

以医疗创新惠及少见的难治性肿瘤患者 施维雅中国荣获第十届医学家年会“十大医药先锋企业”称号

中国北京，2025年1月15日——近日，由《医师报》社、中国医药卫生文化协会、中国医药卫生事业发展基金会联合主办的第十届医学家年会在北京召开。施维雅中国凭借其在难治性肿瘤治疗领域的突破性创新，包括对于少见肿瘤认知的疾病科普以及对于少见肿瘤患者关爱的公众倡导，荣获2024年度“推动行业前行的力量·十大医药先锋企业”称号。

深耕中国超过45年，施维雅在心血管疾病、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，包括胰腺癌、血液肿瘤、胶质瘤等少见的难治性肿瘤，致力于为更多中国患者提供靶向治疗药物和解决方案。此次荣获“十大医药先锋企业”称号，是评委会对施维雅加速引进创新靶向治疗方式、让中国患者与全球同步用药的充分肯定，也是对施维雅长期坚持以患者为中心、不懈改善患者治疗效果与生存质量的高度认可。

创新突破治疗瓶颈，与患者需求双向奔赴

脑胶质瘤是颅内最常见的原发性恶性肿瘤。在中国，脑胶质瘤年发病率约为5-8/10万¹，符合罕见病定义。在目前针对脑胶质瘤有限的治疗方式中，外科手术无法使肿瘤获得完全治愈，放疗和化疗则可能对患者身体或多个系统功能造成持续的、不可逆的严重损坏。脑胶质瘤患者大多存在不同程度的生理功能和社会心理方面的障碍，限制了患者的日常活动和社会参与度，降低了患者的生活质量。由于胶质瘤的发病、进展及治疗副作用都可能涉及脑部功能区，患者往往面临致死率高、致残率高、复发率高的困境，疾病对患者家庭乃至社会造成了沉重负担²。

施维雅始终以患者治疗亟需为首要关切，支持临床专业人士共同为提升患者治疗效果与生存质量是公司不断投入研发、探索创新疗法的目标和动力。尽管胶质瘤的发病机制尚不明确，但是已确定IDH突变是胶质瘤的重要致病基因，并且在胶质瘤的发生和发展中起着至关重要的作用。2024年8月，Vorasidenib获得美国食品药品监督管理局（FDA）批准，并陆续在加拿大、澳大利亚、以色列、瑞士等国家获批上市。Vorasidenib是FDA批准的首个且唯一一款用于治疗IDH突变2级胶质瘤的靶向药物。目前，Vorasidenib尚未在中国获批，而且国内也没有获批用于治疗IDH突变型弥漫性脑胶质瘤的靶向药物。

¹ 脑胶质瘤诊疗指南(2022版). 中华神经外科杂志, 2022,38(8): 757-777. DOI: 10.3760/cma.j.cn112050-20220510-00239

² 中国抗癌协会脑胶质瘤整合诊治指南 (2022 精简版) Chin J Clin Oncol 2022. Vol. 49. No. 16.

得益于海南博鳌乐城国际医疗旅游先行区“先试先行”特许政策，Vorasidenib 在美国 FDA 批准三个月之后作为临床急需进口药品正式落地华西乐城医院并实现“亚洲首用”，让中国患者能够全球同步受益。目前，Vorasidenib 已经获得中国国家药品监督管理局核准开展临床三期研究，为正式注册准备中。同时，旨在评估 Vorasidenib 在中国人群中应用的安全性和有效性的真实世界研究将在博鳌乐城同步开展，为加速药物获批上市提供更多依据和参照。此外，施维雅正在努力推进 Vorasidenib 落地北京天竺保税区、粤港澳大湾区等政策先行区。

聚焦难治性肿瘤，让患者被看见、被关注

施维雅致力成为肿瘤领域专注和创新的贡献者，并通过倾注研发、构建生态、精准医疗，为少见的难治性肿瘤患者带来曙光。

“每一个小群体都不应该被放弃”——为了呼吁社会各界关注脑胶质瘤这一少见的难治性肿瘤，施维雅支持蔻德罕见病中心举办“聚‘胶’生命希望”难治性肿瘤“久久公益节”主题沙龙，从罕见病发展、临床治疗现状、病友社群支持、药物研究开发等多个维度，探讨如何为脑胶质瘤患者提供更多支持。为了提高对脑胶质瘤的疾病认知，施维雅通过科普疾病知识和治疗进展，旨在提高公众认知。为了展现患者的真实生活状态和未被满足的治疗需求，施维雅支持患者组织递爱之家启动低级别胶质瘤患者系列故事公益传播，展现患者对治疗进展和创新疗法的关注与渴望。

未来，施维雅将继续携手公益组织、患者组织以及合作伙伴，通过公众倡导和创新赋能汇聚更多社会支持，并致力于推动低级别脑胶质瘤进入罕见病目录，从而让胶质瘤患者能够被看见、被关注。施维雅以创新驱动满足中国患者需求，以期为所有人的健康未来注入更多希望。

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，如结直肠癌、胶质瘤和血液肿瘤。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

施维雅中国联系： communication-cn@servier.com

审批编号：M-VORAS-CN-202501-00003