

2021年中国靶向药物市场分析报告- 产业规模与发展前景研究

报告大纲

观研报告网

www.chinabaogao.com

一、报告简介

观研报告网发布的《2021年中国靶向药物市场分析报告-产业规模与发展前景研究》涵盖行业最新数据，市场热点，政策规划，竞争情报，市场前景预测，投资策略等内容。更辅以大量直观的图表帮助本行业企业准确把握行业发展态势、市场商机动向、正确制定企业竞争战略和投资策略。本报告依据国家统计局、海关总署和国家信息中心等渠道发布的权威数据，以及我中心对本行业的实地调研，结合了行业所处的环境，从理论到实践、从宏观到微观等多个角度进行市场调研分析。

官网地址：<http://baogao.chinabaogao.com/yaopinzhiji/545783545783.html>

报告价格：电子版: 8200元 纸介版：8200元 电子和纸介版: 8500

订购电话: 400-007-6266 010-86223221

电子邮箱: sale@chinabaogao.com

联系人: 客服

特别说明：本PDF目录为计算机程序生成，格式美观性可能有欠缺；实际报告排版规则、美观。

二、报告目录及图表目录

靶向药物行业概述

药物靶标发现及其衍生业务包含靶标筛选及验证、新药研发及其知识产权交易、临床前研究/临床研究服务三部分。药物靶标是指体内具有药效功能并能被药物作用的生物大分子，如某些蛋白质和核酸等生物大分子，事先确定靶向特定疾病有关的靶标分子是现代新药开发的基础。药物靶标发现是生物医药行业的创新源头，决定了特定疾病是否有药可医，或是有更好的治疗药物。

靶向药物行业政策法规

近几年内，全球医药行业发展迅速，我国医药产业制度与政策整体上鼓励临床基础研究，以及鼓励医药企业加大研发投入、支持创新；全球医药行业的研发投入持续增加。

我国现行的法律法规

序号

名称

颁发部门

主要相关内容

颁布日期

1

专利审查指南（2020年修改）

国家知识产权局

对专利申请的流程，如初步审查、实质审查、进入国家阶段的国际申请的审查以及复审等步骤，做出了详细的规范。其中也对实质审查中的专利新颖性、创造性和实用性等关键判断标准给出了明确解释。

2020年12月

2

药物临床试验质量管理规范（2020年修订）

国家药品监督管理局、国家卫生健康委员会

参照国际公认准则，规定了临床试验全过程的标准，包括申请条件、研究者、申办者及监察员的职责、受试者保障、方案设计、组织实施、监查、稽查、记录、分析总结和报告等。修订版旨在深化药品审评审批制度改革，鼓励创新，进一步推动我国药物临床试验规范研究和提升质量。

2020年4月

3

药品生产监督管理办法

国家市场监督管理总局

适用于中国境内上市药品的生产及监督管理活动；药品上市许可持有人应当建立药品质量保证体系，履行药品上市放行责任，对其取得药品注册证书的药品质量负责。

2020 年 1 月

4

药品注册管理办法

国家市场监督管理总局

适用于中国境内以药品上市为目的，
从事药品研制、注册及监督管理的活动；以临床价值为导向，鼓励研究和

创制新药，积极推动仿制药发展。

2020 年 1 月

5

药品管理法（2019 年修订）

全国人大常委会

内容涉及中国药品管理的各个环节，包括药品生产企业管理、医疗机构的药剂管理、药品管理、药品监督等各方面的监管要求。药物的研制方法、质量标准、药理及毒理试验结果等有关资料和样品均需要真实申报审批，
药物非临床安全性评价研究机构必须执行《药物非临床研究质量管理规范》。

2019 年 8 月

6

关于征求体细胞治疗临床研究和转化应用管理办法（试行）（征求意见稿）

国家卫生健康委员会

适用于由医疗机构研发、制备并在本医疗机构内开展的体细胞治疗临床研究和转化应用。内容涉及医疗机构和项目备案管理以及监督管理。

2019 年 3 月

7

生物医学新技术临床应用管理条例（征求意见稿）

国家卫生健康委员会

在中华人民共和国境内从事生物医学新技术临床研究、转化应用及其监督管理，应当遵守此条例。条例涉及临床研究项目申请与审查、研究过程管理、转化应用管理、监督管理及相关法律责任。

