



## 新闻稿

### 诺和诺德持续关注罕见病领域，助力患者健康生活

通过进军新的罕见及超罕见疾病领域和部门更名等一系列举措，诺和诺德重申对罕见病群体的承诺

**中国北京，2022年5月13日**——近日，诺和诺德中国正式宣布，在其原有血友病和生长障碍业务领域的基础上，进军更多罕见与超罕见疾病。为了更好地践行诺和诺德对罕见病患者的承诺，重申诺和诺德探索罕见病领域的战略发展方向，传承公司深耕该领域四十载的能力与经验，其生物制药事业部正式更名为罕见病事业部。

“我们致力于为治疗方案有限的罕见病患者提供创新治疗解决方案，”诺和诺德执行副总裁兼罕见病部负责人 Ludovic Helfgott 说道：“为达成这一目标，在过去的几年中，我们加速创新，探索前沿科技，如基因疗法和 RNAi 疗法等，这些技术将有助于为罕见病提供创新的治疗方案。同时，我们也越来越重视通过合作和直接投资的方式开发创新技术。”

更名后的罕见病事业部将聚焦于解决罕见病和超罕见病领域的未满足需求，包括罕见血液疾病、罕见内分泌疾病和罕见肾脏疾病等等。通过科学创新以及推动诊断、装置使用和电子化数据之间的互联互通，提供更完善、更个性化的患者关怀服务，洞察患者需求，最终改善患者获益。

全球共有约 3.5 亿罕见病患者<sup>1</sup>，其中我国大约有近 2000 万患者<sup>2</sup>。大部分罕见病是终身疾病且目前尚无治愈方案，对健康和社会都造成影响：罕见病可能会导致残疾，生活质量降低，寿命缩短<sup>3,4</sup>。罕见病患者通常面临着诊断不及时，综合性关怀缺乏和治疗选择有限的困境<sup>5,6</sup>。在中国，由于医疗资源不均，许多偏远地区缺乏具备诊断能力的医生、诊断技术与资源，导致患者误诊或延迟诊断。同时，即使得到诊断的罕见病患者，也面临药物可及性和支付能力方面的挑战。

“每个人都希望拥有身心健康。对于罕见病患者，不论他们的疾病多么罕见，需求多么独特，他们都希望能获得及时诊断和个体化治疗。”诺和诺德全球高级副总裁兼大中国区总裁周霞萍这样说道，“更改事业部名称，拓展疾病领域，都反映了我们在罕见病这一领域的独特专业能力，体现了我们对覆盖从

起始诊断到疾病管理全流程的整合诊疗方案的推动，同时展现了我们与罕见病群体共同努力的承诺，希望有一天，我们能够为他们带来治愈疾病的可能。”

### 关于诺和诺德罕见病事业部

诺和诺德罕见病事业部致力于科学技术创新，开发整合治疗解决方案，拓展现有药物适应症，服务更多患有罕见和超罕见血液、内分泌和肾脏疾病的患者。诺和诺德罕见病事业部由过去被外界所熟知的生物制药事业部于 2022 年更名而来，以体现诺和诺德的战略方向和新的聚焦领域。诺和诺德罕见病事业部在全球拥有超过 3300 名员工。

### 关于诺和诺德

诺和诺德公司成立于 1923 年，是一家全球领先的生物制药公司，总部位于丹麦。我们的使命是驱动改变，携手战胜糖尿病和其他严重慢性疾病，包括肥胖症、罕见血液疾病、内分泌紊乱等。为达成这一目标，我们引领科研突破，扩大公司药物可及性，并致力于预防及最终治愈疾病。诺和诺德在全球 80 个国家和地区拥有约 4.93 万名员工，向全球约 170 个国家和地区提供产品和服务。诺和诺德中国官方网站：<http://www.novonordisk.com.cn>

### 媒体联络

田舒婧	+86-10-5961 5325	<a href="mailto:sita@novonordisk.com">sita@novonordisk.com</a>
刘颀	+86-10-5961 5614	<a href="mailto:ql@novonordisk.com">ql@novonordisk.com</a>

<sup>1</sup> Findacure. Rare diseases. Available at: <https://www.findacure.org.uk/rare-diseases> [Accessed January 2022]

<sup>2</sup> 弗若斯特沙利文. 2022 中国罕见病行业趋势观察报告.

<sup>3</sup> Eurodis Rare Diseases Europe. What is a rare disease? Available at: <https://www.eurordis.org/content/what-rare-disease> [Accessed January 2022]

<sup>4</sup> Bogart KR and Irvin VL. Health-related quality of life among adults with diverse rare disorders. Orphanet Journal of Rare Diseases. 2017; 12:177. Available at: <https://doi.org/10.1186/s13023-017-0730-1> [Accessed January 2022]

<sup>5</sup> Editorial. Spotlight on rare diseases. The Lancet Diabetes & Endocrinology. 2019; 7(2):75. Available at: [https://doi.org/10.1016/S2213-8587\(19\)30006-3](https://doi.org/10.1016/S2213-8587(19)30006-3) [Accessed January 2022]

<sup>6</sup> Eurodis. EurodisCare2 Factsheet. Survey of the delay in diagnosis for 8 rare diseases in Europe ('EURODISCARE 2'). 2007. Available at: [https://www.eurordis.org/sites/default/files/publications/Fact\\_Sheet\\_Eurordiscare2.pdf](https://www.eurordis.org/sites/default/files/publications/Fact_Sheet_Eurordiscare2.pdf) [Accessed January 2022]