

新闻发布

苏爱康在韩国完成益普舒®新医疗器械申请备案

2019年3月14日，日本东京-苏爱康制药有限公司（东京证券交易所代码：4597，总部：日本东京，总裁兼首席执行官：荒井好裕，以下简称“苏爱康”），一家总部位于亚洲的专科制药公司，今日正式宣布向韩国国家食品药品安全部递交的益普舒®口腔凝胶（苏爱康产品-03，以下简称“益普舒®”）新医疗器械申请已完成备案。

益普舒®（口腔凝胶）通过机械屏障作用，管理和缓解疼痛口腔黏膜炎，且是唯一一款用于此的即用型、便携式给药产品。目前针对放化疗引起的口腔黏膜炎无标准治疗方案，益普舒®将会为韩国口腔黏膜炎患者提供一种全新的治疗选择。

2015年，苏爱康从 Camurus 股份有限公司（“Camurus”）(STO:CAMX)处获得了在日本和中国开发并销售益普舒®的独家许可。2018年，苏爱康获得了益普舒®在韩国的开发并销售益普舒®的独家许可。2017年7月，日本健康、劳动和福利省批准益普舒®用于管理和缓解口腔黏膜炎及口腔炎（包括由放化疗引起）等引起的口腔疼痛和炎症。基于此批准，益普舒®2018年5月在日本正式上市。2019年2月，益普舒®获得中国国家药品监督管理局（NMPA,前CFDA）的上市批准。

苏爱康总裁兼首席执行官荒井好裕先生表示：“我们的使命，正如公司的名称，希望成为患者心中的太阳，为正在经受癌痛考验的病患带来希望。我们关注癌症病患，致力于开发肿瘤领域的创新药物以及提供更好的治疗方案。我们不断向市场提供高品质药物，受益于亚洲地区更多的癌症病患。益普舒®在韩国完成新医疗器械的申请备案有助于公司在韩国的实现其使命。公司全体同仁将继续努力满足患者和医疗专业人员的需求，迎接未来的新挑战。

关于益普舒®

益普舒®的开发采用了 (“Camurus”)(STO:CAMX) 的 FluidCrystal®专利技术。作为一种基于脂类的液体，它可覆盖在口腔内壁的粘膜表面，转化为一层有强生物粘性的薄膜，对口腔敏感和溃疡上皮形成机械性保护。临床显示，益普舒®可迅速（在数分钟之内）有效地减轻口腔疼痛，最长持续 8 小时。益普舒®口腔凝胶是唯一一款管理和缓解口腔黏膜炎的即用型、便携式的给药产品，可帮助患者在接受癌症治疗期间改善日常生活质量。益普舒®2009 年首先在欧洲上市，现已在美国等多个国家市场上销售。益普舒®口腔凝胶在欧洲获得 1 类医疗器械认证、在美国注册为 510k 医疗器械、在日本和中国作为 II 类医疗器械核准获批。

若想了解益普舒®的更多信息，请登录 Camurus 公司和 益普舒®官网：

<http://www.episil.net>

关于苏爱康

苏爱康是一家总部位于亚洲的专业制药公司，以“提供创新和高质量药物，给患者带来美好的明天”为己任。为实现肿瘤领域未满足的医疗需求，我们努力开发具有疗效和安全性的新型药物，致力于提高患者的生活品质，并为医疗机构提供更多的治疗方案。

若了解更多信息，请登录 <http://www.solasia.com.cn/>

(联系方式)

苏爱康医药信息咨询（上海）有限公司

徐艾莉，中国区市场总监

电话：+86 21 5068 6185

info1@solasia.com.cn