2019 年 2 月

8

环境影响评价法（2018 年修正）

全国人大常委会

实施可持续发展战略，预防因规划和建设项目实施后对环境造成不良影响，旨在促进经济、社会和环境的协调发展。

2018年12月

9

医疗技术临床应用管理办法

国家卫生健康委

加强医疗技术临床应用管理顶层设计，强化医疗机构在医疗技术临床应用管理中的主体责任以及卫生健康部门的监管责任。

2018年8月

10

病原微生物实验室生物安全管理条例（2018年修订）

国务院

规定了国家对病原微生物实行分类管理，对实验室实行分级管理，具体包括各类病原微生物的采集、运输、保藏及实验结束后的处置要求，以及实验室的设立与管理审批要求。

2018年3月

11

细胞治疗产品研究与评价技术指导原则（试行）

原国家食品

药品监督管理局

对细胞治疗产品的临床试验设计思路和上市要求做出了更加明确的规定，不需要完全按照传统的药物临床试验步骤开展。产品的剂型、制剂处方和处方工艺，针对细胞的性质、特点和预期用途等功能性分析以及细胞纯度等应根据临床用药要求和产品自身的稳定性情况而定。

2017年12月

12

治疗用生物制品注册受理审查指南（试行）

原国家食品

药品监督管理局

详细规定细胞治疗等治疗性生物制

品注册适用范围、资料受理部门、申报资料基本要求等。

2017年11月

13

生物制品注册分类及申报资料要求（试行）

原国家食品药品监督管理局

要求将细胞治疗或者 CAR-T 治疗技术按照治疗性生物制品进行申报。

2017 年10 月

14

药物非临床研究质量管理规范（2017 年修订）（GLP）

原国家食品药品监督管理局

适用于为申请药品注册而进行的药物非临床安全性评价研究，对非临床研究的设施、仪器设备和实验材料、实验系统、操作规程、具体研究实施以及研究质量保证等都做出了规范。

2017 年 7 月

15

医疗器械监督管理条例（2017 修订）

国务院

规定了医疗器械产品注册与备案、生产、经营与使用、不良事件的处理与医疗器械的召回及日常监督管理方面要求。

2017 年 5 月

16

实验动物管理条例（2017 年修订）

国务院

规定了实验动物的饲养管理、检疫和传染病控制、应用、进口与出口管理及从事实验动物工作的人员的资质、审批、制度建立等要求。

2017 年 3 月

17

上海市检验检测条例

上海市人大

为了规范检验检测活动，营造公平竞争的市场环境，促进检验检测行业健康有序发展，根据有关法律、行政法规，结合上海市实际，制定本条例。

2016 年11 月

18

涉及人的生物医学研究伦理审查办法

原国家卫计委

提出伦理委员会专家成员的人数从以前的“不得少于 5 人”增加到 7 人，明确了伦理委员会有独立审查的权利，审查中应遵守的知情同意、控制风险、免费和补助、保护隐私、依法补偿、特殊保护等 6 项具体原则，以及违规需承担相应的法律责任。

2016 年10 月

19

《医学检验实验室基本标准

（试行）》和《医学检验实验室管理规范（试行）》

卫计委

设置医学检验实验室等医疗机构对于实现区域医疗资源共享，提升基层医疗机构服务能力，推进分级诊疗具有重要作用。要将医学检验实验室统一纳入当地医疗质量控制体系，加强室内质量控制和室间质量评价，确保医疗质量与医疗安全。在质控的基础上，逐步推进医疗机构与医学检验实验室间检查检验结果互认。

2016年7月

20

医疗机构管理条例（2016年修订）

国务院

为了加强对医疗机构的管理，对医疗机构规划布局和设置审批、登记、执业、日常监督管理等进行规定。

2016年2月

21

关于药品注册审评审批若干政策的公告

原国家食品药品监督管理局

为解决药品注册申请积压问题，提高药品审评审批质量和效率，原国家食品药品监督管理局将实行新的药品注册审评审批政策。

2015年11月

22

促进科技成果转化法（2015年修正）

全国人大常委会

提出国务院和地方各级人民政府应当加强科技、财政、投资、税收、人才、产业、金融、政府采购等政策协同，为科技成果转化创造良好环境，并且下放科技成果转化处置权和提高科研人员奖励、报酬比例。

2015年8月

23

干细胞制剂质量控制及临床前研究指导原则（试行）

国家卫生计生委、食品药品监管总局

原则提出了适用于各类可能应用到临床的干细胞（除已有规定的造血干细胞移植外）在制备和临床前研究阶段的基本原则。每个具体干细胞制剂的制备和使用过程，必须有严格的标准操作程序并按其执行，以确保干细胞制剂的质量可控性以及治疗的安全性和有效性。

