



藥證傳捷報 加拿大核准上市許可證

重大里程碑! 泰福生技公司(6541)獲加拿大主管藥物審查之衛生部核准其生物相似藥產品 TX01 的上市許可證，一旦取得當地經銷商藥品進口證之後，就可以正式在加拿大上市販賣。有了加拿大衛生部的認證，也讓泰福生技對於取得美國食品暨藥物管理局 FDA 所核發的藥證，更具信心!

泰福生技的第一個生物相似藥產品 TX-01，主要是治療癌症化療所引起之嗜中性白血球減少症，原廠參考藥物為 Neupogen® (Filgrastim)，目前正處於由美國食品暨藥物管理局 FDA 審核藥證階段。雖然泰福生技主打美國市場，但因為加拿大在語言及文化等方面，都與美國相似，因此對於已經開始在美國打基礎的泰福而言，獲得加拿大衛生部核准上市許可證，就能開闢另一個市場，這也將讓泰福生技，逐步完成攻佔北美版圖的市場布局。

根據 IQVIA 市場調查公司之統計，治療癌症化療所引起之嗜中性白血球減少症 TX-01 (原廠參考藥物為 Neupogen®)(Filgrastim)，相關產品在加拿大之市場規模，截至 2021 年 6 月的過去 12 個月銷售額為近一億元加幣。