



NEWPORT PREMIUM™ (FOR GENERICS)

— 强大的原料药综合情报数据库并具有独一无二的分析功能

Newport Premium™是仿制药用于全球仿制药市场产品筛选、商务拓展以及行业权威原料药（API）采购体系的领先数据库。

发现机会，达成交易，进入市场

Newport Premium™为仿制药公司、OTC及原料药生产商提供专业信息服务，可以帮助您领先竞争对手，发现并评估新产品的开发及授权许可机会。

强大的竞争分析情报并具有独一无二的分析功能

Newport Premium™整合了140,000多个已上市产品，12,500多种原料药以及66,000多家制药企业（包括集团及子公司）的专业信息。

通过精准的目标筛选功能，帮助您更早的发现并鉴别最有希望的新合作伙伴，以及原料药独家供应商的信息。通过目标产品筛选，可获得原料药消耗量及变化趋势的数据，从而帮助您快速、准确的找到最合适的商务合作机会。

尝试并探索新的商业战略，识别进入市场的潜在风险，有效规划研发管线。通过行业最精准的目标产品筛选功能，Newport Premium™可以显著提高公司的竞争优势。

整合的仿制药数据库

- 专利到期
- PIV 专利挑战
- 专利限制
- 市场规模
- 潜在合作伙伴及收购目标
- 特定区域 / 市场数据
- 竞争情报
- 销量、原料药消耗量及制剂价格

专业信息提供专业人士

- 战略规划
- 商务拓展
- 产品开发
- API 采购和销售
- 产品信息
- 公司信息

战略规划

- 面向全球 70 多个国家市场（包括印度和中国），评估新产品开发机会
- 结合企业自身战略需求及特有的研发、销售或市场优势，寻找恰当时机
- 基于动态竞争情报监测，调整研发进度、优先级及资源配置

Product Name	Closest Patent Dates	Patents	API	Weight/Class	Chemicals	Active ID	Product Changes	See More
rosuvastatin calcium								
Information	12 Jan 2007	12 Jan 2007	% Change	12 Jan 2007	12 Jan 2007	% Change	12 Jan 2007	% Change
Unit	7520 kg	8376 kg	+11.4%	8382 kg	71 242.4 kg	-13.2%		
Year	1483 kg	1616 kg	+9.0%	1620 kg	18 270.8 kg	+11.5%		
Year	486	528	+8.7%	530 kg	2.2	+0.0%		
Year	3073 kg	3368 kg	+9.6%	3367 kg	15 774.1 kg	+12.2%		
Year	1075 kg	1472 kg	+36.1%	1477 kg	185 251.9 kg	+9.2%		
Best Marketing Information is available to download	17 Dec 1999 (US)	17 Dec 1999 (US)		17 Dec 1999 (US)	17 Dec 1999 (US)			
First Change Date (approx. to best ID)	17 Dec 1999	17 Dec 1999		17 Dec 1999 (US)	17 Dec 1999 (US)			
Therapeutic Class	Diabetic medicine type 2 - Classes of cardiovascular system - statins with hydroxy-methyl-glucosyl transferase (HMG-CoA) reductase inhibitors	Diabetic medicine type 2 - Classes of cardiovascular system - statins with hydroxy-methyl-glucosyl transferase (HMG-CoA) reductase inhibitors		Diabetic medicine type 2 - Classes of cardiovascular system - statins with hydroxy-methyl-glucosyl transferase (HMG-CoA) reductase inhibitors	Diabetic medicine type 2 - Classes of cardiovascular system - statins with hydroxy-methyl-glucosyl transferase (HMG-CoA) reductase inhibitors			
Chemical Name	rosuvastatin calcium	rosuvastatin calcium		rosuvastatin calcium	rosuvastatin calcium			
Chemical Structure								
Management Analysis	API Assembly Rating	API Assembly Rating		API Assembly Rating	API Assembly Rating			

