

Neue Hoffnung für Krebspatienten: Kexing Biopharm erhält EU-Zulassung

Kexing Biopharm erhält EU-Zulassung für Albumin-gebundenes Paclitaxel, stärkt internationale Marktstellung in der Onkologie.

Wichtiger Schritt für Kexing Biopharm auf dem europäischen Arzneimittelmarkt

Shenzhen, China (ots/PRNewswire)

Bedeutung von Apexelsin® in der Krebsbehandlung

Kürzlich erhielt das Unternehmen Kexing Biopharm eine bedeutende Genehmigung von der Europäischen Kommission für das Medikament Apexelsin®, das als Generikum zu Abraxane® (Nab-Paclitaxel) entwickelt wurde. Dieses Medikament ist entscheidend für die Behandlung von Krebs, einschließlich metastasiertem Bauchspeicheldrüsenkrebs und nicht-kleinzelligem Lungenkrebs (NSCLC). Es wird auch als Zweitlinienbehandlung für Brustkrebs empfohlen, welcher in der Europäischen Union eine der häufigsten Krebserkrankungen bei Frauen darstellt.

Ein Durchbruch in der Onkologie

Apexelsin® bietet zahlreiche Vorteile gegenüber traditionellen Formen von Paclitaxel, wie beispielsweise einer besseren

Sicherheit und einer höheren Patientencompliance. Der Einsatz von albumin-gebundenem Paclitaxel in Nanopartikeln hat sich in der klinischen Praxis als vorteilhaft erwiesen und wird in den Leitlinien der Europäischen Gesellschaft für Medizinische Onkologie (ESMO) behandelt. Dies steht für einen wichtigen Fortschritt in der Onkologie, da es die Lebensqualität von Krebspatienten erheblich verbessern kann.

Wachsende Einflussnahme der chinesischen Pharmaindustrie

Die internationale Expansion von Kexing Biopharm, die vor rund 20 Jahren begann, ist Teil eines größeren Trends, den wir bei vielen chinesischen Pharmaunternehmen beobachten können. In den letzten Jahren hat Kexing zahlreiche hochwertige Medikamente in Schwellenländern eingeführt, was den Zugang zu essenziellen Therapien für lokale Patienten verbessert hat.

Erweiterung des europäischen Marktes

Die Genehmigung von Apexelsin® ist ein bedeutender Schritt für Kexing Biopharm, da er die Wettbewerbsfähigkeit des Unternehmens auf dem internationalen Markt stärkt. Dies bedeutet, dass das Unternehmen nun nicht nur in Schwellenländern aktiv ist, sondern auch seine Vermarktungsstrategien auf den lukrativen europäischen Markt ausweiten kann. Der Europa-Markt stellt einen entscheidenden Teil des globalen Geschäftsmodells von Kexing dar, und die Einführung des Medikaments wird sicherstellen, dass mehr Patienten sowie Gesundheitsdienstleister von diesen Entwicklungen profitieren.

Fazit

Insgesamt wird die Zulassung von Apexelsin® durch die EU nicht nur den Zugang zu innovativen Krebsmitteln verbessern, sondern auch die strategische Position von Kexing Biopharm in

der globalen Pharmaindustrie nachhaltig stärken. Dies zeigt deutlich, wie wichtig die Entwicklung und Genehmigung effektiver Behandlungen für Krebserkrankungen in einer zunehmend globalisierten Gesundheitslandschaft sind.

- **NAG**

Details

Besuchen Sie uns auf: n-ag.de