

技術詞彙

本詞彙表載有本文件所採用有關我們及我們業務的若干技術詞彙的定義。該等定義未必與標準行業定義或用法一致，亦未必可與其他公司所採用的類似詞彙進行比較。

「斑禿」	指	斑禿，一種常見的炎性非瘢痕脫髮，其特征表現為頭皮突現邊緣清晰的圓形脫髮斑塊
「美國皮膚病學會」	指	美國皮膚病學會
「雄激素性脫髮」	指	雄激素性脫髮，一種對雄激素過度反應而引起的基因決定性脫髮疾病
「激動劑」	指	一種能與細胞表面受體結合并引起該細胞反應的分子，治療上可用於激活受體，從而達到治療若干病症的目的
「禿頭症」	指	脫髮的醫學詞彙
「雄激素」	指	一種促進男性第二性征發育的類固醇激素
「抗生素」	指	一種由若干真菌、細菌及其他微生物產生或衍生，或通過化學過程產生的物質，能破壞或抑制其他微生物的生長，被廣泛用於傳染病的預防及治療
「雄激素受體」	指	雄激素受體
「特應性皮炎」或 「特應性濕疹」	指	一種慢性、復發性的炎性皮膚疾病，其特征表現為皮膚乾燥、局部性紅斑及劇烈瘙癢
「尋常痤瘡」	指	尋常痤瘡，一種毛囊皮脂腺單位的慢性炎性皮膚疾病
「B2C」	指	企業對消費者
「嗶哩嗶哩」	指	中國的一家線上視頻及直播平台

技術詞彙

「生物等效性試驗」	指	一種確定仿製藥在生化相似性方面是否與原研藥具有同等療效的評估類型
「生物仿製藥」	指	專利生物藥的仿製版本
「BMI」	指	身體質量指數，即一個根據身高及體重計算出的數值，為劃分體重偏瘦、健康、超重及肥胖提供標準化的衡量指標
「BPO」	指	過氧化苯甲醯，一種針對尋常痤瘡的處方藥。過氧化苯甲醯對皮膚表面及毛囊內的痤瘡丙酸桿菌具有抗菌活性
「痤瘡丙酸桿菌」	指	痤瘡丙酸桿菌，即皮膚微生物群中的一種，主要分佈於皮脂腺旺盛的區域
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「環磷酸腺苷」	指	環磷酸腺苷，一種在細胞內部傳遞信號的分子
「隊列研究」	指	臨床試驗過程中在一段確定時期內具有共同特征或經歷，並需接受長期隨訪監測的一組患者
「組合療法」	指	使用一種以上藥物或治療方式的治療手法
「皮質類固醇」	指	一類可降低機體炎症及抑制免疫系統活性的類固醇激素藥物
「CRO」	指	合同研究組織
「細胞因子」	指	一類對細胞傳導起重要作用的小分子蛋白質，其釋放對傳遞相應受體的細胞的行為產生影響

技術詞彙

「DCP」	指	分散審批程序，即授權藥品同時在一個以上的歐盟成員國上市的程序。該程序可用於無需通過集中審批程序授權且並無在任何成員國獲授權的藥品
「皮膚病學」	指	醫學的分支學科，其涉及診斷及治療兒童及成人的皮膚、頭髮及指甲疾病
「DHT」	指	二氫睪酮，一種雄激素，為睪酮於體內組織中轉化形成的睪酮活性形式
「雙十一」	指	中國每年於11月11日前後舉行的線上銷售活動
「抖音」	指	中國一家創作及分享短視頻的社交兼電商平台
「DPP-4」	指	二肽基肽酶-4，亦稱為腺苷脫氨酶復合蛋白2或CD26（分化簇26），一種傳遞於大多數細胞表面並與免疫調節、信號傳遞及細胞凋亡相關的酶
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「非索非那定」	指	一種治療季節性過敏性鼻炎及慢性先天性蕁麻疹的抗組胺藥活性成分
「非那雄胺」	指	5 α -還原酶抑制劑，用於治療男性良性前列腺增生及雄激素性脫髮
「一線」	指	就任何疾病而言，一線治療為醫學界普遍認可的用於初始治療的治療方案或治療方案組合

技術詞彙

「丙酸氟替卡鬆」	指	一種具有抗炎作用的皮質類固醇藥物活性成分
「GCP」	指	藥物臨床試驗質量管理規範
「仿製藥」	指	一種含有與原研藥相同活性成分，且於劑型、規格、質量、療效及適應症方面具有可比性的藥物
「GLP-1」	指	胰高血糖素樣肽-1，一種通過增強胰島素分泌以葡萄糖依賴形式降低血糖水平的肽類激素
「GLP-1R」	指	胰高血糖素樣肽-1受體
「GLP-1RA」	指	胰高血糖素樣肽-1受體激動劑，一類通過激活GLP-1受體降低血糖及能量攝入的藥物
「胰高血糖素」	指	一種由胰腺分泌的激素，可提升血糖水平，起到與胰島素相對抗的作用
「GMP」	指	良好生產規範，即為符合產品生產及銷售的授權許可機構的推薦指南而須遵守的生產規範
「GMPC」	指	化妝品良好生產規範
「GMV」	指	商品交易總額
「GSP」	指	產品供應規範，即根據《中華人民共和國藥品管理法》不時頒佈的指南及規例，旨在提供質量保證及確保製藥分銷企業按照指南及規例分銷藥品
「HVAC」	指	供暖、通風及空調
「氫氯化物」	指	一種由金屬或堿與鹽酸合成的化學物質