2015年7月

24

国家卫生计生委关于取消第三类医疗技术临床应用准入审批有关工作的通知
原国家卫计委

废止《首批允许临床应用的第三类医疗技术目录》，取消第三类医疗技术临床准入审批，免疫细胞治疗技术列为“临床研究”范畴。

2015年6月

25

干细胞临床研究管理办法（试行）

国家卫生计生委、国家食品药品监管总局

办法适用于在医疗机构开展的干细胞临床研究。办法涉及机构的条件与职责、研究的立项与备案、临床研究过程、研究报告制度、专家委员会职责及监督管理。

2015年3月

26

中华人民共和国环境保护法

全国人大

保护和改善环境，防治污染和其他公害，保障公众健康，推进生态文明建设，促进经济社会可持续发展。

2014年4月

27

关于开展高通量基因测序技术临床应用试点单位申报工作的通知

原国家卫计委

意味着二代测序临床申报工作的启动，并对申报门槛、申报材料做了限定，一定程度上重新整顿清理了基因检测行业。

2014年3月

28

药品进口管理办法（2012年修订）

原卫生部、海关总署

管理办法适用于进口药品的备案、报关、口岸检验等程序，包括进口备案、口岸检验及监督管理三大部分。规定了进口单位向允许药品进口的口岸所在地药品监督管理部门申办《进口药品通关单》，以及口岸药品检验所对抵达口岸的进口药品依法实施检验工作的过程。

2012年8月

29

药物 期临床试验管理指导原则（试行）

原国家食品药品监督管理局

加强药物 期临床试验管理，有效保障受试者的权益与安全，提高药物 期临床试验的研究质量与管理水平。

2011 年12 月

30

药品生产质量管理规范（2010 年修订）（GMP）

原卫生部

规范作为质量管理体系的一部分，是药品生产管理和质量控制的基本要求，旨在最大限度地降低药品生产过程中污染、交叉污染以及混淆、差错等风险，确保持续稳定地生产出符合预定用途和注册要求的药品。

2011 年 1 月

31

医疗机构临床基因扩增检验实验室管理办法（2010 年修订）

原卫生部

规范医疗机构临床基因扩增检验实验室管理，规定了实验室审核和设置、实验室质量管理、实验室监督管理等规定。

2010 年12 月

32

新药注册特殊审批管理规定

原国家食品药品监督管理局

规定旨在为鼓励研究创制新药，同时有效控制风险，规定了对符合特定要求的新药注册申请实行特殊审批，内容包括注册申请材料、申请流程、临床试验要求等。

2009 年 1 月

33

非药品类易制毒化学品生产、经营许可办法

原国家安全生产监督管理局

规范非药品类易制毒化学品生产、经营许可及备案手续，防止非药品类易制毒化学品被用于制造毒品，维护经济和社会秩序。

2006 年 4 月资料来源：观研天下整理

中国生物医药行业呈良好的发展趋势，国家连续出台系列支持创新药以及仿制药研发的政策及改革措施，调整和改善新药品审批流程，鼓励医药行业提升创新力。

我国现行的行业政策

序号

名称

颁发部门

主要相关内容

颁布日期

1

药物研发与技术审评沟通交流管理办法

国家药品监督管理局

药物研发过程中，申请人与药审中心就现行药物研发与评价指南不能涵盖的关键技术等问题所进行的沟通交流。适用于创新药物、改良型新药、生物类似药、复杂仿制药以及一致性评价品种等研发过程和注册申请中的沟通交流。

2020年12月

2

上市药品临床安全性文献评价指导原则（试行）

国家药品监督管理局

旨在为药品上市许可持有人开展上市药品（包括中药、化学药和生物制品）的临床安全性文献评价和撰写文献评价报告提供指导。

2019年6月

3

上海市医疗器械注册人委托生产质量管理体系实施指南

（试行）

上海市食品药品监督管理局

为规范医疗器械注册人委托生产质量管理，明确不同主体间的质量管理责任划分，指导医疗器械注册人、受托生产企业和检查人员开展质量体系管理和核查，根据《中国（上海）自由贸易试验区内医疗器械注册人制度试点工作实施方案》和《医疗器械生产质量管理规范》，上海市食品药品监督管理局组织制定了《上海市医疗器械注册人委托生产质量管理体系实施指南（试行）》。

