

技術詞彙表

本技術詞彙表載有本招股章程所用與我們業務有關的詞彙。因此，該等詞彙及其涵義未必始終與該等詞彙的標準行業定義或用法相符。

「原料藥」	指	藥物所含的生物活性物質
「慢加急性肝衰竭」或「ACLF」	指	慢性肝病患者(無論是否曾確診肝硬化)出現的一種綜合征，其特徵是急性肝功能失代償導致肝衰竭
「佐劑」	指	一種藥理學或免疫學藥劑，促進並增強藥物的藥效或增強抗原刺激免疫系統的能力
「抗生素」	指	一種產自或源自部分真菌、細菌及其他微生物或通過化學過程產生的物質，如青黴素或鏈黴素，可破壞或抑制其他微生物的生長，廣泛用於防治傳染病
「抗凝劑」	指	一種可防止或減少血液凝結、延長凝血時間的化學物質
「Akt」或「蛋白激酶」	指	絲氨酸／蘇氨酸特異性蛋白激酶，在葡萄糖代謝、細胞凋亡、細胞增殖、轉錄和細胞遷移等多種細胞過程中發揮關鍵作用
「BLA」或「生物製品許可申請」	指	在美國提出申請允許將生物製品引入美國州間商貿
「同類最優」	指	一類藥物中具有最佳臨床優勢的藥物
「癌症」	指	癌症不止一種疾病，而是將近100種疾病的大集合。其兩個主要特徵為細胞在人體內不受控制地生長及該等細胞能夠從原部位遷移並擴散至遠距離部位
「心血管」	指	與心臟和血管有關
「CD47-SIRP阿爾法通路」	指	一種通過向巨噬細胞傳遞抗吞噬信號抑制對過度表達CD47的癌細胞的破壞，從而幫助腫瘤逃避免疫系統的信號通路
「臨床應用」	指	可使用藥物的場景或疾病。在生物製藥行業，藥物可根據其臨床應用開具，臨床應用須同時包括其藥品標籤涵蓋的

技術詞彙表

適應症及治療指南下其所含藥物。基於臨床應用的藥物處方可依據《醫療機構藥事管理規定》及《醫療機構處方審核規範》等監管框架開具，該等規定或規範規定臨床治療指南、規範及臨床路徑可用作醫療機構用藥處方及處方審核的依據。縣級或縣級以上地方衛健委、中醫藥行政部門負責醫療機構的藥物臨床應用的監督與管理。

「cGMP」	指	環磷酸鳥苷是一種環狀核苷酸，作為激活細胞內蛋白激酶的第二信使，以響應不透膜肽類激素與細胞外表面的結合
「化療」	指	治療性使用化學藥劑治療癌症
「膽管癌」	指	在膽管中形成的一種癌症
「二級醫院」	指	由國家衛健委醫院分級系統指定為二級醫院的地區醫院，通常擁有100至500張床位，向多個社區提供綜合醫療衛生服務並執行若干教學及科研任務
「三級醫院」	指	中國最大、最好的地區醫院，由國家衛健委醫院分級系統指定為三級醫院，通常擁有逾500張床位，提供區域性高水平專科性醫療衛生服務並執行高等教學及科研任務
「臨床試驗」	指	發現或證實測試藥物治療效果和副作用以確定該等藥物安全性及療效的研究
「CMO」	指	合約製造機構，為製藥行業的其他公司提供合約服務的公司，提供全面的藥物製造服務
「共同獨家許可」	指	附帶以下安排的許可：許可人授予被許可人與獨家許可所包含者相似的權利，但保留若干其他權利，例如，行使或授予有限的第三方團體在有關地區生產產品，但僅限於在該地區以外使用或銷售的權利，或許可人藉之可將有關產品用於非商業用途之權利的選擇權

