



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

和黃醫藥將於2026年歐洲腫瘤內科學會 (ESMO) 年會公佈臨床數據

和黃醫藥（中國）有限公司（簡稱「[和黃醫藥](#)」或「HUTCHMED」）今日宣佈將於2026年10月23日至27日在西班牙馬德里召開的歐洲腫瘤內科學會（「ESMO」）2026年年會上公佈和黃醫藥自主研發的化合物的數項研究的最新及更新後的數據。

值得注意的是，賽沃替尼（savolitinib）和奧希替尼（osimertinib）聯合療法的兩項III期研究的積極結果入選為口頭報告。SAFFRON全球研究的結果將於**主席論壇（Presidential Symposium）**環節發表，而SANOVO中國研究的結果將於**優選口頭報告（Proffered Paper）**環節發表，兩項研究均帶來了最新的重要臨床數據。兩項III期研究同時入選最新突破性摘要（late-breaking abstract），進一步彰顯了這種全口服、去化療聯合方案為非小細胞肺癌患者帶來重大突破的巨大潛力。

SAFFRON全球III期研究入選主席論壇口頭報告。研究評估了該聯合療法用於治療奧希替尼治療後疾病進展、且伴有MET過表達或擴增的表皮生長因子受體（「EGFR」）突變非小細胞肺癌患者。該研究於2026年8月17日公佈了積極的頂線結果，該聯合療法與鉑類雙藥化療相比，顯示出統計學顯著和具有臨床意義的無進展生存期（「PFS」）和總生存期（「OS」）改善。

SANOVO中國III期研究入選優選口頭報告。研究評估了該聯合療法用於治療既往未經過治療、且伴有EGFR激活突變及MET過表達的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者。該研究於2026年8月31日公佈了積極的頂線結果，該聯合療法與奧希替尼單藥治療相比，顯示出統計學顯著且具有臨床意義的PFS改善以及具有臨床意義的OS獲益。

報告詳情如下：

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情
公司申辦的研究		
奧希替尼聯合賽沃替尼對比鉑類聯合培美曲塞用於治療奧希替尼治療後耐藥的伴有MET過表達和/或擴增的EGFR突變晚期非小細胞肺癌: SAFFRON III期研究的主要結果 Osimertinib (osi) + savolitinib (savo) vs platinum-pemetrexed (plat-pem) in EGFRm MET-overexpressed (OE) and/or -amplified (AMP) advanced NSCLC post-osi: SAFFRON Phase (Ph) 3 primary results	陸舜 (中國上海)	LBA6 主席論壇口頭報告 Presidential Symposium II Alicante Auditorium - Hall 6 2026年10月25日 (星期日) 中歐夏令時間 16:30 - 18:15
賽沃替尼或安慰劑聯合奧希替尼用於治療初治的伴有EGFR突變和MET過表達的晚期非小細胞肺癌: SANOVO III期研究的結果 Savolitinib or Placebo Combined with Osimertinib in Treatment-Naïve Advanced NSCLC with EGFR Mutation and MET Overexpression: Results from the Phase 3 SANOVO Study	吳一龍 (中國廣州)	LBA69 優選口頭報告 Proffered paper 2: NSCLC, metastatic Alicante Auditorium - Hall 6 2026年10月26日 (星期一) 中歐夏令時間 08:30 - 10:00

