



HUTCHMED (China) Limited
和黃醫藥（中國）有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：13)

自願性公告

**和黃醫藥宣佈提交沃瑞沙® (ORPATHYS®) 聯合泰瑞沙® (TAGRISSO®)
用於治療MET驅動的EGFR突變肺癌的美國新藥上市申請**

- 為這一生物標誌物為導向的全口服治療方案尋求批准，用於治療EGFR TKI治療後疾病進展且腫瘤伴有MET過表達或擴增的患者 —
- 基於SAFFRON研究的數據提交該申請，這是此類疾病中首個無進展生存期和總生存期均顯示出統計學顯著且具有臨床意義改善的全球III期臨床試驗 —
- SAFFRON研究的數據進一步鞏固了SACHI III期研究和SAVANNAH II期研究所奠定的證據基礎 —

和黃醫藥（中國）有限公司（簡稱「[和黃醫藥](#)」或「HUTCHMED」）今日宣佈阿斯利康已向美國食品藥品監督管理局（「FDA」）提交沃瑞沙® (ORPATHYS®, 賽沃替尼/ savolitinib) 和泰瑞沙® (TAGRISSO®, 奧希替尼/ osimertinib) 的聯合療法的新藥上市申請，用於治療接受一種表皮生長因子受體（「EGFR」）酪氨酸激酶抑制劑（「TKI」）治療期間或之後出現疾病進展的伴有MET過表達或擴增的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者。

SAFFRON全球III期研究的數據支持了該項新藥上市申請。SAFFRON研究顯示，沃瑞沙®和泰瑞沙®的聯合療法與鉑類雙藥化療對比，在泰瑞沙®治療後疾病出現進展的患者中，在無進展生存期（「PFS」）和總生存期（「OS」）方面均展現出統計學顯著且具有臨床意義的改善。該聯合療法的安全性特徵與已知的各藥物的安全性保持一致，且沒有發現新的安全性問題。其結果將於即將召開的2026年歐洲腫瘤內科學會（ESMO）年會的主席論壇（Presidential Symposium）環節公佈。

第三代EGFR酪氨酸激酶抑制劑（「TKI」）已顯著改善EGFR突變非小細胞肺癌患者的治療結果。然而MET過表達或擴增是導致第三代EGFR TKI治療後耐藥的最常見的機制之一。MET驅動的耐藥往往伴隨較差的預後，目前在後線治療領域，對於有效且耐受性良好的治療方案仍然存在巨大的未被滿足的臨床需求。

和黃醫藥代理首席執行官兼首席財務官鄭澤鋒先生表示：「繼沃瑞沙®和泰瑞沙®的聯合療法基於SACHI III期研究在中國獲批之後，此次提交上市申請是推動該聯合療法惠及美國患者的重要一步。SAFFRON全球III期研究的成功是和黃醫藥與阿斯利康長期合作為EGFR突變肺癌在MET驅動耐藥問題提供解決方案的成果。我們將繼續全力支持監管審評工作，致力於為適合的患者提供這種生物標誌物為導向、去化療的口服聯合療法。」

沃瑞沙®由阿斯利康與和黃醫藥共同開發，並由阿斯利康商業化。

關於非小細胞肺癌和MET異常

肺癌是全球癌症死亡的主要原因，約佔所有癌症死亡人數的四分之一（23%）。¹ 肺癌通常分為非小細胞肺癌和小細胞肺癌，其中非小細胞肺癌約佔所有肺癌患者的80-85%。² 大部分（約75%）非小細胞肺癌患者在確診時已是晚期。³ 此外，美國和歐洲的非小細胞肺癌患者中約有10-25%存在EGFR突變，而亞洲患者中該比例則高達40-50%。^{4,5,6}

MET是一種受體酪氨酸激酶，在細胞的正常發育過程中發揮重要作用。⁷ MET擴增或過表達可導致腫瘤生長以及癌細胞的轉移進展。^{7,8} 據估計，34%的腫瘤在接受第三代EGFR TKI治療後出現高水平MET過表達或擴增。¹

