



德琪医药希维奥®正式纳入 2023 年国家医保药品目录

中国上海和香港，2023 年 12 月 14 日-致力于研发，生产和销售同类首款及/或同类最优血液及实体肿瘤疗法的商业化阶段领先创新生物制药公司-德琪医药有限公司（简称“德琪医药”，香港交易所股票代码：6996.HK）今日宣布，希维奥®（塞利尼索片）被纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2023 年）》（以下简称“国家医保目录”），医保支付范围为：既往接受过治疗且对至少一种蛋白酶体抑制剂，一种免疫调节剂以及一种抗 CD38 单抗难治的复发或难治性多发性骨髓瘤成人患者。新版国家医保目录将于 2024 年 1 月 1 日起正式生效。

德琪医药创始人、董事长兼首席执行官梅建明博士表示：“非常感谢国家医保局将希维奥®纳入国家医保目录。我们将积极配合国家医保政策在各统筹地区落地，让高质量药物尽快惠及更多中国骨髓瘤患者。未来，德琪医药将始终秉持‘医者无疆，创新永续’的愿景，潜心挖掘希维奥®在更多适应症中的治疗潜力，为推动我国人民健康水平的不断提升贡献力量！”

希维奥®是全球首个全新机制的口服选择性 XPO1 抑制剂，已在全球 42 个国家和地区获批上市，其中包括中国大陆、中国台湾、中国香港、中国澳门、韩国、新加坡和澳大利亚（各市场批准适应症见下文）。基于其独特的作用机制，公司正在开发针对希维奥®在弥漫性大 B 细胞淋巴瘤（DLBCL）、T 细胞非霍奇金淋巴瘤（T-NHL）和骨髓纤维化（MF）等不同疾病领域的多种联合疗法。

关于希维奥®（塞利尼索）

希维奥®是全球首个全新机制的口服选择性核输出蛋白 (XPO1) 抑制剂, 具有“全新机制、协同增效、快速起效、持久缓解”四大特点。

通过抑制核输出蛋白 XPO1, 希维奥®可促使肿瘤抑制蛋白和其他生长调节蛋白的核内储留和活化, 并下调细胞浆内多种致癌蛋白水平。希维奥®发挥抗肿瘤作用机制的三条通路为: 1) 使抑癌蛋白在细胞核中明显聚集, 再激活发挥抗肿瘤作用; 2) 使致癌基因 mRNA 滞留在细胞核, 降低胞浆内致癌蛋白水平; 3) 激活糖皮质激素受体 (GR) 通路, 恢复激素敏感性。基于其独特的作用机制, 希维奥®在不同疾病领域的多种联合疗法正在进行开发。目前, 德琪医药正在中国大陆地区开展八项 (其中三项全球临床试验由德琪医药与 Karyopharm Therapeutics Inc. [纳斯达克交易所股票代码: KPTI] 共同开展) 针对复发/难治性血液及实体肿瘤的临床研究。

希维奥®已在韩国获批用于以下两个适应症的治疗:

- 联合地塞米松用于治疗已接受至少四种既往治疗且对至少两种蛋白酶体抑制剂、两种免疫调节剂和一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治的复发/难治性多发性骨髓瘤 (R/R MM) 成人患者。
- 单药用于治疗既往接受过至少二线系统性治疗的复发/难治性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤 (R/R DLBCL) (非特指) 成人患者, 适应症包括由滤泡淋巴瘤转化的 DLBCL。

希维奥®已在中国大陆地区获批用于以下适应症的治疗：

- 联合地塞米松用于治疗既往接受过治疗且对至少一种蛋白酶体抑制剂，一种免疫调节剂以及一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）成人患者。

