

AQX Pharma Management

AQX医薬知財管理

製品紹介

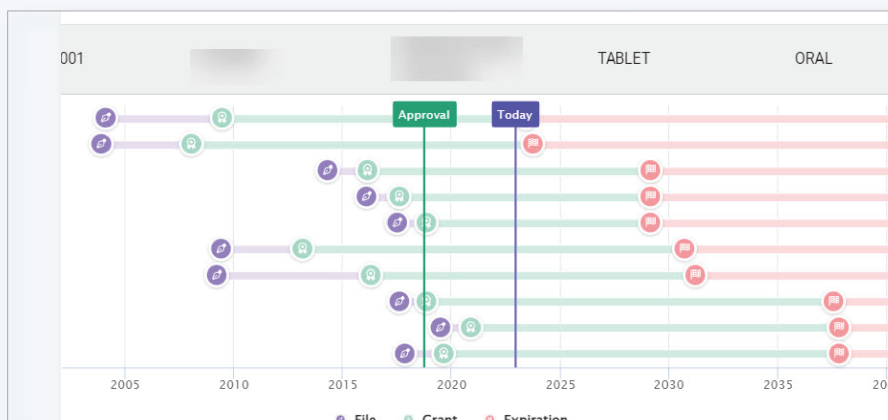
AQX Pharma™ IP Management (AQX医薬知財管理) プラットフォームは、知財と製品を緊密に関連付け、製薬管理の各ステージでの医薬知財管理を強力にする支援を提供します。このプラットフォームは、知財および医薬品それぞれの情報を効率的に入力・追跡・関連付ける機能を提供しています。また、延長を含めた医薬に関する全ライフサイクルのタイムライン、収益への貢献や費用の可視化により的確な意思決定を支援します。

AQX医薬知財管理は、アナクアの知財総合管理プラットフォームAQX®と同様の機能を提供するとともに、製薬業界特有のデータフィールドやメタフィールドおよび管理機能を備えています。

独占権の確認や追跡の強化を促進

新薬開発の成果を最大限に活かすためには、各国での市場独占力を最適化することに注力する必要があります。AQX医薬知財管理は、医薬品、特許、国ごとの市場独占権を追跡・可視化する柔軟な方法を提供します。

- 市場独占権の推定販売承認日や終了日など、医薬品ライフサイクルにおける重要な日付を管理することで、各国における知財と医薬品の認可状況を可視化できます。
- 特許権の存続期間延長や補充的保護証明書 (SPC) をグローバルに管理し、さらに製品および特許に関連する法的登録情報 (米国FDAオレンジブック) を可視化することで、より的確なタイミングでの意思決定を支援します。
- US Orange Book Analytics Report™ (米国オレンジブック分析レポート) を活用して医薬品と特許のライフサイクル全体を把握することで、製品計画や競合分析の強化が可能になります。



US Orange Book Analytics Report™ (米国オレンジブック分析レポート)

—製品計画や競争戦略に役立つ重要な期限を確認できます。



業務負荷とリスクを抑えた法的報告要件対応を実現

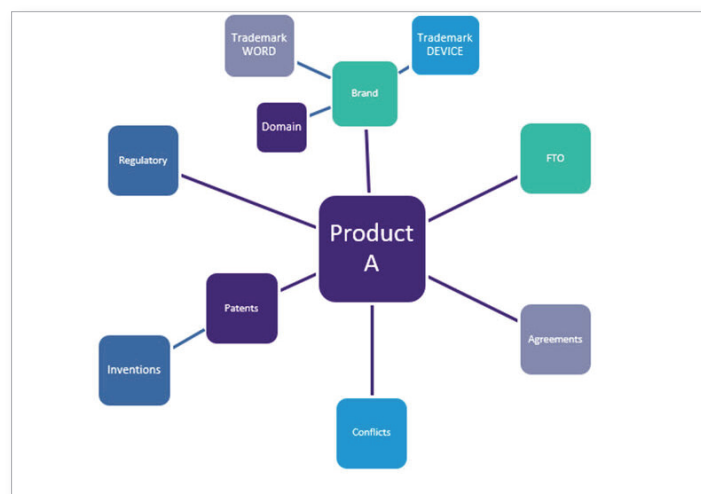
AQX医薬知財管理は、国ごとに異なる重要な期限管理作業を効率化・簡素化し、期限管理にかかる作業時間を大幅に削減するとともに、必要なコンプライアンス要件への準拠を支援します。

- システム標準のワークフローアラート機能を利用した各種登録の期限管理
- 各国の登録要件に応じた必要情報をリマインド
- 登録情報の収集負荷を軽減し、必要なレポートをワンクリックで取得

知財と医薬品のライフサイクルを連携して知財管理を強化

医薬品を中心に、特許、商標、契約などの関連知財情報をAQX医薬知財管理上で緊密に連携し、知財資産の全体像と、それらが保護する医薬品との関係性を容易に把握：

- 医薬品ベースでワークフローを自動化し、重要な業務プロセスや法的要件に効率的かつ確実に対応
- 臨床試験や市場認可など、製品ライフサイクルの各ステージごとに基づいたレポートで知財の状況を確認
- PatSnap Synapseにアクセスし、ステージゲートレビューでの意思決定に必要な社外の医薬、化学、臨床試験情報を取得
- 特許マーケティング、特許ボックス収益の再請求、侵害、新薬開発、契約、売却なども含む、成長から成熟そして衰退の各フェーズにおける医薬品ライフサイクル管理プロセスをサポートし時間と費用の低減を支援



AQX医薬知財管理では、医薬品と特許、商標、係争などの知的財産との関係性を管理できます。

知財費用と収益性に関する洞察を意思決定に活用

AQX医薬知財管理は、知財関連の費用を詳細に追跡できるだけでなく、各国の関連する医薬品に対する知財の貢献度を管理し、支出と収益の比較も可能にします。

AQX医薬知財管理では以下の推進を支援します：

- 医薬品および国ごとに、知財費用と関連医薬品の知財貢献度や収益を確認
- 各特許を使用する医薬品の収益を確認
- 個々の特許の貢献度や収益を集計し、最も収益に貢献している特許や特許ファミリーを特定
- 個々の医薬品に対する貢献度や収益は低いが複数の製品に関連することで重要性を持つなど、特許の隠れた価値を発掘