2018年8月

4

关于调整药物临床试验审评审批程序的公告

国家药品监督管理局

在中国申报药物临床试验的，自申请受理并缴费之日起60日内，申请人未收到药审中心否定或质疑意见的，可按照提交的方案开展药物临床试验。这意味着药物临床试验申报的审批效率会极大地提高，将大大提升国内创新药物临床研发进程。

2018年7月

5

关于优化药品注册审评审批有关事宜的公告

国家药品监督管理局、国家卫健委

药品临床试验申请受理后，药审中心经评估认为需要检验的，提出检验要求，通知申请人在规定时间内自行或委托检验机构对临床试验样品出具检验报告；药审中心经评估认为无需检验的，不再通知开展检验工作。2017年12月1日前受理的药品临床试验申请，药审中心经评估认为无需检验的，通知相关检验机构终止检验并继续审评审批工作。检验机构已作出不符合规定的检验结论的，药审中心不批准其临床试验申请。

2018年5月

6

药品上市许可持有人制度试点方案

国务院

在中国10个地区开展药品上市许可持有人制度试点，并明确了许可持有人以及生产委托生产方的责任。方案旨在改变药品批准文号与生产企业捆绑的模式，鼓励药品创新、提升药品质量。

2016年5月

7

化学药品注册分类改革工作方案

原国家食品药品监督管理局

调整化学药品注册分类类别，对化药申请的1到5类都给出明确定义，同时还对各类化药的注册管理提出了不同的要求。

2016年3月

8

关于开展仿制药质量和疗效一致性评价的意见

国务院

意见明确需要接受一致性评价的对象，同时规定需在2021年底前完成评价工作。此外还规范了参比制剂的选择、评价方法的选择，以及责任主体和相关管理工作。旨在通过仿制药质量一致性评价，初步建立仿制药参比制剂目录，逐步完善仿制药质量评价体系，淘汰内在质量和临床疗效达不到要求的品种，促进中国仿制药整体水平提升。

2016年3月

9

关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见

国务院

鼓励以临床价值为导向的药物创新，优化创新药的审评审批程序，对临床急需的创新药加快审评。开展药品上市许可持有人制度试点。

2015年8月资料来源：观研天下整理

随着未来国家投入研究与试验经费的快速增长、医学科研投入的不断增加以及一系列鼓

励政策的指导，中国靶标发现行业有望进入发展快车道。

靶向药物行业市场现状

目前，靶向药物主要应用于抗肿瘤领域。根据 WHO 统计，截至 2019 年底，癌症是全球第二大致死原因，针对癌症的靶向治疗成为了各国生物医学的攻坚重点。癌症靶向药物是目前最具发展前景的生物医药发展方向之一。截至 2019 年底，全球药物销量前十的药物中，有一半的药物针对癌症。

2019 年，中国抗肿瘤靶向药物市场规模为 477.6 亿人民币，2015 年至 2019 年的年复合增长率为 27.1%。由于中国抗体类药物的推出相对较晚，且价格较化学药物相对较高，因此中国对疗效更好的抗肿瘤抗体药物一直有迫切需求。受益于中国对疗效更好的抗肿瘤抗体药物的迫切需求以及中国日渐提高的消费能力和鼓励新药开发的相关政策，预计中国的抗肿瘤靶向药物市场规模有望在 2025 年达到 1,628.8 亿人民币。

中国抗肿瘤靶向药物市场规模单位：亿人民币

数据来源：观研天下整理

靶向药物行业竞争

靶向药物行业的覆盖人群规模大、服务及服务用户占比高，对临床未满足需求的认知以及高质量数据的获取尤为重要，是构筑行业竞争力的有效手段。就目前来看，靶向药物行业竞争激烈，但参与者较为分散，多数企业业务为提供面向药物研发的靶标验证服务，而能与研究型医生共同参与靶标筛选及验证的公司，目前国内除了上海吉凯基因医学科股份有限公司外，还没有能在同一阶段与其对比的公司，是中国靶向药物行业的领头羊。近年来中国的靶向药物行业发展迅速，但跟发达国家相比仍有很大的差距，未来还有很大的竞争空间。

