

新闻稿



升级 2 步交联，助膝关节炎患者重获年轻活力

欣维可[®]交联玻璃酸钠注射液正式登陆中国市场



2017年7月10日，上海——赛诺菲宣布旗下用于膝关节炎治疗的产品欣维可[®]（交联玻璃酸钠注射液）正式登陆中国市场。作为目前市场上唯一一款交联玻璃酸钠注射产品，将为我国近 1 亿骨性关节炎患者带来重获膝盖年轻健康体验的全新解决方案。浙江大学医学院附属第二医院骨科主任严世贵教授，上海交通大学附属第六人民医院骨科主任张先龙教授以及赛诺菲中国区总裁彭振科先生出席新闻发布会，在分享国际及国内膝关节炎管理及治疗的最新进展之余，深入探讨了交联玻璃酸钠注射液对于膝关节炎治疗的作用优势。

膝骨关节炎，越“成长”越“烦恼”

在中国，膝骨关节炎是常见病之一，总患病率高达 15.6%¹。患病率随年龄增加而升高，在 50 岁以上人群中，膝骨关节炎患病率正在以 10 年为单位成倍增长²。而在高发的同时，膝骨关节炎更为人所胆寒的却是高致残率，其作为目前全球第二的高致残率疾病，给患者的日常工作与生活带来巨大的困扰。



浙江大学医学院附属第二医院骨科主任严世贵教授

浙江大学医学院附属第二医院骨科主任严世贵教授表示：“膝骨关节炎是一种最常见的退行性滑膜关节病变，其发病率与年龄密切相关。肥胖、特殊职业以及关节损伤等也是引起骨性关节炎的重要因素。膝骨关节炎在临床上会有伴随疼痛、行动不便同时发生的软骨破坏、骨质增生、关节滑液变性等主要特征。膝盖在人们日常行动中扮演着极其重要的功能，这种常见的疾病在日常管理和症状缓解需求上，也给患者和医生带来多种困扰和挑战。”

¹ 中国组织工程研究与临床康复.2007;11(39):7758-7760

² Kang X.et al. Arthritis Rheum. 2009 May 15;61(5):641-7. doi: 10.1002/art.24464.



上海交通大学附属第六人民医院骨科主任张先龙教授

与膝盖自然生理特点相契合的粘弹性补充治疗方案，以其改善关节功能、解决疼痛的作用优势，在多种主流膝骨关节炎治疗方案中，已得到临床专业人士的广泛认可。上海交通大学附属第六人民医院骨科主任张先龙教授分享道：“年轻人的膝盖骨之间有合理的缝隙，间隙中存在关节滑液，可以很好地承担润滑、营养关节和软骨，维持关节软骨缓冲压力的作用，就像一台崭新的机器一样。但随着年龄的增加和一些其他因素的影响，关节滑液变性，膝盖软骨及其他组织的磨损程度也在逐渐加重，膝关节的退化几乎难以避免。在多种治疗手段中，粘弹性补充治疗的方案，可为膝关节轻、中度变性的患者人群提供安全、稳定的缓解效果。由于这种疾病的进行性发展、影响日常活动等特点，在早、中期膝骨关节炎患者中的更早应用，将会获得更为优越的治疗效果。”

升级 2 步交联，为膝骨关节炎患者带来持久保护

透明质酸粘弹性补充疗法是通过向患者病变骨关节注射透明质酸，替代膝骨关节炎患者已退化的关节滑液，达到缓解疼痛、增强膝关节对自然震动的吸收能力，并缓解疼痛等症状的目标。严世贵教授表示：“应用透明质酸（HA）进行关节腔内注射粘弹性补充治疗方案近年来已经被美国、欧洲以及中国专业领域多部指南与共识的共同推荐；并成为一种成熟的中早期关节炎的治疗选择。这种治疗方式模拟补充关节滑液的作用原理，安全性、功能改善等多方面的已

经被广泛验证，在全球拥有成熟的应用经验。”