技術詞彙表

「化合物」	指	由兩種或以上元素共同組成的物質
「COVID-19」	指	2019冠狀病毒病，一種名為嚴重急性呼吸綜合征冠狀病毒2的新型病毒引致的疾病
「CRO」	指	合約研究機構，專注於向醫藥及農藥市場中的公司提供研發服務的公司
「交聯」	指	將一個鏈型聚合物與另一個相連接的鍵
「解毒」	指	清除體內有害物質
「二氫葉酸還原酶」或「DHFR」	指	一種催化二氫葉酸轉為活性四氫葉酸的酶
「DNA烷基化劑」	指	使DNA烷基化的分子，可產生藥效
「DNA合成抑制劑」	指	減少DNA合成所需酶的物質
「DTP藥房」	指	直接面向患者的藥房，是指直接面向患者提供有價值的專業服務的藥房。患者在醫院取到醫師的處方後，DTP藥房根據處方以患者選擇的時間及地點送藥上門
「FDA」	指	美國食品藥品管理局
「首創」	指	使用全新獨特的作用機制治療疾病的藥物
「胃癌」	指	在胃黏膜上形成惡性腫瘤細胞的疾病
「仿製藥」	指	一種不再受專利保護的藥物，可由任何遵守良好生產協議的製造商生產
「促性腺激素抑制劑」	指	阻止或減少促性腺激素的物質
「GMP」	指	良好生產規範，根據《中華人民共和國藥品管理法》不時發佈的指引及規例，作為質量保證的一部分，確保始終按照

技術詞彙表

		擬定用途適用的質量及標準生產及控制符合該等指引及規例的藥品
「Go-To-Patient」或「GTP」	指	一種加強醫患交流並通過藥房解決患者獲取藥品渠道的商業模式
「HABP」或「醫院獲得性細菌性肺炎」	指	患者於入院時不處於潛伏期而住院後48小時或以上出現的肺炎，且患者於住院期間未接受有創機械通氣
「肝素」	指	一種高度硫酸化的糖胺聚糖，廣泛用作可注射抗凝劑，並在任何已知的生物分子中擁有最高的負電荷密度
「乙型肝炎」	指	一種影響肝臟的傳染病，由乙型肝炎病毒(HBV)引起，在症狀、患病率及預後方面與丙型肝炎不同
「丙型肝炎」	指	一種主要影響肝臟的傳染病，由丙型肝炎病毒(HCV)引起，在症狀、患病率及預後方面與乙型肝炎不同
「激素抵抗性晚期前列腺癌」	指	前列腺癌已擴散至前列腺以外其他身體部位的階段，即使使用藥物或其他治療方法降低雄性激素分泌量以控制癌症，前列腺癌依然能夠增長並擴散
「HSP90」	指	熱休克蛋白90，一種伴侶蛋白，可協助其他蛋白質正確折疊，穩定蛋白質抵抗熱應激並有助於蛋白質降解
「高鈣血症」	指	血鈣水平升高，通常為其他疾病的徵兆
「ICU」	指	重症監護室
「免疫學」	指	研究生物體對抗原刺激的反應及其對自身與非己物質的識別的生物醫學分支
「免疫調節劑」	指	加強或抑制身體免疫功能以治療免疫功能異常所導致疾病的治療方式，可應用於治療各種疾病

技術詞彙表

「IDL」	指	進口藥品註冊證
「IND」	指	研究性新藥或研究性新藥申請，在中國亦稱作臨床試驗申請
「互聯網醫院模式」	指	一種業務模式，指基於醫院實體的服務平台，專注於線上複診和常規門診、綜合門診、處方、付款和藥物配送
「適應症」	指	採用某一試驗、藥物、程序或外科手術的確鑿理由
「傳染病」	指	由細菌、病毒、寄生蟲或真菌等致病微生物引起的一類疾病；此類疾病可直接或間接地在人與人之間傳播
「抑制劑」	指	添加或應用至另一物質的化學品或物質，用以減緩反應或防止不必要的化學變化
「注射劑」	指	以無菌液態將藥物注射入人體的劑型
「注射液」	指	可採用肌肉注射法、靜脈注射法或靜脈滴注法注射的無菌注射液、乳劑注射液或混懸注射液
「關鍵意見領袖」	指	影響其同行醫療實踐的醫生，包括但不限於影響處方行為
「羊毛甾醇14 α - 去甲基化酶抑制劑」	指	一種將羊毛甾醇轉化為麥角甾醇的細胞色素P-450依賴性酶
「白血病」	指	開始於骨髓等造血組織的惡性腫瘤，會導致大量異常血細胞產生並進入血流
「生命週期管理」	指	管理產品從開始到工程設計及製造，再到維修及處理製成品的整個生命週期的流程
「肺癌」	指	在肺部組織中形成的惡性腫瘤，通常存在於沿呼吸道排列的細胞中
「淋巴瘤」	指	淋巴組織的任何腫瘤性疾病

