

证券研究报告

中泰宏观首席分析师 陈兴 博士

执业证书编号：S0740521020001

研究助理 马骏 博士

欢迎关注  
陈兴宏观研究

康

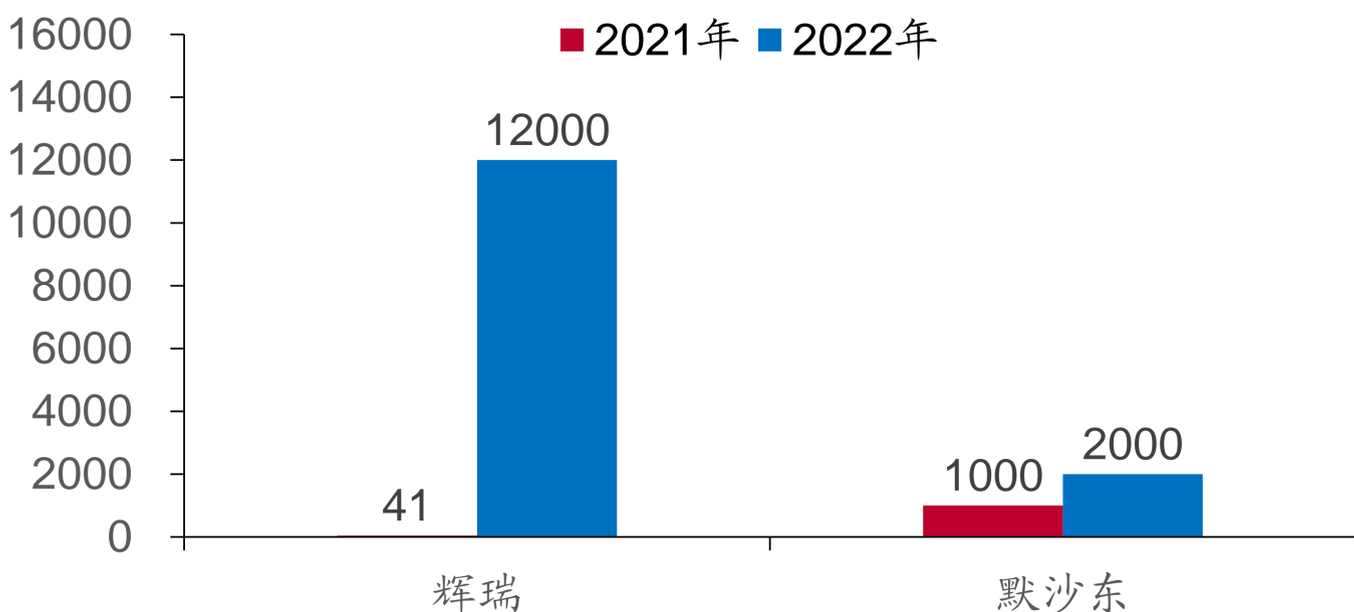
康

## 【疫情追踪系列】口服药会有多少产量？

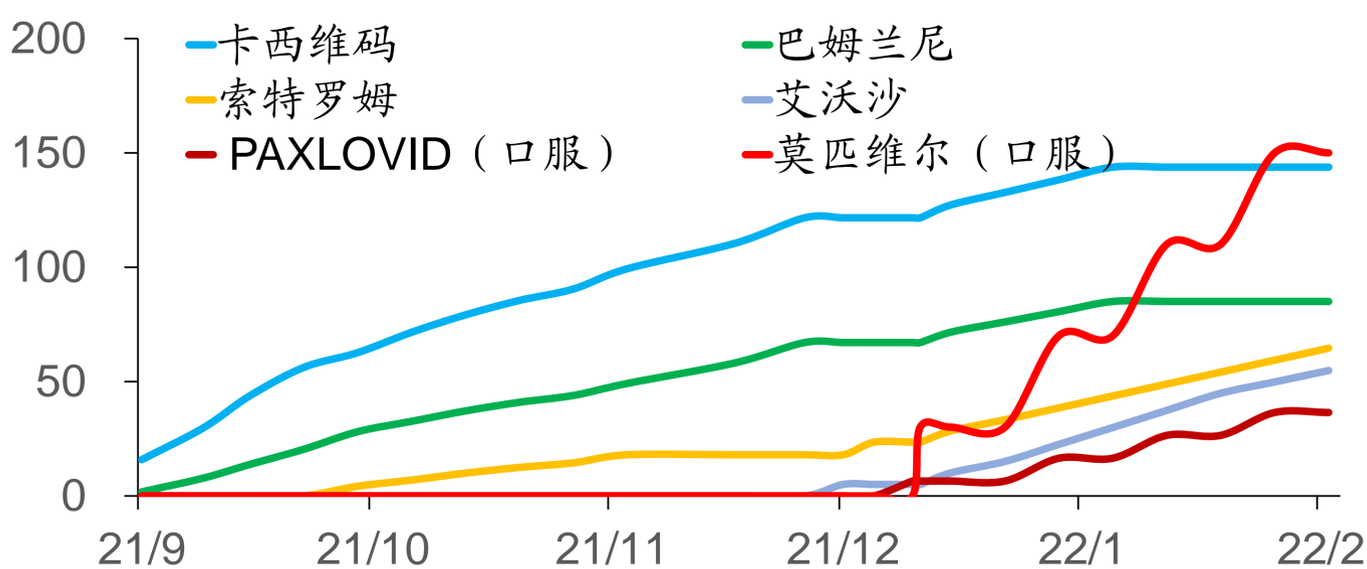
### 核心观点

近日，辉瑞公司新冠口服药物PAXLOVID获我国紧急批准，现有研究表明，小分子口服药相较于中和抗体式针剂更有优势。一方面，得益于小分子药物更不易受病毒变异影响而失效，且在治疗效果方面表现惊艳，如辉瑞PAXLOVID降低住院及死亡风险概率可达89%。另一方面，源于其较低的成本和更为方便的储存条件，使其能在全球范围内广泛使用。2022年，辉瑞预计其口服药产量将达1.2亿疗程，默沙东则预计达到2000万疗程。去年9月以来，美国开始向各州分发新冠治疗药物，截至目前，默沙东莫匹维尔已累计分发约150万疗程，辉瑞PAXLOVID累计分发约36万疗程，针剂式治疗药物累计分发约348万疗程。过去，美国主要依赖针剂药物治疗新冠感染患者，但随着口服药产量的增加以及其对各国药企仿制药的专利授权，未来新冠治疗手段将趋于多元化。

新冠口服药产量（万疗程）



全美新冠抗体和口服药累计分发情况（万）



■ 数据来源：美国卫生与公众服务部，各药企官网，中泰证券研究所，辉瑞2021年产量为销量估计。  
■ 风险提示：经济下行，政策变动

欢迎联系：陈兴 马骏

chenxing@r.qlzq.com.cn

欢迎关注：

陈兴宏观研究

## 重要声明

- 中泰证券股份有限公司（以下简称“本公司”）具有中国证券监督管理委员会许可的证券投资咨询业务资格。本报告仅供本公司的客户使用。本公司不会因接收人收到本报告而视其为客户。