产品概述全面总结与产品相关的关键信息，从销售金额到市场独占权信息

Paragraph IV Patent Challenges	Date First Filed	Date First FDA with Paragraph IV Certification Submitted	See More
Paragraph IV Patent Challenges	01 Jun 2007	01 Jun 2007	15
Paragraph IV Filings			
Information about an sNDA with Paragraph IV certification for generic versions of Lescor (rosuvastatin sodium) 20mg and 40mg capsules and Lescor XL (rosuvastatin sodium) 60mg extended-release tablets			
Information about an sNDA with Paragraph IV certification for generic rosuvastatin sodium 20mg and 40mg capsules			
Information about an sNDA with Paragraph IV certification for generic rosuvastatin sodium 60mg extended-release tablets first approved on the FDA website on June 1, 2007. The FDA website filing date is June 15, 2007.			
Information about an sNDA with Paragraph IV certification for generic rosuvastatin sodium 20mg and 40mg capsules on the FDA website on August 15, 2006. The FDA website filing date is August 15, 2006. The FDA website filing date is August 15, 2006.			
Information about an sNDA with Paragraph IV certification for generic rosuvastatin sodium 60mg extended-release tablets first approved on the FDA website on August 27, 2006. The FDA website filing date is August 27, 2006. The FDA website filing date is August 27, 2006.			

每周更新提醒数百个产品 PIV 专利挑战及说明信息



商务拓展

- 监测竞争对手，寻找合作伙伴，筛选候选产品进行收购、授权许可或供应和生产
- 跟踪并监测全球范围内（包括印度和中国）竞争对手的上市产品、原料药开发以及专利活动
- 根据竞争情报，更早筛选评估产品

原料药采购和销售

- 识别候选产品的核心专利、市场独占期和法规事务等关键问题
- 按照区域和剂型，分析和对比现在与以往原料药的消耗数据和趋势
- 早期发现独家原料药供应的机会
- 分析合成路线及所需中间体和试剂，并包括参考专利和科学文献

产品情报

- 市场规模及销量数据
- 提供 12,500 多种原料药及其相关的独家早期原料药生产信息



更多信息请关注

Newport Premium™ 数据库，包括：III 期药物模块、仿制药行业交易模块（包括兼并收购）、美国市场份额模块以及生物制剂模块。请访问：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

- 药政注册申报信息，例如美国、日本和韩国的 DMF，COS，印度和中国的进口注册和美国 DEA 的注册通知等
- 两年内区域销售金额和消耗量数据、全球上市数据以及制剂单位包装价格等数据，包括 140,000 个产品、360,000 个商品名和 12,500 个原料药
- 美国橙皮书、欧盟集中审批程序和欧洲首家批准上市数据
- 全球生产商标签数据
- 全球制剂获批数据
- 数千个产品的化学结构式
- 超过 3,000 个产品的合成路线图，包括中间体和试剂以及相关专利和参考文献信息
- 根据 FDA 批准的适应症和技术类别，提供强大的索引和检索功能
- 专利分析
- 巴西、中国、印度、墨西哥、WHO 和其他国家的 GMP 认证
- 美国 DMF GDUF 状态、场地注册信息及场地付费

公司情报

- 超过 66,000 家公司 / 集团（含子公司）的相关信息，包括制剂上市信息、美国获批信息、注册申报信息、原料药生产信息、FDA 和其他监管机构的检查信息和警告信等
- 600 多家原料药和生物制剂生产场地以及 750 多家制剂代加工生产场地的详细生产能力信息
- 公司关键财务指标和销售预测
- 控股公司评级

专利情报

- 全球超过 90 个国家的专利家族和单个专利
- 全面的欧洲补充保护证书（SPC）数据
- 美国、欧洲、澳大利亚、加拿大、日本和韩国的市场独占权失效期预计
- PIV 专利挑战及说明信息，包含 500 多个产品相关的公司、FTF 及诉讼状态等

及时提醒更新

- 通过 E-mail 及时提醒产品与公司的关键进展，包括新的注册申报、获批和专利挑战等
- 有关产品和公司的时事新闻
- 覆盖仿制药和原料药行业的关键会议报告



关注我们
获取更多行业报告