希维奥®已在中国台湾获批用于以下三个适应症的治疗：

- 联合地塞米松（Xd 方案）用于治疗接受过至少四种既往治疗且对至少两种蛋白酶体抑制剂（PI）、两种免疫调节剂（IMiD）和一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）成人患者。
- 联合硼替佐米和地塞米松（XVd 方案）用于治疗接受过至少四种既往治疗且对至少两种蛋白酶体抑制剂（PI）、两种免疫调节剂（IMiD）和一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）成人患者。
- 单药用于治疗接受过至少两线治疗的复发/难治性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤（R/R DLBCL）（包括由滤泡淋巴瘤转化的 DLBCL）成人患者。

希维奥®已在中国香港获批用于以下适应症的治疗：

- 联合地塞米松用于治疗接受过至少四种既往治疗且对至少两种蛋白酶体抑制剂（PI），两种免疫调节剂（IMiD）以及一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治，并在接受最后一种治疗时出现疾病进展的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）成人患者。

希维奥®已在中国澳门获批用于以下适应症的治疗：

- 联合地塞米松用于治疗接受过至少四种既往治疗且对至少两种蛋白酶体抑制剂（PI），两种免疫调节剂（IMiD）以及一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治，并在接受最后一种治疗时出现疾病进展的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）

成人患者。

希维奥®已在澳大利亚获批用于以下两个适应症的治疗：

- 联合硼替佐米及地塞米松塞（XVd 方案）用于治疗接受过至少一种既往治疗的多发性骨髓瘤（MM）成人患者。
- 联合地塞米松（Xd 方案）用于治疗接受过至少三种既往治疗且对至少一种蛋白酶体抑制剂（PI）、一种免疫调节药物（IMiD）和一种抗 CD38 单克隆抗体药物（mAb）难治的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）成人患者。

希维奥®已在新加坡获批用于以下三个适应症的治疗：

- 联合硼替佐米和地塞米松用于治疗接受过至少一种既往治疗的多发性骨髓瘤（MM）成人患者。
- 联合地塞米松用于治疗接受过至少四种既往治疗且对至少两种蛋白酶体抑制剂、至少两种免疫调节剂及一种抗 CD38 单克隆抗体药物难治的复发/难治性多发性骨髓瘤（R/R MM）成人患者。
- 单药用于治疗接受过至少二线系统性治疗且无法接受造血干细胞移植的复发/难治性弥漫性大 B 细胞淋巴瘤（R/R DLBCL）（非特指）成人患者，适应症包括由滤泡淋巴瘤转化的 DLBCL。

关于德琪医药

德琪医药有限公司（简称“德琪医药”，香港交易所股票代码：6996.HK）是一家以研发为驱动，并已进入商业化阶段的生物制药领先企业，以“医者无疆，创新永续”为愿景，德琪医药专注于血液及实体肿瘤领域的同类首款和同类最优疗法的早期研发、临床研究、药物生产及商业化，致力于通过提供突破性疗法，改

善全球患者生活质量。

自 2017 年以来，德琪医药现已建立起一条拥有 9 款从临床延展至商业化阶段的肿瘤药物资产研发管线，其中，6 款产品具有全球权益，3 款产品具有亚太权益。公司已在美国及多个亚太市场获得 29 个临床批件（IND），并递交了 10 个新药上市申请（NDA）。目前，希维奥®（塞利尼索片）已获得中国大陆、中国台湾、中国香港、中国澳门、韩国、新加坡和澳大利亚的新药上市批准。

前瞻性陈述

本文所作出的前瞻性陈述仅与本文作出该陈述当日的事件或资料有关。除法律规定外，于作出前瞻性陈述当日之后，无论是否出现新资料、未来事件或其他情况，我们并无责任更新或公开修改任何前瞻性陈述及预料之外的事件。请细阅本文，并理解我们的实际未来业绩或表现可能与预期有重大差异。本文内有关任何董事或本公司意向的陈述或提述乃于本文刊发日期作出。任何该等意向均可能因未来发展而出现变动。有关这些因素和其他可能导致未来业绩与任何前瞻性声明存在重大差异的因素的进一步讨论，请参阅我们截至 2022 年 12 月 31 日的公司年报中描述的其他风险和不确定性，以及之后向香港证券交易所提交的文件。