技術詞彙表

「轉移」	指	癌症從身體的一個部位擴散到另一個部位
「微型偶聯物」	指	由靶向配體、連接子及藥物有效載荷等三個模塊構成的藥物
「MAH」	指	藥品上市許可持有人，為已取得藥品註冊證書的企業或藥品研發機構。根據國家藥監局於2017年8月15日頒佈的《關於推進藥品上市許可持有人制度試點工作有關事項的通知》以及於2019年8月修訂並於2019年12月1日生效的《藥品管理法》，藥品上市許可持有人負責藥品生產銷售全鏈條和藥品全生命週期管理，對藥品臨床前研究、臨床試驗、生產製造、經銷配送、不良反應監測等承擔全部法律責任
「跨國公司」	指	跨國公司
「MRCT」或「多中心 臨床試驗」	指	於不同區域的多個機構開展的臨床試驗
「mTOR」或「哺乳動物 雷帕黴素靶蛋白」	指	人體內一種由MTOR基因編碼的激酶
「Myc抑制劑」	指	一種編碼轉錄因子的調節基因及原癌基因家族的抑制劑
「NDA」	指	新藥上市申請
「非小細胞肺癌」或 「NSCLC」	指	並非小細胞肺癌的任何肺癌（如腺癌或鱗狀細胞癌）
「《國家基本藥物目錄》」	指	中國《國家基本藥物目錄》，由衛生部及中國其他八個部委於2009年8月18日根據《國家基本藥物目錄管理辦法》（於2015年2月13日修訂）及《關於建立國家基本藥物制度的實施意見》發佈。《國家基本藥物目錄》當前版本乃由國家衛健委及國家中醫藥管理局於2018年9月30日根據《關於印發〈國家基本藥物目錄（2018年版）〉的通知》而頒佈，自2018年11月1日起生效

技術詞彙表

「國家醫保目錄」	指	中國國家醫保藥品目錄，亦稱為《國家基本醫療保險藥品目錄》(2000年發佈)、《國家基本醫療保險和工傷保險藥品目錄》(2004年發佈)及《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》(2009年發佈)(經不時修訂)。國家醫保目錄最新有效版本乃由國家醫療保障局及中華人民共和國人力資源和社會保障部於2019年聯合發佈並於2020年1月1日生效，而根據於2020年12月25日發佈的《關於印發〈國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2020年)〉的通知》，國家醫保目錄經調整版本將於2021年3月1日生效，並同時取代國家醫保目錄當前有效版本
「核雌激素受體」	指	雌激素激活的受體群，屬於核受體家族細胞內受體
「腫瘤學」	指	涉及腫瘤的物理、化學及生物屬性的藥學分支，包括研究其發展、診斷、治療及預防
「口腔黏膜炎」	指	由於化療藥物或電離以及黏膜、牙齒／根尖周及牙周等口腔組織的任何炎症導致的口腔黏膜發炎
「口咽念珠菌病」	指	大多數情況下由真菌白色念珠菌引致的機會性黏膜感染
「有機硫」	指	含硫的有機化合物
「破骨細胞介導的骨吸收」	指	破骨細胞破壞骨組織並釋放礦物質，導致鈣從骨組織轉移至血液的過程
「PD-1」	指	細胞程序性死亡蛋白1，屬於免疫球蛋白超家族的細胞表面受體，於T細胞及祖B細胞上表達
「PD-L1」	指	程序性死亡配體1