提供药物早期发现服务的企业

公司名称

主营业务

技术水准

成都先导药物开发股份有限公司

成都先导药物开发股份有限公司成立于 2012 年，于 2020 年在科创板挂牌上市，股票代码为 688222.SH。成都先导药物主要利用其核心技术—DEL（DNA 编码化合物库）提供药物早期发现阶段的研发服务以及药物研发项目转让，包括 DEL 筛选、DEL 库定制、化学合成服务和新药研发项目的转让。DEL 筛选可为药企筛选出指定靶标具有功能活性的药物结构。DEL 库定制可为药企提供定制化 DNA 编码化合物库的设计和合成服务。在提供这两类服务中衍生出的某些指定化合物的核酸的合成与修饰服务为化学合成服务。

公司的 DEL 技术结合了有机化学，药物化学和分子生物学的前沿技术。相较于传统的分子库的技术，公司的 DEL 技术具有高效，低污染，经济的优势，能利用较短的时间和较低的花费建立大规模的分子库。公司基于 DEL 技术的创新药开发平台充分利用了 DNA 编码化合物技术，结合靶标的分析，加速了先导化合物的优化。此外，公司还建立了完整的化合物评

价系统，构建了高效的临床前早期药理学技术平台。

维亚生物科技（上海）有限公司

维亚生物科技（上海）有限公司成立于2008年，并于2019年在港交所挂牌上市，股票代码为1873.HK。维亚生物涵盖靶标蛋白的表达与结构研究、药物筛选、先导化合物优化等早期药物发现的服务。公司拥有四个核心的技术：膜蛋白靶向药发现技术、基于结构（SBDD）、片段（FBDD）的药物发现技术和ASMS筛选技术。同时，公司还拥有体外药理学，药物化学研究、抗体生成平台和分子克隆平台。其中，靶向膜蛋白发现、先导化合物的发现和先导化合物优化等药物研发的初始阶段是公司的业务重心。

公司有专属先导化合物发现平台，平台内有独特的片段化合物库、GPCR相关化合物库以及结构多样性化合物库，共包含114,000种化合物，为客户提供高效的先导化合物发现服务。公司的靶蛋白结构研究领域处于世界领先地位，能够帮助客户完成从靶标到临床开发化合物的整个开发流程。此外，公司还提供传统的药物化学方法，设计和合成集中化合物库来支持化合物的设计与合成。

金斯瑞生物科技股份有限公司

金斯瑞成立于2002年，并于2015年在港交所主板挂牌上市，股票代码为1548.HK。金斯瑞全球生命科学研究与应用服务及产品供应商，将其自有技术应用于从基本生命科学研究到转化生物医药研发、生物制剂开发服务、工业合成产品及细胞治疗解决方案的多个领域。

公司在行业内拥有高效和高技术的服务水准。其基因合成服务的交付周期短至4个工作日，月碱基通量超过一亿bp，月多肽合成超过6,000条，且最快能45天生产多、单克隆抗体。公司为客户提供广泛的业务选择，其蛋白表达服务包含原核、酵母、昆虫和哺乳动物细胞四个表达系统，体内药效学服务包含体内药物有效评价、药代动力学、毒性评价、生物标志物和生物分析服务。

南京药石科技股份有限公司

药石科技成立于2006年，于2017年在中国深圳证券交易所上市，股票代码为300725.SZ。药石科技是药物研发领域全球领先的一家创新型化学产品和服务供应商，主要从事药物分子砌块的设计、合成和销售；关键中间体的工艺开发、中试、商业化生产和销售；药物分子砌块的研发和工艺生产相关的技术服务。

药石科技已为全球医药企业构建了一个品类多样、性能高效的药物分子砌块库，通过使用、组合这些分子砌块，可以帮助新药研发企业在药物发现阶段快速筛选和评估大量候选化合物，并高效发现化合物结构和活性关系，从而极大地缩短新药研制的时间和经济成本。并且，为满足客户不同需求，药石科技建设了以连续流化学、微填充床催化、酶催化为代表的一系列先进技术平台。药石科技借助其研发、中试及产业化三大平台可生产公斤级至吨级分子砌块、GMP及非GMP中间体。资料来源：观研天下整理

靶向药物行业发展趋势

（1）更加成熟、丰富、标化的靶标数据平台

随着靶标筛选及验证工具的不断普及以及相关标准化的平台不断涌现，靶标发现的速度将会逐渐加快、标准化程度将会逐渐提高，更多的研究型医生和医学科研人员愿意与提供科学研发服务的公司展开更为紧密的合作，找出更多首创性靶标，赋能中国原研药物的开发制备工业。