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情
呋喹替尼用於治療經治的轉移性結直腸癌患者擴充療程方案的更新結果 Updated results from a fruquintinib Expanded Access Program for patients with previously treated metastatic colorectal cancer	Stefan Kasper (德國埃森)	848P 海報展示 Poster Session: Colon cancer
接受呋喹替尼聯合信迪利單抗治療的晚期腎細胞癌患者中劑量調整與治療結局之間的關聯: FRUSICA-2研究的事後分析 Association between dose adjustment and treatment outcomes in patients with advanced renal cell carcinoma receiving fruquintinib plus sintilimab: A post-hoc analysis of the FRUSICA-2 trial	瞿元元 (中國上海)	3655eP 電子海報展示 E-poster Session: Renal cancer
呋喹替尼聯合信迪利單抗治療晚期腎細胞癌特殊人群的療效: FRUSICA-2研究亞組分析 Efficacy of fruquintinib plus sintilimab in special populations with advanced renal cell carcinoma: A subgroup analysis of FRUSICA-2 study	楊愷惟 (中國北京)	3667eP 電子海報展示 E-poster Session: Renal cancer
索凡替尼聯合卡瑞利珠單抗、白蛋白結合型紫杉和吉西他濱用於一線治療轉移性胰腺癌治療的II期最終分析 Final phase 2 analysis of surufatinib plus camrelizumab, nab-paclitaxel and gemcitabine in first-line metastatic pancreatic cancer	秦叔達 (中國南京)	3156P 海報展示 Poster Session: Pancreatic cancer
研究者發起的研究		
呋喹替尼聯合卡培他濱作為一線抗EGFR抗體聯合化療後RAS/BRAF野生型轉移性結直腸癌患者的維持治療: 一項Ib/II期研究 Fruquintinib plus capecitabine maintenance after first-line anti-EGFR antibody plus chemotherapy in RAS/BRAF wild-type metastatic colorectal cancer: A phase Ib/II study	楊林/ 張樂天 (中國北京)	877eP 電子海報展示 E-poster Session: Colon cancer
西班牙轉移性結直腸癌患者使用呋喹替尼的真實世界療效與安全性: FrESP 研究 Real-world effectiveness and safety of fruquintinib in patients with metastatic colorectal cancer in Spain: The FrESP study	Ana Fernandez Montes (西班牙奧倫塞)	880eP 電子海報展示 E-poster Session: Colon cancer
CONCEPT研究 (西妥昔單抗聯合呋喹替尼免疫療法): 一項一線治療pMMR RAS/BRAF野生型不可切除的轉移性結直腸癌的多中心、隨機、開放標籤的II期研究 CONCEPT (COMbination of Cetuximab Plus fruquintinib Treatment ± immunotherapy): A multicenter, randomized, open-label phase II trial in first-line pMMR RAS/BRAF wild-type unresectable metastatic colorectal cancer	丁克峰 (中國杭州)	890eP 電子海報展示 E-poster Session: Colon cancer
一項低劑量呋喹替尼聯合曲氟尿苷/替匹嘧啶 (TAS-102) 用於三線及以上治療轉移性結直腸癌的真實世界研究 A real-world study of low-dose fruquintinib combined with trifluridine/tipiracil hydrochloride (TAS-102) in the third-line and beyond treatment of metastatic colorectal cancer	崔越宏/ 梁立 (中國上海)	903eP 電子海報展示 E-poster Session: Colon cancer
呋喹替尼用於治療既往經多線治療的轉移性結直腸癌的真實世界療效: 患者及疾病特徵的影響 Real-world outcomes with fruquintinib in heavily pretreated metastatic colorectal cancer: Impact of patient and disease characteristics	Maria Maddalena Laterza (意大利波佐利)	964eP 電子海報展示 E-poster Session: Colon cancer
雙藥化療(FOLFOX或FOLFIRI) 聯合呋喹替尼對比雙藥化療聯合貝伐珠單抗(FOLFOX或FOLFIRI) 用於二線治療轉移性結直腸癌的一項開放標籤的II期隨機研究: ULYSSE- FFCD2406 - PRODIGE115 (正在進行的研究) A phase II, open-label, randomized study of doublet chemotherapy (FOLFOX or FOLFIRI) plus fruquintinib compared with doublet chemotherapy (FOLFOX or FOLFIRI) plus bevacizumab in second line setting for a metastatic colorectal cancer: ULYSSE- FFCD2406 - PRODIGE115 (trials in progress)	Jean Marc Phelip (法國聖埃蒂安)	991eTiP 電子海報展示 E-poster Session: Colon cancer
呋喹替尼聯合優替德隆用於治療鉑耐藥的復發性卵巢癌的II期臨床試驗 (FRUTD 研究) Phase II study of fruquintinib plus utidelone in platinum-resistant recurrent ovarian cancer (FRUTD Trial)	馮征 (中國上海)	1283P 海報展示 Poster Session: Gynaecological cancers

