

赛诺菲发布患者章程 深化共促健康承诺

近日，全球领先的创新医药健康企业赛诺菲发布了《赛诺菲患者章程》（完整版见文末 PDF），旨在围绕患者未被满足的需求，推动医药健康行业倡导透明、清晰的患者权益，深化对全球患者和社区的郑重承诺。该《章程》由赛诺菲与患者、照护者以及患者组织紧密协商、参与和合作编写完成，展现赛诺菲积极承担企业社会责任和为患者寻找解决方案的决心，并已被纳入公司的 ESG 报告。

赛诺菲大中华区副总裁，公共事务、市场准入及商务负责人朱海鸾表示：“《赛诺菲患者章程》凝聚了全球多方努力和心血，我很高兴能见证《章程》的发布。在赛诺菲，以患者为中心是我们的宗旨，《章程》的发布表明了赛诺菲在患者权益倡导上迈出了意义深远的一步，展现了赛诺菲在医疗创新、患者关怀方面持续努力的成果，更表达了我们坚定对全球患者的承诺。赛诺菲相信发布患者章程对于提高医疗服务质量、保障患者权益、促进医学研究和创新、优化资源配置等方面具有重要的意义。我们希望能通过明确的行为准则与各方紧密合作，并激励世界各地的政策制定者和医疗健康决策者采取行动，确保患者被看见、被听见、被理解。”

北京病痛挑战公益基金会副理事长王奕鸥表示：“很荣幸能够作为中国的患者组织代表，与全球的患者组织一道，携手赛诺菲共创《赛诺菲患者章程》。期待借此契机，患者组织能够深化与制药企业的务实合作，为了彼此共同的目标而聚力共进，守护患者生命健康。”

加速创新研发，满足患者需求

《赛诺菲患者章程》中强调，赛诺菲将根据患者最迫切的、未满足的需求来研发药物和疫苗，利用创新、适宜的真实世界指标数据来制定健康相关目标以及研发优先级。运用数字化手段增加患者参与的便利性，并加强与患者和社区合作，使患者获得有质量的护理。

据统计，2023 年赛诺菲已经成功推动十大创新药物、疫苗及适应症在华获批，覆盖免疫炎症、疫苗、糖尿病、罕见病、移植等多个领域。其中，糖尿病领域的创新药物甘精胰岛素利司那肽注射液（I）、（II）于今年率先获批；免疫炎症领域的拳头产品度普利尤单抗于今年内获批三个适应症；疫苗领域的四价流感病毒裂解疫苗全人群适应症（6 月龄及以上）获批上市；新一代用于治疗庞贝病的酶替代治疗药物（ERT）、全球首款且唯一一款获准用于治疗慢性移植物抗宿主病（cGVHD）的选择性 ROCK2 抑制剂都于今年获批上市。此外，一款治疗多发性硬化症药物的儿童适应症成功在华获批。通过科学创新，赛诺菲助力提升患者的生命质量和生活质量，助推中国医疗卫生体系可持续发展。

保持开放对话，深化患者信任

《赛诺菲患者章程》中指出，为了与患者组织更加紧密地交流与合作，赛诺菲在保持精益、高效的内部政策和流程的同时，将与患者和患者组织就其感兴趣的疾病领域的议题，展开及时、富有意义的对话，根据其意见来设计患者项目和教育资源，及时识别并解决其获得护理与治疗所面临的障碍。

赛诺菲长期与患者组织保持开放的交流对话与合作，此前，赛诺菲便宣布将携手国际糖尿病联盟（IDF）和国际儿童和青少年糖尿病协会（ISPAD），将全球公益项目“学校儿童与糖尿病”（Kids & Diabetes in Schools (KiDS)）引入中国，点亮糖尿病儿童患者的无忧健康童年，共筑中国糖尿病防治领域未来。此外，赛诺菲还与北京病痛挑战公益基金会、蔻德罕见病关爱中心等患者组织长期深度合作，针对溶酶体贮积症，开展了一系列政策倡导、患者组织赋能、患者关爱等项目。

以患者为中心，倡导多方共赢

《赛诺菲患者章程》中进一步表明，将依据患者和社区的真正洞见、反馈和需求，以及与患者和社区相关的创新真实世界数据，不断优化赛诺菲的药物和疫苗。同时，赛诺菲倡导以患者为中心的医疗卫生体系和以患者需求为优先考量的医疗卫生政策，将通过在药品注册和医疗保障的申报材料中纳入患者体验数据，促进医疗卫生体系中的各利益相关方展开有意义的对话等举措，来保障患者对于变革性药物和疫苗的可及性。

[【赛诺菲患者章程\(PDF\)】](#)