（2）愈发完善的学界和产业界合作激励模式

中国靶标发现行业未来将通过越来越多的科研与应用的结合，打破生物医学、药物研发的学术界和产业界沟通交流的壁垒，使得医学界和医疗产业界的联系更为紧密。

（3）新兴产业赋能药物靶标筛选及验证行业

随着交叉学科的兴起，尤其是人工智能、机器学习等新兴产业应用到药物研发领域，利用预测药物靶标相互作用的机器学习算法来发现新的药物靶标基因相互作用的关系，能够显著地推动创新药物发现和开发过程，并为相关企业减少大量的研发成本。(CT)

观研报告网发布的《2021年中国靶向药物市场分析报告-产业规模与发展前景研究》涵盖行业最新数据，市场热点，政策规划，竞争情报，市场前景预测，投资策略等内容。更辅以大量直观的图表帮助本行业企业准确把握行业发展态势、市场商机动向、正确制定企业竞争战略和投资策略。本报告依据国家统计局、海关总署和国家信息中心等渠道发布的权威数据，以及我中心对本行业的实地调研，结合了行业所处的环境，从理论到实践、从宏观到微观等多个角度进行市场调研分析。

行业报告是业内企业、相关投资公司及政府部门准确把握行业发展趋势，洞悉行业竞争格局，规避经营和投资风险，制定正确竞争和投资战略决策的重要决策依据之一。本报告是全面了解行业以及对本行业进行投资不可或缺的重要工具。观研天下是国内知名的行业信息咨询机构，拥有资深的专家团队，多年来已经为上万家企业单位、咨询机构、金融机构、行业协会、个人投资者等提供了专业的行业分析报告，客户涵盖了华为、中国石油、中国电信、中国建筑、惠普、迪士尼等国内外行业领先企业，并得到了客户的广泛认可。

本研究报告数据主要采用国家统计局数据，海关总署，问卷调查数据，商务部采集数据等数据库。其中宏观经济数据主要来自国家统计局，部分行业统计数据主要来自国家统计局及市场调研数据，企业数据主要来自于国家统计局规模企业统计数据库及证券交易所等，价格数据主要来自于各类市场监测数据库。本研究报告采用的行业分析方法包括波特五力模型分析法、SWOT分析法、PEST分析法，对行业进行全面的内外部环境分析，同时通过资深分析师对目前国家经济形势的走势以及市场发展趋势和当前行业热点分析，预测行业未来的发展方向、新兴热点、市场空间、技术趋势以及未来发展战略等。

【目录大纲】

第一章 2017-2021年中国靶向药物行业发展概述

第一节 靶向药物行业发展情况概述

- 一、靶向药物行业相关定义
- 二、靶向药物行业基本情况介绍
- 三、靶向药物行业发展特点分析
- 四、靶向药物行业经营模式
 - 1、生产模式
 - 2、采购模式
 - 3、销售模式
- 五、靶向药物行业需求主体分析

第二节 中国靶向药物行业上下游产业链分析

- 一、产业链模型原理介绍
- 二、靶向药物行业产业链条分析
- 三、产业链运行机制
 - (1) 沟通协调机制
 - (2) 风险分配机制
 - (3) 竞争协调机制
- 四、中国靶向药物行业产业链环节分析
 - 1、上游产业
 - 2、下游产业

第三节 中国靶向药物行业生命周期分析

- 一、靶向药物行业生命周期理论概述
- 二、靶向药物行业所属的生命周期分析

第四节 靶向药物行业经济指标分析

- 一、靶向药物行业的赢利性分析
- 二、靶向药物行业的经济周期分析
- 三、靶向药物行业附加值的提升空间分析

第五节 中国靶向药物行业进入壁垒分析

- 一、靶向药物行业资金壁垒分析
- 二、靶向药物行业技术壁垒分析
- 三、靶向药物行业人才壁垒分析
- 四、靶向药物行业品牌壁垒分析
- 五、靶向药物行业其他壁垒分析

