

## KEYTRUDA®在美获批经典霍奇金淋巴瘤

(美国新泽西州肯尼沃斯市, 3月14日) 为癌症患者带来新的希望, 肿瘤免疫疗法KEYTRUDA [1] 适应症再下一城: 3月14日, 美国食品和药物管理局(FDA) 批准默沙东的肿瘤免疫疗法 KEYTRUDA®用于治疗难治性经典霍奇金淋巴瘤的成人及儿科患者, 或经过三线及其后治疗的复发患者。

这也是目前这一癌种唯一获批的抗 PD-1 疗法。

至此, KEYTRUDA®在美已获批以下癌种:

- 不能手术切除的或已发生转移的恶性黑色素瘤
- 晚期非小细胞肺癌二线治疗
- 晚期头颈部鳞状细胞癌
- 晚期非小细胞肺癌一线治疗
- 难治性或三线及以上经典霍奇金淋巴瘤三线治疗

淋巴瘤的两个主要类型是霍奇金淋巴瘤和非霍奇金淋巴瘤。经典霍奇金淋巴瘤病因不明。美国每年新发病约 8000 例。高发年龄为 15-40 岁和 50 岁以上。

“临床结果显示, 大多数复发性或难治性经典霍奇金淋巴瘤患者对 KEYTRUDA 有应答反应, 22% 的患者得到完全缓解, 47% 的患者部分缓解。这是 KEYTRUDA 在恶性血液肿瘤领域的首次获批, 为免疫疗法在各癌种中的治疗带来进一步希望。” 默沙东实验室总裁 Roger M. Perlmutter 博士表示。

美国纪念斯隆凯特林癌症中心血液肿瘤学临床主任 Craig Moskowitz 博士说: “(经典霍奇金淋巴瘤) 患者通常十分年轻, 预后很差。此项批准是治疗这些患者的重要一步。”

[1]KEYTRUDA®未在中国大陆上市

### 关于默沙东

一个多世纪以来, 默沙东已经成为全球医疗行业的领先者, 致力于让世界更健康。在美国与加拿大, 默沙东称为默克, 总部位于美国新泽西的肯尼沃斯。凭借处方药、疫苗、生物制品和动物保健品, 我们与全球客户紧密合作, 为 140 多个国家提供创新的医疗解决方案。我们还与政府等各界携手, 开展影响深远的项目, 履行我们对提高医疗服务可及性的承诺。更多信息, 欢迎访问默沙东公司总部官网 [www.merck.com](http://www.merck.com) 或默沙东中国官网 [www.msdchina.com.cn](http://www.msdchina.com.cn)。

### 关于默沙东中国

中国是默沙东全球增长战略中至关重要的一部分。默沙东中国总部设在上海, 同时在北京设有研发中心、在杭州设有工厂, 实现了研发、制造和商业运营三合一。我们全心全意, 向中国大众提供高质量的创新药品、疫苗和服务, 造福中国社会。更多信息, 敬请访问默沙东中国官网 [www.msdchina.com.cn](http://www.msdchina.com.cn), 或订阅默沙东中国官方微信 [msd\\_china](https://www.msdchina.com.cn)。

### 前瞻性声明

默沙东公司全球总部位于美国新泽西州肯尼沃斯市, (下称“公司”)。本新闻稿含根据《1995 年美国私人证券诉讼改革法案》之安全条款而做出的“前瞻性声明”。本文内容基于公司管理层当前的看法和预期, 并且受制于可能出现的重大风险和不确定因素。如果相关假设与现实有所出入、出现风险, 或发生不确定情况, 实际结果可与前瞻性声明中的预期有实质上的差异。

风险和不确定因素包括但不限于一般行业状况与业内竞争、一般经济因素(包括利率与汇率浮动)、美国及其它国家制药行业监管以及医疗政策的影响、全球范围内控制医疗成本的趋势、技术发展、竞争对手获得的新产品与专利、新产品开发潜在的挑战(包括获得监管部门批准)、默沙东对未来市场形势做出准确判断的能力、制造上的困难或延迟、国际经济金融状况不稳定与主权纷争、默沙东公司拥有的专利和其它保护其创新产品的手段, 以及公司面临的包括专利诉讼和或监管行为的法律风险。

---

除非相关法律要求，默沙东没有义务就新信息、未来事件或其它原因对前瞻性声明进行公开的更新。其它可能导致实际结果与前瞻性声明存在实质性差异因素，请参见默沙东 2016 年报 10-K 报表，及公司在美国证券交易所备案的其它文件（可在美国证券交易所网站 [www.sec.gov](http://www.sec.gov) 上获得）。