此次获批进入中国市场的欣维可[®]（交联玻璃酸钠注射液）是一种高度交联的透明质酸，张先龙教授介绍说：“交联玻璃酸钠因其独特的 2 步交联结构，使其分子量及粘弹性接近正常人关节滑液，可以有效补充并改善膝关节滑液粘弹性，更加显著和持久地达到疼痛缓解和功能改善，并帮助患者恢复社会功能提升生活质量，可以说是一种近乎完美的‘外源关节滑液补充剂’。”欣维可[®]1997 年起就在美国获准上市销售，20 年来应用范围已遍及世界多个国家，目前已有超过 1,500 万个膝关节治疗的经验，其独特交联工艺，一个疗程仅需 3 针注射，便可轻松为受损膝关节提供持久保护。



赛诺菲中国区总裁彭振科先生

赛诺菲中国区总裁彭振科（Jean-Christophe Pointeau）先生表示：“欣维可[®]能够正式进入中国市场，我感到非常高兴。不仅因为这意味着赛诺菲在中国的业务领域得到了拓展，更是因为我们将赛诺菲高质量的创新药物带给了中国患者，为中国骨关节炎患者提供了更多的有效治疗方案。同时，为了助力提升骨关节炎规范化治疗，赛诺菲中国借助自身在慢性疾病领域的成熟经验，配合欣维可[®]的上市，协助全国 17 家医院建立了骨关节炎治疗的‘卓越中心’。未来，各个‘卓越中心’将根据其骨关节炎治疗特长，与其辐射的治疗中心一起构建学术交流平台，最终使广大患者重获健康，生活质量得以提高。”

关于赛诺菲

赛诺菲是一家全球领先的医药健康企业，专注于患者需求，研究、开发并推广创新的治疗方案。赛诺菲拥有五大全球事业部：糖尿病与心血管疾病、普药与新兴市场、赛诺菲健赞、赛诺菲巴斯德和健康药业。赛诺菲分别在巴黎（欧洲证交所代号：[SAN](#)）和纽约（纽约证交所代号：[SNY](#)）上市。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.com。

关于赛诺菲中国

赛诺菲于 1982 年进入中国，总部位于上海，业务覆盖制药和人用疫苗（赛诺菲巴斯德）。集团在北京、天津、沈阳、济南、上海、杭州、南京、武汉、成都、广州和乌鲁木齐共设有 11 个区域分支机构，并在北京、杭州和深圳建有三家生产基地。截止 2016 年底，赛诺菲在中国约有 9,000 名员工。

赛诺菲在上海设有中国研发中心和亚太研发总部，具备了从药物靶点研究到后期临床试验的整体研发实力，并专注于中国与亚太的高发疾病，如肝病、糖尿病、肿瘤和心血管疾病。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.cn。

赛诺菲前瞻性声明

本新闻稿包含前瞻性声明。前瞻性声明并非对历史事实的陈述。这些声明包括预测和估计及基本假设，对于公司未来计划、目的、意图的陈述，对未来财务状况、事件、运营、服务、产品开发和潜力的展望，以及关于未来业绩表现的陈述。通常可以利用诸如“期望”、“预期”、“相信”、“打算”、“估计”、“计划”等词语，以及类似表达作为判定前瞻性声明的依据。尽管赛诺菲管理层认为该篇前瞻性声明中所反映的预期具有合理性，投资者仍需注意这些前瞻性信息和声明受制于诸多风险和不确定性因素，其中许多难以预测且通常不被赛诺菲所控制，这可能导致实际结果和发展与前瞻性信息和陈述中所表达、暗示或预测的信息存在重大差异。这些风险和不确定因素主要包括研究和开发中固有的不确定因素，未来的临床数据和分析，包括产品上市后所获取的数据和所进行的分析，监管当局的决定，例如美国食品及药物管理局或欧洲药品管理局关于是否及何时批准任何药品、医疗器械或可能备案用于候选产品的生物用品上市的决定，以及这些机构关于产品标识和其他可能影响此类候选产品的可用性及商业潜力等事宜的决定，获得批准的候选产品不能保证肯定获得商业成功，未来替代性疗法的获批及其商业上的成功，集团受惠于外部增长机会的能力，汇率变化趋势与普遍利率，成本控制政策及由此带来的结果，已发行股份的平均数以及赛诺菲在公开呈报给美国证券交易委员会（SEC）和法国金融市场管理局（AMF）的报告中已作讨论或明确的部分，其中包括列于表 20-F 的赛诺菲年度报告（截止日期 2016 年 12 月 31 日）中的“危险因素”和“前瞻性声明警示”。除非存在可适用的法律规定，赛诺菲不承担更新和修改任何前瞻性信息和陈述的义务。