關於SAFFRON研究

SAFFRON研究是一項開放標籤、隨機、多中心的全球III期研究，在338名一線或二線泰瑞沙®治療後疾病進展的EGFR突變且伴有MET過表達或擴增的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者中，評估了沃瑞沙®（300毫克每日兩次）聯合泰瑞沙®（80毫克每日一次）對比鉑類雙藥化療的療效。研究共納入了來自北美、歐洲、南美和亞洲29個國家的230多個研究中心的患者。研究的主要終點是PFS，關鍵次要終點包括OS。

SAFFRON研究的患者是根據SAVANNAH II期研究中所確定的高MET表達水平閾值進行了前瞻性篩選。在SAVANNAH研究中，MET過表達或擴增水平通過兩項測試確定：免疫組織化學染色法（IHC），用於檢測癌細胞表面是否有特定蛋白質或標記物；以及螢光原位雜交（FISH），用於檢測癌細胞中特定的DNA序列。

關於沃瑞沙®

沃瑞沙®（賽沃替尼）是一種強效、高選擇性的口服MET TKI，在晚期實體瘤中表現出臨床活性。沃瑞沙®可阻斷因突變（例如外顯子14跳躍突變或其他點突變）、基因擴增或蛋白質過表達而導致的MET受體酪氨酸激酶信號通路的異常激活。

沃瑞沙®已於中國獲批用於治療攜帶MET外顯子14跳變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌成人患者，是中國首個獲批的選擇性MET抑制劑。沃瑞沙®亦已於中國獲附條件批准用於治療經過至少2種系統治療後失敗的MET基因擴增的局部晚期或轉移性胃癌或胃食道連接部腺癌成人患者。基於SACHI III期研究的結果，沃瑞沙®聯合泰瑞沙®已於中國獲批用於治療EGFR基因突變陽性經EGFR TKI治療後進展的伴MET擴增的局部晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌患者。基於SAVANNAH全球II期研究的結果，該聯合療法亦於瑞士獲得臨時授權，用於治療經泰瑞沙®治療後疾病進展的伴有高水平MET過表達或擴增的EGFR突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者。2026年8月，一項在相同患者人群中開展的SAFFRON全球III期隨機研究公佈積極的頂線結果，顯示出具有統計學和臨床意義的PFS和OS改善。

關於泰瑞沙®

泰瑞沙®（奧希替尼）是一種不可逆的第三代EGFR TKI，在治療非小細胞肺癌（包括伴中樞神經系統轉移）患者中有確證的臨床活性。

泰瑞沙®作為單藥療法已在包括美國、歐盟、中國和日本在內的120多個國家獲批。獲批適應症包括：一線治療EGFR突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌、EGFR T790M突變陽性的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌、EGFR突變的早期非小細胞肺癌的輔助治療，以及鉑類放化療後不可切除的局部晚期非小細胞肺癌。泰瑞沙®和化療的聯合療

法已在包括美國、歐盟、中國和日本在內的80多個國家獲批用於一線治療EGFR突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌。

關於和黃醫藥

和黃醫藥（納斯達克/倫敦證交所：HCM；香港交易所：13）是一家處於商業化階段的創新型生物醫藥公司，致力於發現、全球開發和商業化治療癌症和免疫性疾病的靶向藥物和免疫療法。自成立以來，和黃醫藥致力於將自主發現的候選藥物帶向全球患者，首四個藥物現已在中國上市，其中首個藥物亦於美國、歐洲和日本等全球各地獲批。欲了解更多詳情，請訪問：www.hutch-med.com或關注我們的LinkedIn專頁。