技術詞彙表

「經皮冠狀動脈介入治療」或「PCI」	指	一種非外科手術，採用導管放置被稱作支架的小型結構，以打通由於斑塊形成而變窄的心臟血管（該疾病被稱作動脈粥樣硬化）
「經皮腔內冠狀動脈成形術」	指	一種打通堵塞冠狀動脈，使血液不受阻礙地流向心肌的微創手術
「肽」	指	氨基酸單體以肽鍵結合而成的短聚合物。其與蛋白質的區別在於大小，通常含有不到50個單體單元。最短的肽是二肽，包含由一個肽鍵結合的兩個氨基酸。亦存在三肽、四肽等
「I期臨床試驗」	指	旨在測試新藥安全性的I期臨床試驗
「II期臨床試驗」	指	II期臨床試驗乃在更大患者群中測試新藥，以更好地了解新藥是否有效及其短期效果如何
「III期臨床試驗」	指	III期臨床試驗乃就已經通過I期及II期臨床試驗的藥物開展，乃在更大患者群中測試藥物，並比較新藥與現有療法或安慰劑，以了解新藥在實踐中是否效果更佳及是否有重大副作用
「關鍵性臨床試驗」	指	為證明新候選藥物療效而進行的臨床試驗，旨在就有關藥物獲得監管機構的上市批准
「肺炎」	指	一個或以上肺部受到感染，通常由細菌、病毒或真菌所致
「臨床前」	指	臨床階段之前的階段
「初級衛生保健機構」	指	由社區衛生服務中心及站點、鄉鎮衛生院及村衛生室組成的機構群
「前列腺癌」	指	一種發生在前列腺（男性生殖系統的一部分）的癌症
「蛋白質」	指	大型生物分子或大分子，由一個或多個氨基酸殘基長鏈組成

技術詞彙表

「RCT」或 「隨機對照試驗」	指	一種旨在於測試新療法的效果時減低若干偏見來源的科學試驗
「RWS」或 「真實世界研究」	指	旨在收集真實世界患者資料的前瞻性觀察研究，亦可追溯性地自現有患者登記、保險數據庫及電子醫療記錄中提取
「銷售收入」	指	一項產品或一個治療領域的銷售收入指實際銷售收入，乃按向所有醫療機構及藥房提供的批發價計算
「重症感染」	指	一種由細菌、病毒及真菌等微生物引致的可直接或間接人傳人的嚴重病症
「小細胞肺癌」	指	一種在肺組織中形成惡性腫瘤細胞的疾病
「SN38」	指	7-乙基-10-羥基喜樹鹼，為鹽酸伊立替康的生物活性代謝產物，可抑制DNA拓撲異構酶I
「實體瘤」	指	通常不包括囊腫或液區的異常組織塊。實體瘤可為良性（並非癌症）或惡性（癌症）
「SOP」	指	標準操作程序，一種根據行業規例、省級法律或內部標準為完成任務所必要的特定於公司業務的程序
「合成肽天然防禦 調節因子」	指	由天然宿主防禦肽組成的合成免疫調節劑
「T α 1」或「胸腺肽 α 1」	指	位於胸腺外皮質及髓質中的胸腺上皮細胞產生的由28個氨基酸組成的肽
「藥片」	指	由包含活性藥物及賦形劑的壓縮粉狀物質組成的藥物製劑
「胸腺法新」	指	於胸腺肽組分5（一種粗胸腺提取物）中發現但現通過合成生成的胸腺激素多肽
「腫瘤」	指	由於不受控制的進行性細胞增殖造成的組織異常生長

技術詞彙表

「尿毒性」	指	有關或涉及尿液的毒性或有毒成分
「VABP」或「呼吸機 相關細菌性肺炎」	指	在進行氣管內插管或氣管切開術以獲取機械通氣的48小時後發生的肺炎
「唑來膦酸」	指	一種被稱作雙膦酸鹽的藥物