友芝友医疗

武汉友芝友医疗科技股份有限公司成立于2011年7月,以心血管、肿瘤等重大疾病的个体化诊疗为战略方向,是一家专门从事个体化医学诊断产品研发、生产和销售的高新技术企业。公司建立了ARMS—PCR荧光定量PCR、多重SNP荧光定量PCR、ISET、分子质谱及循环肿瘤细胞检测等多种技术平台,自主研发生产了指导心脑血管疾病个体化用药的分子诊断产品,指导肿瘤诊疗的伴随诊断产品以及循环肿瘤细胞检测产品,为医疗提供临床诊断依据。2014年以来,公司已经成功开发了数十个基因诊断产品,其中12个分子诊断试剂盒通过NMPA的III类医疗器械注册审批并获准上市。

公司在心血管疾病个体化用药基因检测和诊疗方向建立了完整的解决方案,经过9年的技术积累和临床应用,已经成为该细分领域的头部企业,检测量超百万人次。公司将持续推出新的产品进入市场,大力推进技术优化和平台升级,夯实在该细分市场的龙头地位。

肿瘤伴随诊断拥有百亿的市场空间,公司是该细分领域拥有完善的产品管线的企业之一。通过持续的技术积累和优化、市场验证,公司在该细分领域销售保持增长,检测量已达10万人次,公司将进一步完善该方向的产品布局,进入肿瘤伴随诊断基因检测的头部企业。

公司是国内较早开展液体活检技术自主研发和市场应用的领先企业,拥有核心技术的自动化CTC检测设备CTCBIOPSY®在国内获得NMPAII类注册证,并完成了三万多例临床数据验证。扎实的技术积累和临床数据使公司继续保持液体活检领域领先地位,在此基础上公司将持续推进CTCBIOPSY®及外泌体在肿瘤细分及免疫治疗等领域的广泛应用,为临床医生和癌症患者提供有效的诊疗方案。

公司建设了条件一流的研发中心和GMP标准的产业化车间,获得了湖北

省食品药品监督管理局颁发的《医疗器械生产企业许可证》,通过ISO13 485:2016国际标准质量体系认证。公司循环肿瘤细胞检测设备(CTC-BI OPSY)、人类EGFR基因突变检测试剂盒、人类SLCO1B1和ApoE基因检测试剂盒等系列创新产品通过了欧盟(CE)认证。

公司注重创新研发,已经申请专利40余项,获得专利授权28项。研发团队50余人,多人拥有海外或行业企业工作经历。公司产品已陆续进入全国各地500余家大中型医院使用并获得良好的市场反馈,在个体化医学领域树立了行业地位。公司计划经过3-5年的发展,成为个体化医学和分子诊断行业的龙头企业。

本文链接: https://dqcm.net/wenan/yzyyl-860156.html