前瞻性陳述

本公告包含1995年《美國私人證券訴訟改革法案》「安全港」條款中定義的前瞻性陳述。這些前瞻性陳述反映了和黃醫藥目前對未來事件的預期，包括對沃瑞沙®的治療潛力的預期，沃瑞沙®的進一步臨床研究計劃，對沃瑞沙®的研究是否能達到其主要或次要終點的預期，以及對此類研究完成時間和結果發佈的預期。前瞻性陳述涉及風險和不確定性。此類風險和不確定性包括下列假設：入組率、滿足研究入選和排除標準的受試者的時間和可用性；臨床方案或監管要求變更；非預期不良事件或安全性問題；沃瑞沙®（包括作為聯合療法）達到研究的主要或次要終點的療效；獲得不同司法管轄區的監管批准及獲得監管批准後獲得上市許可；沃瑞沙®用於目標適應症的潛在市場；資金充足性；和黃醫藥及阿斯利康成功開發和商業化沃瑞沙®的能力。此外，由於部分研究可能依賴於其他藥物（例如泰瑞沙®）和沃瑞沙®聯合使用，因此此類風險和不確定性包括有關這些治療藥物的安全性、療效、供應和持續獲得監管批准的假設。當前和潛在投資者請勿過度依賴這些前瞻性陳述，這些陳述僅在截至本公告發佈當日有效。有關這些風險和其他風險的進一步討論，請查閱和黃醫藥向美國證券交易委員會、香港聯合交易所有限公司以及AIM提交的文件。無論是否出現新訊息、未來事件或情況或其他因素，和黃醫藥均不承擔更新或修訂本公告所含訊息的義務。

醫療信息

本公告所提到的產品可能並未在所有國家上市，或可能以不同的商標進行銷售，或用於不同的病症，或採用不同的劑量，或擁有不同的效力。本文中所包含的任何信息都不應被看作是任何處方藥的推銷、推廣或廣告，包括那些正在研發的藥物。

-
- ¹ World Health Organization. International Agency for Research on Cancer. Lung Fact Sheet. Available at: <https://gco.iarc.who.int/media/globocan/factsheets/cancers/15-trachea-bronchus-and-lung-fact-sheet.pdf>. Accessed August 2026.
 - ² American Cancer Society. What Is Lung Cancer? Available at: <https://www.cancer.org/cancer/types/lung-cancer/about/what-is.html>. Accessed August 2026.
 - ³ Chen HJ, et al. Long-term survival of advanced lung adenocarcinoma by maintenance chemotherapy followed by EGFR-TKI. *Medicine*. 2021;100(6):e24688.
 - ⁴ Szumera-Ciećkiewicz A, et al. EGFR Mutation Testing on Cytological and Histological Samples in Non-Small Cell Lung Cancer: a Polish, Single Institution Study and Systematic Review of European Incidence. *Int J Clin Exp Pathol*. 2013;6:2800-2812.
 - ⁵ Keedy VL, et al. American Society of Clinical Oncology Provisional Clinical Opinion: Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation Testing for Patients with Advanced Non-Small-Cell Lung Cancer Considering First-Line EGFR Tyrosine Kinase Inhibitor Therapy. *J Clin Oncol*. 2011;29:2121-2127.
 - ⁶ Ellison G, et al. EGFR Mutation Testing in Lung Cancer: a Review of Available Methods and Their Use for Analysis of Tumour Tissue and Cytology Samples. *J Clin Pathol*. 2013;66:79-89.
 - ⁷ Uchikawa E, et al. Structural basis of the activation of c-MET receptor. *Nat Commun*. 2021;12(4074)
 - ⁸ Wang Q, et al. MET inhibitors for targeted therapy of EGFR TKI-resistant lung cancer. *J Hematol Oncol*. 2019;63.

承董事會命

非執行董事兼公司秘書

施熙德

香港，2026年9月29日

於本公告日期，本公司之董事為：

主席兼非執行董事：

艾樂德博士

非執行董事：

施熙德女士

楊凌女士

執行董事：

蘇慰國博士

(首席執行官兼首席科學官)

鄭澤鋒先生

(代理首席執行官兼首席財務官)

獨立非執行董事：

言思雅醫生

(高級兼首席獨立非執行董事)

胡朝紅博士

陳邵文教授

黃德偉先生