- 本报告基于本公司及其研究人员认为可信的公开资料或实地调研资料，反映了作者的研究观点，力求独立、客观和公正，结论不受任何第三方的授意或影响。但本公司及其研究人员对这些信息的准确性和完整性不作任何保证，且本报告中的资料、意见、预测均反映报告初次公开发布时的判断，可能会随时调整。本公司对本报告所含信息可在不发出通知的情形下做出修改，投资者应当自行关注相应的更新或修改。本报告所载的资料、工具、意见、信息及推测只提供给客户作参考之用，不构成任何投资、法律、会计或税务的最终操作建议，本公司不就报告中的内容对最终操作建议做出任何担保。本报告中所指的投资及服务可能不适合个别客户，不构成客户私人咨询建议。
- 市场有风险，投资需谨慎。在任何情况下，本公司不对任何人因使用本报告中的任何内容所引致的任何损失负任何责任。
- 投资者应注意，在法律允许的情况下，本公司及其本公司的关联机构可能会持有报告中涉及的公司所发行的证券并进行交易，并可能为这些公司正在提供或争取提供投资银行、财务顾问和金融产品等各种金融服务。本公司及其本公司的关联机构或个人可能在本报告公开发布之前已经使用或了解其中的信息。
- 本报告版权归“中泰证券股份有限公司”所有。未经事先本公司书面授权，任何人不得对本报告进行任何形式的发布、复制。如引用、刊发，需注明出处为“中泰证券研究所”，且不得对本报告进行有悖原意的删节或修改。

预览已结束，完整报告链接和二维码如下：

[https://www.yunbaogao.cn/report/index/report?reportId=1\\_37719](https://www.yunbaogao.cn/report/index/report?reportId=1_37719)

