

## 施维雅与中国罕见病联盟达成战略合作

**中国北京，2025年9月22日**——2025年中国罕见病大会期间，施维雅与中国罕见病联盟达成战略合作。双方将在未来三年中，通过中国罕见病联盟在科研创新和临床治疗领域的资源平台，以及施维雅在全球罕见病以及难治性肿瘤领域的丰富经验，围绕药物研发、学术交流、多学科诊疗模式建设、社会学研究等多方面进一步深化合作，共同推进中国罕见病诊疗与保障事业高质量发展。

罕见病是指发病率极低的疾病，一般为慢性、严重的疾病，常常危及生命。世界卫生组织（WHO）将每10万人少于65例的疾病定义为罕见病<sup>1</sup>。我国预计有超过2000万罕见病患者，每年新增患者超20万<sup>2</sup>。由于病种多、人口基数大，很多罕见病在我国患者数量众多，并不“罕见”。长期以来，罕见病在基础科学研究、临床研究以及新疗法的审批方面的获得的支持相对有限，罕见病患者面临的诊疗难题和负担亟需社会各界的共同关注与行动。

联盟执行理事长李林康指出：“罕见病的诊疗是一项全链条、系统性的工程。只有共同努力让罕见病成为一个重要的医学关切和社会议题，才能加速创新疗法研发与医疗资源倾斜，让每一位患者都能共享医学发展成果。施维雅在罕见病和难治性肿瘤领域的专注与投入令人赞赏。我们期待通过合作进一步推动罕见病诊疗规范化、提升药物可及性、加强患者支持体系建设，让罕见被看见，让关爱不罕见。”

施维雅中国总经理 Manuel RUIZ 表示：“施维雅始终致力于为存在重大医疗需求的患者提供突破性疗法，以满足患者对创新治疗选择的迫切需求，包括罕见病、少见的难治性肿瘤以及长期没有治疗进展的疾病领域。我们开展的所有合作都围绕一个核心目标，即加速创新疗法的发现和交付、显著改善患者的生活质量。每个生命都值得坚定的承诺，罕见病领域的进展更需要多方力量共同推动。我们很高兴与联盟携手合作，这是我们践行以患者为中心的理念、履行对中国患者长期承诺的重要一步。”

作为首批进入中国的跨国制药公司之一，施维雅在过去45年里已经成长作为一家充满活力的公司，为中国患者提供优质的创新药物和全面的健康解决方案。近年来，施维雅中国不断丰富肿瘤领域产品组合，不仅加速引进全球领先、填补临床空白的创新药品，以满足患者临床急需，而且持续探索早期准入路径和场景，以提升患者对创新药品的可及性。目前，施维雅在中国的产品管线已覆盖胰

<sup>1</sup> Passos-Bueno MR, Bertola D, Horovitz DDG, et al. Genetics and genomics in Brazil: a promising future. Mol Genet Genomic Med 2014;2:280-91. 10.1002/mgg3.95 (<https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC4113268/>)

<sup>2</sup> 2022年中国罕见病临床诊疗现状调研报告. 中国罕见病联盟联合全国罕见病诊疗协作网办公室、北京罕见病诊疗与保障学会 (<https://www.chard.org.cn/about/>)

腺癌、急性髓性白血病和脑胶质瘤，并且持续通过临床研究探索胆管癌、软骨肉瘤和急性白血病等多个治疗领域，旨在为中国患者带来真正改变。

未来，施维雅将继续秉持“每一个小群体都不应被放弃”的信念，与行业组织、医疗机构、公益慈善组织、患者组织等多方合作伙伴开展密切合作，共同推动诊疗路径优化、提高药品可及性并扩大罕见病患者的声音，积极参与构建更加友好、可持续的罕见病生态系统，携手社会各界与罕见病群体温暖前行。

###

### 关于施维雅中国

施维雅是一家由基金会管理的全球性制药集团，以服务人类健康为宗旨，期望为患者和世界可持续发展带来意义深远的社会影响。作为首批进入中国的跨国制药企业之一，施维雅已深耕中国市场 45 年。经过几十年的积累沉淀，施维雅中国已经成为一家充满活力的公司，在心血管疾病、糖尿病、静脉疾病管理方面居于领先地位的同时，积极拓展肿瘤学领域，如胰腺癌、血液肿瘤和脑胶质瘤。施维雅致力于为更多中国患者提供靶向治疗药物和解决方案。施维雅中国总部位于北京，拥有一支超过 1000 人的强大专业团队。

欲了解更多信息，请访问 [servier.com.cn](http://servier.com.cn)

施维雅中国联系：[communication-cn@servier.com](mailto:communication-cn@servier.com)

审批编号：M-NO-CN-202509-00001