第二章 2017-2021年全球靶向药物行业市场发展现状分析

第一节 全球靶向药物行业发展历程回顾

第二节 全球靶向药物行业市场区域分布情况

第三节 亚洲靶向药物行业地区市场分析

一、亚洲靶向药物行业市场现状分析

二、亚洲靶向药物行业市场规模与市场需求分析

三、亚洲靶向药物行业市场前景分析

第四节 北美靶向药物行业地区市场分析

一、北美靶向药物行业市场现状分析

二、北美靶向药物行业市场规模与市场需求分析

三、北美靶向药物行业市场前景分析

第五节 欧洲靶向药物行业地区市场分析

一、欧洲靶向药物行业市场现状分析

二、欧洲靶向药物行业市场规模与市场需求分析

三、欧洲靶向药物行业市场前景分析

第六节 2021-2026年世界靶向药物行业分布走势预测

第七节 2021-2026年全球靶向药物行业市场规模预测

第三章 中国靶向药物产业发展环境分析

第一节 我国宏观经济环境分析

一、中国GDP增长情况分析

二、工业经济发展形势分析

三、社会固定资产投资分析

四、全社会消费品靶向药物总额

五、城乡居民收入增长分析

六、居民消费价格变化分析

七、对外贸易发展形势分析

第二节 中国靶向药物行业政策环境分析

一、行业监管体制现状

二、行业主要政策法规

第三节 中国靶向药物产业社会环境发展分析

一、人口环境分析

二、教育环境分析

三、文化环境分析

四、生态环境分析

五、消费观念分析

第四章 中国靶向药物行业运行情况

第一节 中国靶向药物行业发展状况情况介绍

一、行业发展历程回顾

二、行业创新情况分析

1、行业技术发展现状

2、行业技术专利情况

3、技术发展趋势分析

三、行业发展特点分析

第二节 中国靶向药物行业市场规模分析

第三节 中国靶向药物行业供应情况分析

第四节 中国靶向药物行业需求情况分析

第五节 我国靶向药物行业进出口形势分析

1、进口形势分析

2、出口形势分析

3、进出口价格对比分析

第六节、我国靶向药物行业细分市场分析

1、细分市场一

2、细分市场二

3、其它细分市场

第七节 中国靶向药物行业供需平衡分析

第八节 中国靶向药物行业发展趋势分析

第五章 中国靶向药物所属行业运行数据监测

第一节 中国靶向药物所属行业总体规模分析

一、企业数量结构分析

二、行业资产规模分析

第二节 中国靶向药物所属行业产销与费用分析

一、流动资产

二、销售收入分析

三、负债分析

四、利润规模分析

五、产值分析

第三节 中国靶向药物所属行业财务指标分析

一、行业盈利能力分析

- 二、行业偿债能力分析
- 三、行业营运能力分析
- 四、行业发展能力分析

第六章 2017-2021年中国靶向药物市场格局分析

第一节 中国靶向药物行业竞争现状分析

- 一、中国靶向药物行业竞争情况分析
- 二、中国靶向药物行业主要品牌分析

第二节 中国靶向药物行业集中度分析

- 一、中国靶向药物行业市场集中度影响因素分析
- 二、中国靶向药物行业市场集中度分析

第三节 中国靶向药物行业存在的问题

第四节 中国靶向药物行业解决问题的策略分析

第五节 中国靶向药物行业钻石模型分析

- 一、生产要素
- 二、需求条件
- 三、支援与相关产业
- 四、企业战略、结构与竞争状态
- 五、政府的作用

第七章 2017-2021年中国靶向药物行业需求特点与动态分析

第一节 中国靶向药物行业消费市场动态情况

第二节 中国靶向药物行业消费市场特点分析

- 一、需求偏好
- 二、价格偏好
- 三、品牌偏好
- 四、其他偏好

第三节 靶向药物行业成本结构分析

第四节 靶向药物行业价格影响因素分析

- 一、供需因素
- 二、成本因素
- 三、渠道因素
- 四、其他因素

第五节 中国靶向药物行业价格现状分析

第六节 中国靶向药物行业平均价格走势预测

- 一、中国靶向药物行业价格影响因素
- 二、中国靶向药物行业平均价格走势预测
- 三、中国靶向药物行业平均价格增速预测

第八章 2017-2021年中国靶向药物行业区域市场现状分析

第一节 中国靶向药物行业区域市场规模分布

第二节 中国华东地区靶向药物市场分析

- 一、华东地区概述
- 二、华东地区经济环境分析
- 三、华东地区靶向药物市场规模分析
- 四、华东地区靶向药物市场规模预测

第三节 华中地区市场分析

