
全球首个特异性结合性神经肌肉阻滞拮抗药物

默沙东麻醉领域创新药物布瑞亭®在华获批上市

开启中国麻醉精准治疗时代

（2017年4月26日，上海） 今日，国家食品药品监督管理总局（CFDA）正式批准默沙东麻醉领域的创新药物布瑞亭®（舒更葡糖钠注射液）在中国上市。

作为近年来麻醉领域的重大进展，布瑞亭®帮助全身麻醉患者精准、快速地逆转深度和中度肌肉松弛（以下简称肌松）状态，促进患者恢复自主呼吸和肢体活动能力，帮助改善患者的术后转归。

获批适应症[1]:

在成人中拮抗罗库溴铵或维库溴铵诱导的神经肌肉阻滞。

儿科患者：在儿童和青少年中，仅推荐本品用于常规拮抗罗库溴铵诱导的阻滞（2~17岁）。

默沙东研发（中国）有限公司总经理李正卿博士表示：“布瑞亭®是全球首个、也是目前唯一的一个特异性结合性神经肌肉阻滞拮抗药物。创新是默沙东的‘基因’，我们致力于挽救人类生命，改善生活质量。默沙东有信心把握各种机遇，将更多创新药品和疫苗带给中国大众，助力实现‘健康中国 2030’的战略规划。”

全麻并非简单打一针就昏过去，而是需要麻醉医生使用镇静、镇痛和肌松药物，并适时逆转，这是临床公认的“全麻平衡三角”。为保证手术顺利实施，需要通过使用肌松剂协助气管插管，为外科手术、尤其是腹腔镜手术提供良好的手术视野。而当手术结束时，如何快速安全地“刹车”——迅速逆转深度和中度的肌松状态，恢复患者自主呼吸和肌肉功能，是麻醉医生在日常工作中面临的一道难题。



全麻平衡三角示意图

在肌松逆转阶段，布瑞亭®以其独特的作用机制，精准拮抗，快速逆转深度和中度的肌松状态。

目前中国每年有超过 4500 万[2]住院手术，每台手术都需要包括外科手术医生、麻醉医生在内的医护团队通力配合。布瑞亭®的上市将麻醉科医生、外科医生和患者更紧密地连接在一起，助力外科手术进一步高效、安全、舒适。



术后，麻醉医生准备注射肌松拮抗剂，促进患者恢复自主呼吸和肢体活动能力

参考文献

- [1] 详情请见产品说明书，以产品说明书为准
- [2] 中国卫生和计划生育统计年鉴 2016 年《5-3-2，2015 年医疗卫生机构住院服务情况》

关于默沙东

一个多世纪以来，默克已经成为全球医疗行业的领先者，努力使世界更健康。在美国与加拿大以外，默克称为默沙东。凭借处方药、疫苗、生物药品、健康药物与动物保健产品，我们与客户共同合作，为全球 140 多个国家提供创新的医疗解决方案。通过广泛的政策、项目与合作计划，我们不断履行承诺，为更多人群捐献药品与疫苗，提高医疗服务的可及性。更多信息，敬请访问 www.merck.com。

关于默沙东在中国

中国是默沙东全球增长战略中至关重要的一部分。默沙东中国总部设在上海，目前在中国有一个研发中心、三个工厂，员工总数超过 5,000 人，为中国各地的患者和其它客户提供创新的药品和服务。

2009 年，默克与先灵葆雅完成全球合并。现在，默沙东中国直接向美国总部汇报。更多信息，敬请访问 www.msdcn.com.cn。

前瞻性声明

默沙东公司总部位于美国新泽西州肯尼沃斯市，（下称“公司”）。本新闻稿含根据《1995年美国私人证券诉讼改革法案》之安全条款而做出的“前瞻性声明”。本文内容基于公司管理层当前的看法和预期，并且受制于可能出现的重大风险和不确定因素。如果相关假设与现实有所出入、出现风险，或发生不确定情况，实际结果可与前瞻性声明中的预期有实质上的差异。

风险和不确定因素包括但不限于一般行业状况与业内竞争、一般经济因素（包括利率与汇率浮动）、美国及其它国家制药行业监管以及医疗政策的影响、全球范围内控制医疗成本的趋势、技术发展、竞争对手获得的新产品与专利、新产品开发潜在的挑战（包括获得监管部门批准）、默沙东对未来市场形势做出准确判断的能力、制造上的困难或迟延、国际经济金融状况不稳定与主权纷争、默沙东公司拥有的专利和其它保护其创新产品的手段，以及公司面临的包括专利诉讼和或监管行为的法律风险。

除非相关法律要求，默沙东没有义务就新信息、未来事件或其它原因对前瞻性声明进行公开的更新。其它可能导致实际结果与前瞻性声明存在实质性差异因素，请参见默沙东 2014 年报 10-K 报表，及公司在美国证券交易所备案的其它文件（可在美国证券交易所网站 www.sec.gov 上获得）。