

Informa Pharmaprojects 数据库培训

Robert Wu

客服及产品培训员



Citeline – R&D领域的全方位统一服务平台

Pharmaprojects 临床药物信息

Drug ID	Search Drug Name	Target	Target Class	Therapeutic Class
1	lapatinib	retrovirus protein tyrosine kinase	4883	Chemotherapy
2	efavirenz	hiv-1 reverse transcriptase	4883	Antiviral drug
3	efavirenz	hiv-1 reverse transcriptase	4883	Antiviral drug
4	efavirenz	hiv-1 reverse transcriptase	4883	Antiviral drug
5	efavirenz	hiv-1 reverse transcriptase	4883	Antiviral drug
6	efavirenz	hiv-1 reverse transcriptase	4883	Antiviral drug

Trialtrove 临床试验信息

Trial ID	Trial Title	Protocol ID	Trial Phase	Trial Status	Sponsor	Primary End Point	Reference ID
1	Phase I Study of Safety and Efficacy of [Drug]	NCT01234567	I	Completed	Novartis	Overall Survival	12345
2	Phase II Study of Safety and Efficacy of [Drug]	NCT02345678	II	Ongoing	Roche	Overall Survival	23456
3	Phase III Study of Safety and Efficacy of [Drug]	NCT03456789	III	Ongoing	Astellera	Overall Survival	34567

全球领先的咨询服务平台

四大领域信息的相互结合（药物、临床试验、研究人员、研究地点）

Sitetrove 临床研究人员及地点信息

Investigator ID	Full Name	Last Name	Investigator City	Investigator Region	Investigator Post Code	Last Date
1	John Doe	Doe	New York	USA	10001	2023-10-27
2	Jane Smith	Smith	London	UK	EC1A 1BB	2023-10-27
3	Dr. Michael Chen	Chen	Beijing	China	100000	2023-10-27

Trialpredict (内置于Trialtrove) 受试者募集分析及预测

Enrollment Date	Enrollment Count	Treatment Date	Primary Endpoints Reported	Predicted Date
2023-10-27	10	2023-10-27	10	2023-10-27
2023-10-28	15	2023-10-28	15	2023-10-28
2023-10-29	20	2023-10-29	20	2023-10-29
2023-10-30	25	2023-10-30	25	2023-10-30
2023-10-31	30	2023-10-31	30	2023-10-31

更快速、更便捷

提供完整与准确的R&D数据

Citeline Next Gen – 提供世界级的服务水平与最快、最强大、最便捷的操作平台，并且含有各领域专家的专业分析

- **35年+ 服务经验**
- 299,000+ 临床试验信息
- 240+ 适应症（共8个主要疾病领域）
- 428,000+ 临床研究人员信息
- 161,000+ 临床试验地点信息
- **40,000+ 特别信息来源**
- **74,000+ 药物报告**
- **184个国家或地区**
- **注：Pharmaprojects则包含14个疾病领域内的1400+适应症**

内容范围涵盖整个公共领域

主要信息来源 – 目前引用超过4万个信息来源并持续增长

- 超过70个来自各国或地区的临床试验注册机构（如：clinicaltrials.gov, EUCTR, Japic）
- 其他临床试验资讯来源（如：申办方注册信息、合作机构、主要医疗中心）
- 超过4800个企业信息（全面涵盖管线、新闻报道、投资者，以及其他网页）
- 所有主要医疗会议（超过250个会议）
- 新闻资源、投资者演讲、美国证监会文件，以及公司年度报告等
- 各国医疗及卫生机构的官方网页
- 医学杂志及论坛
- USAN与INN lists, eMolecules, ChemSpider, & ChemIDplus
- 网上资源，如：Gene（前身为EntrezGene）、PubMed，以及Espacenet等

Pharmaprojects之用处

商业发展

- ▶ 识别潜在授权许可机遇
- ▶ 分析药物发展历史
- ▶ 发现新的治疗策略

竞争对手情报

- ▶ 通过公司、适应症、药物作用机制、或靶点等各种领域，获取全面竞争市场格局
- ▶ 分析重大市场事件，如：药物下市、上市、获批，以及孤儿药状态

R&D

- ▶ 哪些药物有相似化学结构或机制
- ▶ PPAR antagonists在哪个适应症进行过研究?

药物报告里含有什么信息？

- 研发方与授权许可方 (Originator vs. Licensee)
- 所有适用的适应症及最高临床阶段
- 历史事件 – 追踪重大事件, 如: 研发状态变化、孤儿药申请获批、上市批准
- 药物作用机制与靶点
- 药物化学结构信息 (若有公开)
- 药物在全球各国的上市状态
- 药物授权许可状态
- 孤儿药状态
- 化学成分信息 (origin, chemical name, chemical structure etc)
- 临床试验信息
- 临床前信息

分析师咨询服务 (Ask the Analyst)

The screenshot shows the Citeline website interface. At the top, there are navigation links for 'Trialtrove' and 'Sitetrove', along with a red 'Ask the Analyst' button circled in red. Below the navigation is a search bar with the text 'Enter a single term to lookup trials by name, disease, status, location, etc.' and search actions: 'Clear', 'Share', 'Save', and 'Open/manage'. The main content area shows '274,582 trials' and a table of trial results. The table has columns for 'Trial Phase', 'Disease', 'Trial Title', and 'Protocol/Trial ID'. Two rows are visible. The first row has 'I' for Trial Phase and 'NA: CT.gov' for Disease. The second row has 'III' for Trial Phase and 'NA: CT.gov' for Disease. A blue 'Feedback' button is circled in red on the second row. The table also includes 'Column counts', '50 results', 'Show/Hide columns', and 'Export' buttons.

