疗法及临床实践现状 基于 75 名美国和 250 名欧洲医生调研, 获取未满足需求, 依重要性排序 新兴疗法: 临床后期 (临床 II/III 期) 预估关键药物的上市时间、市场定位及市场销售额预估 市场进入及保险给付概况: 进入美国、欧洲市场要求概述及当地保险给付概况 	<ul style="list-style-type: none"> 提供世界一流的疾病市场综合情报 现有疗法的敏锐洞察 基于一手及二手研究数据的药物市场预测 G7 市场 (美国、EU5 及日本) 市场准入 罕见病 & 利基药品覆盖美国和 EU5 月度更新 	<ul style="list-style-type: none"> 战略规划 商务拓展 市场准入 临床研究 商业情报分析 新产品计划 投资和资产评估 	<ul style="list-style-type: none"> 疾病市场规模及预测 优化适应症市场长期策略 开发和验证市场预测 新产品的市场定位 评估仿制药和其他关键市场事件影响 回顾当前治疗方法 评估未满足的需求和相应机会 分析新兴疗法前景
<p>Epidemiology</p> <p>流行病学数据</p> <p>18</p>	<ul style="list-style-type: none"> 涵盖 200 多个适应症、5,000 多个患者亚群、45 个国家的流病数据, 外推至全球 提供药物治疗人群、发病率、患病率等详细数据 针对不同适应症, 提供一线、二线、三线等可治疗患者数量、基因变异人群或者轻中度患者等细分患者人群数量 患者人群数量基于公开研究、疾病登记及真实世界数据的组合 	<ul style="list-style-type: none"> 全球金标准的流行病学数据 交互界面, 呈现热力图和患者流图标 	<ul style="list-style-type: none"> 战略规划 商务拓展 市场准入 临床研究 商业情报分析 新产品计划 投资和资产评估 市场预测 	<ul style="list-style-type: none"> 确认目标市场细分患者人群及数量 新产品的市场规模 洞悉疾病人群变化趋势 验证投资的必要性
<p>China-in-depth (CID)</p> <p>中国市场深度报告</p> <p>19</p>	<ul style="list-style-type: none"> 5 位 KOL 访谈和 50-75 位临床医生调研 快速理解目前治疗用药及未满足需求 未来 10 年的药物市场预测 10 年流行病学预测数据, 数据涵盖城市及农村患者数量 新兴疗法: 临床后期 (临床 II/III 期) 关键药物、预测中国的上市时间、用药市场份额以及市场销售额 洞察市场准入及医保报销环境 提供超过 30 种疾病中国市场深度报告 	<ul style="list-style-type: none"> 季度更新市场重要事件 专有的、市场领先方法学 	<ul style="list-style-type: none"> 战略规划 商务拓展 市场准入 临床研究 商业情报分析 新产品计划 投资和资产评估 	<ul style="list-style-type: none"> 中国特定适应症市场情报 中国市场准入、政策及治疗现状 优化中国临床开发和长期策略 准确量化管线资产在中国市场的潜力
<p>Medtech Insights (Medtech 360)</p> <p>医疗器械360报告</p> <p>20</p>	<ul style="list-style-type: none"> 涵盖 90+ 类医疗器械, 50 个国家, 12 个治疗领域 5 年全球市场规模预测: 根据产品类型及主要国家市场解析市场预测数据 主要竞争者及其市场份额 市场竞争关键因素及其影响 结合真实世界数据, 已上市的医疗器械、医院采购数据、手术数据、流行病学及其他适用的市场数据来建立市场模型 	<ul style="list-style-type: none"> 深入理解医疗器械全球主流市场 	<ul style="list-style-type: none"> 战略规划 商务拓展 商业运营 商业情报分析 投资 and 资产评估 	<ul style="list-style-type: none"> 器械市场现状的全面数据和分析 市场主要的竞争对手发展及临床动态
<p>Real World Data (RWD)</p> <p>真实世界数据</p> <p>21</p>	<ul style="list-style-type: none"> 全面、纵深入了解美国不同治疗领域的市场机会、临床治疗和患者结局, 包括罕见病、复杂疾病和慢性疾病 Clarivate™ 真实世界数据解决方案提供强大的数据资产和专业知识, 帮助您量化目标患者群体、优化商业目标并消除治疗准入障碍 我们为您提供: 410 亿条覆盖美国 90% 患者人群的报销关键信息; 1.2 亿通过报销和电子病历数据追踪的患者; 210 万医疗健康专业人士和 64 万医疗中心信息; 1,000 多种特定专科药物配方; 自 2020 年起追踪超过 1,200 万名罕见病、复杂疾病和慢性疾病患者 	<ul style="list-style-type: none"> 更新间隔 10 天 由科睿唯安 RWD 专家和治疗领域专家定制的数据结构, 帮助更清晰洞见市场 	<ul style="list-style-type: none"> 市场调研 患者互动 商业情报与析 产品组合策略 预测 竞争情报 临床策略 & 运营 	<ul style="list-style-type: none"> 了解患者旅程, 确定商业策略, 识别影响力杠杆 评估市场规模, 识别患者人群 市场准入与报销分析 提高商业化效率
<p>Cortellis Digital Health Intelligence (CDHI)</p> <p>Cortellis 数字化医疗情报</p> <p>22</p>	<ul style="list-style-type: none"> 一站式提供全球范围内, 从研发到上市的数字化医疗生态系统的分析和数据, 帮助生命科学企业加速数字化转型 为您提供最全面的创新企业、临床验证软件和移动设备解决方案、最新研究活动、跨行业合作以及重塑药物临床开发的洞见 每日追踪科技、医疗技术和医疗健康领域的最新进展 10,000 多数字化医疗公司档案 16,000 多数字化医疗交易和合作关心 41,000 多份新闻报道 20 年投资数据 34,000 多数字化医疗专利数据 25,000 多数字化试验 & 管线数据 	<ul style="list-style-type: none"> 每日更新 与 Cortellis 其他情报无缝衔接, 更加全面了解情况 	<ul style="list-style-type: none"> 商务拓展 竞争情报 产品组合策略、数字化医疗策略 / 创新 创新技术 患者互动 	<ul style="list-style-type: none"> 快速、轻松了解数字化医疗领域竞争格局 分析所有相关类型交易 利用数字化技术加速临床试验, 并最大限度提高效率 利用数字化加强患者互动