技術詞彙

「ICH」	指	人用藥品註冊技術要求國際協調會議
「先天性」	指	用於描述自發性或病因不明的疾病或病症的術語
「體外」	指	拉丁語「玻璃器皿內」，指利用已脫離其慣常所在生物環境的生物體成分(如微生物、細胞或生物分子)進行的研究
「體內」	指	拉丁語「活體內」，體內研究乃對完整且活著的生物(包括動物、人類及植物)體內測試不同生物實體或化學物質的反應，而非以部分或死去生物體進行測試，亦非在體外進行測試
「IND」	指	新藥臨床試驗或新藥臨床試驗申請，在中國或美國亦稱臨床試驗申請
「適應症」	指	導致建議進行治療、檢查或程序的跡象、症狀或身體狀況
「抑制劑」	指	一種與特定酶或蛋白質結合併降低其活性，從而調節生物過程的物質，通常在治療中用於阻斷疾病相關通路
「INN」	指	國際非專利名稱，標識藥用物質或活性藥物成分。每個國際非專利名稱均為全球公認的唯一名稱，屬於公共財產
「京東大藥房」	指	一家中國的非處方藥在線零售市場
「關鍵意見領袖」	指	關鍵意見領袖
「利拉魯肽」	指	一種具有延長半衰期的GLP-1受體激動劑
「MAH」	指	藥品上市許可持有人，指在特定司法權區持有藥品上市及分銷許可／法律授權的個人或實體

技術詞彙

「二甲雙胍」	指	臨床常用的口服降糖藥物活性成分
「米諾地爾」	指	治療脫髮最常用的外用藥物活性成分
「單一療法」	指	僅用單一藥物治療疾病或症狀的療法
「新藥申請」	指	新藥上市申請
「國家醫保目錄」	指	中國國家醫保藥品目錄
「O2O」	指	線上到線下
「肥胖症」	指	脂肪異常或過量堆積，從而對健康構成風險
「非處方藥」	指	非處方藥，指無需醫療保健提供商處方即可購買的藥物及保健產品，通常用於治療常見疾病及症狀
「超重」	指	用於描述體重相對身高過重的術語，通常界定為BMI處於24至28之間
「PBS」	指	磷酸鹽緩衝液，一種生物研究中常用的緩衝溶液技術
「I期臨床試驗」	指	將藥物引入健康人體受試者或患有目標疾病或病症的患者，對其安全性、劑量耐受性、吸收、代謝、分佈、排洩進行測試，並於可能的情況下獲得其有效性的早期指示的研究
「II期臨床試驗」	指	將藥物施用於有限的患者群體，以確定可能的不良反應及安全風險，初步評價該產品對特定目標疾病的療效，並確定劑量耐受性及最佳劑量的研究

技術詞彙

「III期臨床試驗」	指	通常在地理上分散的臨床試驗站點將藥物施用於擴大的患者群體，在控制良好的臨床試驗中產生足夠的數據來統計評估產品的療效及安全性，以獲得批准，為產品標籤提供充足信息的研究
「拼多多」	指	中國的一個第三方企業對消費者的電商平台
「臨床前研究」	指	在非人類受試者上測試藥物的研究或項目，以收集療效、毒性、藥代動力學和安全性信息，並確定藥物是否已準備好用於臨床試驗
「PRLR」	指	催乳素受體，一種調節催乳素信號傳導的I型細胞因子受體
「PROTAC」	指	靶向蛋白降解嵌合體，一種新興的治療技術，旨在通過利用泛素-蛋白酶體系統來降解靶蛋白
「PRP」	指	富血小板血漿
「研發」	指	研究及開發
「受體」	指	一種通常在細胞表面發現的蛋白質分子，可接收來自細胞外的化學信號
「註冊性臨床試驗」	指	在提交藥物上市批准申請前，為證明臨床療效及提供安全性證據而進行的臨床試驗或研究
「類維生素A酸」	指	一組用於皮膚痤瘡治療的維生素A類藥物
「皮脂」	指	皮脂腺產生的一種油性物質，可保護並滋養皮膚及頭皮，同時亦可能失衡導致痤瘡或皮膚乾燥
「二線」	指	就任何疾病而言，初始治療(一線治療)無效或停止發揮作用時給予的療法

技術詞彙

「司美格魯肽」	指	GLP-1受體激動劑，主要用於2型糖尿病治療和肥胖／超重人群的體重管理，目前正在研究用於其他適應症，包括代謝功能失調相關脂肪性肝炎、阿爾茨海默病及心血管疾病
「SKU」	指	庫存單位
「SOP」	指	標準作業程序
「螺內酯」	指	一種用於阻斷醛固酮以及降低血壓、液體積聚及激素水平的處方藥
「平方米」	指	平方米
「類固醇」	指	以17個碳原子組成的細胞核為特徵的一大類天然或人工合成的有機稠合四環化合物，包括多種激素及糖苷，其中許多具有重要的藥理學用
「他克莫司軟膏」	指	一種用於中至重度特應性皮炎的處方藥膏
「TCM」	指	傳統中藥
「天貓」	指	中國的一個企業對消費者的第三方電商平台
「帶量採購」	指	中國政府主導的以「招採合一、量價掛鉤」的採購方式；旨在以集中大規模採購換取較低價格的藥械採購制度
「白癜風」	指	一種引發皮膚斑塊色素脫失的慢性自身免疫性疾病
「小紅書」	指	中國的一個第三方社交媒體及電子商務平台