- 一、华中地区概述
- 二、华中地区经济环境分析
- 三、华中地区靶向药物市场规模分析
- 四、华中地区靶向药物市场规模预测

第四节 华南地区市场分析

- 一、华南地区概述
- 二、华南地区经济环境分析
- 三、华南地区靶向药物市场规模分析
- 四、华南地区靶向药物市场规模预测

第九章 2017-2021年中国靶向药物行业竞争情况

第一节 中国靶向药物行业竞争结构分析（波特五力模型）

- 一、现有企业间竞争
- 二、潜在进入者分析
- 三、替代品威胁分析
- 四、供应商议价能力
- 五、客户议价能力

第二节 中国靶向药物行业SCP分析

- 一、理论介绍
- 二、SCP范式
- 三、SCP分析框架

第三节 中国靶向药物行业竞争环境分析（PEST）

- 一、政策环境

- 二、经济环境
- 三、社会环境
- 四、技术环境

第十章 靶向药物行业企业分析（随数据更新有调整）

第一节 企业

- 一、企业概况
- 二、主营产品
- 三、运营情况
- 1、主要经济指标情况
- 2、企业盈利能力分析
- 3、企业偿债能力分析
- 4、企业运营能力分析
- 5、企业成长能力分析
- 四、公司优劣势分析

第二节 企业

- 一、企业概况
- 二、主营产品
- 三、运营情况
- 四、公司优劣势分析

第三节 企业

- 一、企业概况
- 二、主营产品
- 三、运营情况
- 四、公司优劣势分析

第四节 企业

- 一、企业概况
- 二、主营产品
- 三、运营情况
- 四、公司优劣势分析

第五节 企业

- 一、企业概况
- 二、主营产品
- 三、运营情况
- 四、公司优劣势分析

第十一章 2021-2026年中国靶向药物行业发展前景分析与预测

第一节 中国靶向药物行业未来发展前景分析

- 一、靶向药物行业国内投资环境分析
- 二、中国靶向药物行业市场机会分析
- 三、中国靶向药物行业投资增速预测

第二节 中国靶向药物行业未来发展趋势预测

第三节 中国靶向药物行业市场发展预测

- 一、中国靶向药物行业市场规模预测
- 二、中国靶向药物行业市场规模增速预测
- 三、中国靶向药物行业产值规模预测
- 四、中国靶向药物行业产值增速预测
- 五、中国靶向药物行业供需情况预测

第四节 中国靶向药物行业盈利走势预测

- 一、中国靶向药物行业毛利润同比增速预测
- 二、中国靶向药物行业利润总额同比增速预测

第十二章 2021-2026年中国靶向药物行业投资风险与营销分析

第一节 靶向药物行业投资风险分析

- 一、靶向药物行业政策风险分析
- 二、靶向药物行业技术风险分析
- 三、靶向药物行业竞争风险
- 四、靶向药物行业其他风险分析

第二节 靶向药物行业应对策略

- 一、把握国家投资的契机
- 二、竞争性战略联盟的实施
- 三、企业自身应对策略

第十三章 2021-2026年中国靶向药物行业发展战略及规划建议

第一节 中国靶向药物行业品牌战略分析

- 一、靶向药物企业品牌的重要性
- 二、靶向药物企业实施品牌战略的意义
- 三、靶向药物企业品牌的现状分析
- 四、靶向药物企业的品牌战略
- 五、靶向药物品牌战略管理的策略

第二节 中国靶向药物行业市场重点客户战略实施

- 一、实施重点客户战略的必要性
- 二、合理确立重点客户
- 三、对重点客户的营销策略
- 四、强化重点客户的管理
- 五、实施重点客户战略要重点解决的问题

第三节 中国靶向药物行业战略综合规划分析

- 一、战略综合规划
- 二、技术开发战略
- 三、业务组合战略
- 四、区域战略规划
- 五、产业战略规划
- 六、营销品牌战略
- 七、竞争战略规划

第十四章 2021-2026年中国靶向药物行业发展策略及投资建议

第一节 中国靶向药物行业产品策略分析

- 一、服务产品开发策略
- 二、市场细分策略
- 三、目标市场的选择

第二节 中国靶向药物行业营销渠道策略

- 一、靶向药物行业渠道选择策略
- 二、靶向药物行业营销策略

第三节 中国靶向药物行业价格策略

第四节 观研天下行业分析师投资建议

- 一、中国靶向药物行业重点投资区域分析
- 二、中国靶向药物行业重点投资产品分析

图表详见报告正文

更多好文每日分享，欢迎关注公众号

详细请访问：<http://baogao.chinabaogao.com/yaopinzhiji/545783545783.html>