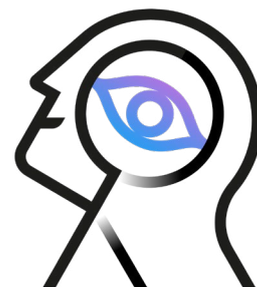
产品解决方案	主要内容	特点	适用专业人员	帮助您
<p>R&D Consulting</p> <p>研发相关战略咨询</p> <p>23</p>	<ul style="list-style-type: none"> · 预测小分子化合物潜在靶点和找出影响相关的生物学通路 · 预测适应症和适应症优先级设定 · 发现药效预测的生物标记物 · 预测代谢产物、药代动力学特征和副作用 · 组学分析 	<ul style="list-style-type: none"> · 基于科睿唯安专有的、全面的数据资产，包括 Cortellis, MetaDrug, MetaCore 和 WoS · 数据资产背后的深厚领域专业积累 · 全球化视野和中国本土实战经验 · 精品咨询公司定位，灵活适应客户需求 	<p>部门和业务负责人或中高级管理人员</p> <ul style="list-style-type: none"> · 治疗领域 · 研发部门 · 临床开发 / 计划 / 运营 · 监管情报部门 · 监管事务 / 战略 / 合规部门 	<ul style="list-style-type: none"> · 聚焦发现、临床前和临床阶段的定制化需求
<p>Regulatory Consulting</p> <p>政策和 监管相关战略咨询</p> <p>24</p>	<ul style="list-style-type: none"> · 临床试验准备 · 临床和监管策略 · 全球监管注册准备 · CMR 全球研发对标联盟 	<ul style="list-style-type: none"> · 基于科睿唯安专有的、全面的数据资产，包括 Cortellis, regulatory Intelligence · 还包含科睿唯安独特信息来源 · 数据资产背后的深厚领域专业积累 · 全球化视野和中国本土实战经验 · 精品咨询公司定位，灵活适应客户需求 	<p>部门和业务负责人或中高级管理人员</p> <ul style="list-style-type: none"> · 研发部门 · 临床开发 / 计划 / 运营 · 监管情报部门 · 监管事务 / 战略 / 合规部门 	<ul style="list-style-type: none"> · 聚焦全球各区域政策和监管影响和预测的定制化需求
<p>Commercial Strategy Consulting</p> <p>商业战略咨询</p> <p>25</p>	<ul style="list-style-type: none"> · 市场准入态势评估 · 定价和商业合同评估 · 产品上市计划 · 治疗领域战略 · 商业拓展和授权尽调和估值 · 竞争态势分析 · 适应症优先权设定和拓展 	<ul style="list-style-type: none"> · 基于科睿唯安专有的、全面的数据资产，包括 Cortellis 和 DRG 商业情报等平台 · 数据资产背后的深厚领域专业积累 · 全球化视野和中国本土和亚太地区实战经验 · 精品咨询公司定位，灵活适应客户需求 	<p>部门和业务负责人或中高级管理人员</p> <ul style="list-style-type: none"> · 商业拓展和授权部门 · 产品组合战略部门 · 新产品部门 · 定价和市场准入部门 · 客户洞察部门 · 研发部门和治疗领域部门 · 商业化部门负责人 	<ul style="list-style-type: none"> · 聚焦与商业成功相关的、生物医药和器械全周期各阶段的定制化战略咨询需求
<p>EVA Consulting</p> <p>证据、价值和 准入战略咨询</p> <p>26</p>	<ul style="list-style-type: none"> · 临床结局评估 · 全球各市场准入咨询 · 卫生经济学和卫生政策 · 健康技术评估 · 卓越发布 · 系统性与统计评估 · 价值沟通和传播 	<ul style="list-style-type: none"> · 基于科睿唯安专有的、全面的数据资产，包括 Cortellis, DRG 商业情报和 WoS 科研情报等平台 · 数据资产背后的深厚领域专业积累 · 全球化视野和中国本土实战经验 · 精品咨询公司定位，灵活适应客户需求 	<p>部门和业务负责人或中高级管理人员</p> <ul style="list-style-type: none"> · 产品组合战略部门 · 新产品部门 · 定价和市场准入部门 · 客户洞察部门 · 研发部门和治疗领域部门 · 商业化部门负责人 	<ul style="list-style-type: none"> · 聚焦与商业成功相关的、证据呈现、价值沟通和市场准入相关的定制化战略咨询需求
<p>Technology Consulting</p> <p>大健康行业 数字化战略咨询</p> <p>27</p>	<ul style="list-style-type: none"> · 定制业务数据仪表板和报告 · 数据集成、架构设计、仓储和定制分析 · 定制数据湖和数据平台，以整合内部和外部数据以支持决策和各 BU 业务 · 高级人工智能和机器学习工具 	<ul style="list-style-type: none"> · 基于科睿唯安对生物医、医疗器械和医疗服务等领域的深厚领域专业积累 · 全球化视野和中国本土和亚太地区实战经验 · 精品咨询公司定位，灵活适应客户需求 	<p>部门和业务负责人或中高级管理人员</p> <ul style="list-style-type: none"> · 信息技术部门 · 技术部门的业务合作伙伴 · 临床 / 监管 / 商业化 / 业务职能部门 	<ul style="list-style-type: none"> · 聚焦生物医药、医疗器械和医疗服务等相关数字化战略咨询