Trial Phase	Disease	Trial Title	Protocol/Trial ID
I	NA: CT.gov	" An Open Label Pilot Study Evaluating Safety and Evidence of Therapeutic Effect of IV Admin of 2-0, 3-0 Desulfated Heparin, Treatment of Exacerbation of Protein Losing Enteropathy (PLE) Associated With Single Ventricle Palliative Surgery"	NCT01161641, PGX-ODSH-2009
III	NA: CT.gov	" Endarterectomy Combined With Optimal Medical Therapy"	10, NCT02841009

请点击使用“Ask The Analyst”服务询问内容、商业或业务、搜索建议等相关问题，并点击“Feedback”键向我们提供有关Next Generation Citeline的意见反馈。

Pharmaprojects如何为立项提供帮助？

“关注1980年后全球新药及药物研发历程”

- ✘ 产品销售数据
- ✘ 药物专利数据
- ✘ 完整公司管线（PP仿制药只涵盖“生物类似药”Biosimilars）

- ✓ 药物信息（如：靶点、关联公司、各国临床状态、化学结构等）
- ✓ 关联临床试验
- ✓ 研发事件历程（临床前至上市）
- ✓ 公司基本信息（如：附属及并购公司、营收及研发投入等）

内容涵盖范围说明：<https://citeline.zendesk.com/hc/en-us/articles/360007579834-Pharmaprojects-Scope-Statement>

常见问答：<https://citeline.zendesk.com/hc/en-us/articles/360008530913-Pharmaprojects-Frequently-Asked-Questions>

Pharmaprojects常见问题 – 检索

□ 临床阶段筛选种类：

- ❖ **Global Status** – 药物在全球各国及各适应症中的最高临床阶段
- ❖ **Drug Disease Status** – 药物在某适应症的最高临床阶段（需搭配适应症）
- ❖ **Drug Country Status** – 药物在某国或地区的最高临床阶段（需搭配国家或地区）
- ❖ **Company Status** – 药物在某公司（研发方或合作方）的最高临床阶段
- ❖ **Therapeutic Class Status** – 药物在某药物类别（如：抗癌药）的最高临床阶段

□ 如何查询原研药 – 原研药可选择 *“Therapeutic Class – **Is Not Biosimilar**”* 筛选或直接查询原研药产品名称

□ 如何查询大小分子药物 – 小分子药物可选择 *“Origin – **Is Chemical**”* 筛选，大分子药物可选择 *“Origin – **Is Biological**”* 筛选

□ 靶点名或适应症名重叠 – 结果数一致，只需选上其中一个（如：PD-L1 vs. PDL1或Breast Cancer vs. Cancer, Breast）

Pharmaprojects常见问题 – 检索（续）

- **化学结构及药代动力学数据** – 只有在公司自行披露情况下才会发表，化学结构可在药物报告Chemical Data一栏内查询，药代动力学数据可在Activity一栏内查询
- **如何区分欧盟成员国及非成员国范围** – 可选择“Drug Country Region – Is Europe EU”筛选欧盟国家，“Europe, Non-EU”则是非欧盟成员国，“Europe”则选上整个欧洲范围
- **药物名称排列方式** – 可直接通过产品名筛选，API检索则按“原研药 > API+公司名称”区分及排列

Pharmaprojects常见问题 – 数据导出

- **检索结果下载数量限制** – 学术界客户下载数量限为1千条/每次，可通过临床阶段筛选分批下载
- **Excel导出字数限制** – Excel最大字数为3万2千字/每格，药物报告研发事件历程（如：Phase 1-3, Marketing等）或受影响，可通过下载药物报告解决

Citeline客服团队 – clientservices@citeline.com

全面售后客服支持

- 主要联系点
- 常见答疑
- 产品登录管理
- 个性化技术支持
- 数据导出与产品使用建议或培训
- 客户反馈与建议

无限制的专门产品培训

- 订制大型产品培训
- 互动培训或特定领域的培训
 - 基本产品培训
 - 进阶产品培训
 - 高级产品培训（包含特殊领域辅导）
- 录制培训视频、快速辅导视频与常见问题
- 现场产品培训（须10名或以上的参加人士）

Robert Wu

Client Service Executive

Informa

Level 4, 24 York Street,
Sydney, NSW 2000, Australia

电话：(APAC) +61 (02) 8705 6907

邮箱：robert.wu@informa.com

微信账号：Robert_wu2018

感谢！