产品解决方案	主要内容	特点	适用专业人员	帮助您
Disease Briefings (DB) 疾病报告 28	以疾病角度出发撰写的综合论述, 对于疾病从发病原因、流病、预防、治疗及药物研发现况提供全面的综合论述 <ul style="list-style-type: none"> · 治疗指南推荐 · 治疗靶点汇总及相应药物研发现况 (从早期研发到上市) · 涵盖罕见病、肿瘤、自体免疫、代谢、感染等共 28 个治疗领域, 160 多份疾病综述报告 	<ul style="list-style-type: none"> · 信息来源广泛 · 全面整合 · 多媒体交互 	<ul style="list-style-type: none"> · 战略规划 · 商务拓展 · 产品组合管理 · 情报信息等 	<ul style="list-style-type: none"> · 快速获取最精炼的学术及研发信息 · 使用先进的知识管理工具, 更快、更好地决策 · 利用整合研发信息, 优化项目, 降低风险
Incidence and Prevalence Database (IPD) 流行病学数据库 29	全球范围的整合性流行病学数据库 <ul style="list-style-type: none"> · 数据来源: 1,000+个与流行病调研相关的科技期刊、独立数据报告以及公开统计数据 · 1,300 多种疾病数据, 包括 300 多种罕见病 · 850 多篇流调数据总结报告 	<ul style="list-style-type: none"> · 每两周更新 · 直接链接原始数据 	<ul style="list-style-type: none"> · 市场调研及预测 · 商务拓展 · 项目合作 · 流行病学及药物经济学 · 临床研究 · 息中心等 	<ul style="list-style-type: none"> · 市场大小评估 · 根据发病率 and 患病率, 预测目标市场潜力 · 充分了解疾病信息: 患者分布、并发症、诊断率、治疗率、疗效预测指标等

*备注: 以上数据更新时间截至 2023 年 4 月

以洞见赋能, 守护健康

以患者为核心, 关注现实治疗效果。我们将帮助您收集并分析信息以
 以获得卓越洞见, 方便您更轻松地采取行动



关于科睿唯安

科睿唯安是全球领先的信息服务提供商。我们为全球用户提供信息与洞见,帮助他们改变观点、改善工作,让世界变得更加美好。我们的解决方案基于先进的技术与深厚的行业积淀,涵盖学术研究 and 政府机构,生命科学与健康,知识产权各个领域。

如需了解更多信息,请访问: <https://clarivate.com.cn/>

科睿唯安 中国办公室

北京海淀区科学院南路2号融科资讯中心C座北楼610单元

邮编: 100190

电话: +86-10 57601200

传真: +86-10 82862088

邮箱: info.china@clarivate.com

网站: clarivate.com.cn



科睿唯安
生命科学与制药C+



科睿唯安
生命科学与制药