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情
呋喹替尼聯合艾立布林用於治療內分泌療法聯合CDK4/6抑制劑治療進展後的轉移性HR+/HER2-乳腺癌患者: 一項II期研究的更新結果 Fruquintinib plus eribulin in patients with metastatic HR+, HER2-breast cancer after progression on endocrine therapy plus CDK4/6 inhibitor: Updated results from a phase II study	袁淵 (中國南京)	1896eP 電子海報展示 E-poster Session: HR+ breast cancer
呋喹替尼聯合信迪利單抗和XELOX方案用於一線治療晚期胃癌或胃食管結合部腺癌: 一項單臂、開放標籤的多中心II期研究 Fruquintinib plus sintilimab and XELOX as first-line treatment for advanced gastric or gastroesophageal junction adenocarcinoma: A single-arm, open-label, multicenter phase II study	汪華 (中國南昌)	2980eP 電子海報展示 E-poster Session: Oesophagogastric cancer
呋喹替尼聯合卡度尼利單抗用於治療經治的不可切除的局部晚期或轉移性食管鱗狀細胞癌: 一項Ib/II期研究的初步療效和安全性結果 Fruquintinib plus cadonilimab and S-1 in previously treated unresectable locally advanced or metastatic esophageal squamous cell carcinoma: preliminary efficacy and safety results from a phase Ib/II study	駱卉妍 (中國廣州)	2981eP 電子海報展示 E-poster Session: Oesophagogastric cancer
伊立替康脂質體聯合呋喹替尼用於二線治療晚期胃癌: 一項單臂、開放標籤、劑量遞增和擴展的I/II期研究 Nanoliposomal irinotecan (nal-IRI) combined with fruquintinib as second-line treatment for advanced gastric cancer: A single-arm, open-label, dose-escalation and expansion phase I/II trial	應傑兒/ 徐琦 (中國杭州)	2986eP 電子海報展示 E-poster Session: Oesophagogastric cancer
FRUQUITAS研究: 曲氟尿苷/替吡嘧啶+/-呋喹替尼用於治療經治轉移性胃食管腺癌的ENGIC跨團隊隨機III期臨床試驗 FRUQUITAS trial: ENGIC intergroup randomized phase III of trifluridine/tipiracil +/- fruquintinib in pre-treated metastatic gastro-oesophageal adenocarcinoma	David Tougeron (法國普瓦捷)	3079eTiP 電子海報展示 E-poster Session: Oesophagogastric cancer
CHOICE III: 短程術前放療聯合呋喹替尼和抗 PD-1 抗體 (斯魯利單抗) 用於治療 pMMR/MSS型中低位局部晚期直腸癌的新輔助治療: 一項單臂、單中心的II期前瞻性研究 CHOICE III: short-course preoperative radiotherapy followed by fruquintinib plus anti-PD-1 antibody (serplulimab) for neoadjuvant treatment of pMMR/MSS mid-to-low locally advanced rectal cancer: A single-arm, single-center, prospective phase II study	張衛 (中國上海)	3582eTiP 電子海報展示 E-poster Session: Rectal and anal cancer
呋喹替尼聯合斯魯利單抗用於一線治療轉移性非透明細胞腎細胞癌: FRONTIER II期研究的更新結果 First-line fruquintinib plus serplulimab for metastatic non-clear cell renal cell carcinoma: Updated results from the phase II FRONTIER study	黃吉煒 (中國上海)	3614P 海報展示 Poster Session: Renal cancer
索凡替尼聯合EP方案和斯魯利單抗用於一線治療晚期肺外神經內分泌癌的最新療效與安全性分析 Latest efficacy and safety analysis of surufatinib combined with EP regimen and serplulimab as first-line treatment for extrapulmonary neuroendocrine carcinoma	張濤/ 林振宇 (中國武漢)	2394RO 快速口頭報告 Rapid Oral Session: NETs and endocrine tumours Pamplona Auditorium - Hall 5 2026年10月23日 (星期五) 中歐夏令時間 16:15 - 17:45
索凡替尼聯合特瑞普利單抗及白蛋白結合型紫杉醇/吉西他濱化療用於一線治療晚期胰膽管型壺腹癌: 一項前瞻性II期臨床試驗 Surufatinib combined with toripalimab and nab-paclitaxel/ gemcitabine chemotherapy as first-line treatment for advanced pancreatobiliary-type ampullary carcinoma: A prospective phase II Clinical Trial	杜娟 (中國南京)	507eP 電子海報展示 E-poster Session: Biliary tract cancer, incl. cholangiocarcinoma
索凡替尼聯合CAPTEM方案用於治療晚期G2/G3級神經內分泌瘤的療效與安全性: 一項單臂II期研究結果 Efficacy and safety of surufatinib in combination with CAPTEM in advanced G2/G3 Neuroendocrine Tumors: Results from a single-arm, phase II Trial	王瑋 (中國廣州)	2403P 海報展示 Poster Session: Neuroendocrine tumours

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情
索凡替尼聯合S-1/替莫唑胺用於一線治療MGMT低表達晚期胰腺神經內分泌瘤 (SUSTEM-p): 一項開放標籤、單中心Ib/II期臨床試驗 Surufatinib plus S-1/temozolomide as first-line therapy in MGMT-low advanced pancreatic neuroendocrine tumours (SUSTEM-p): An open-label, single-centre phase Ib/II trial	依荷芭麗·遲 (中國北京)	2411P 海報展示 Poster Session: Neuroendocrine tumours
索凡替尼聯合CAPTEM方案作為不可切除胰腺神經內分泌瘤的轉化治療的前瞻性、開放標籤研究的更新結果 Updated results of a prospective, open-label study of surufatinib plus CAPTEM as conversion therapy for unresectable pancreatic neuroendocrine tumors	王孜堯 (中國成都)	2412P 海報展示 Poster Session: Neuroendocrine tumours
索凡替尼和高劑量長效奧曲肽用於治療既往接受生長抑素類似物治療後疾病進展的晚期胃腸胰神經內分泌瘤患者的匹配調整間接比較 Matching-adjusted indirect comparison of surufatinib versus high-dose OCT-LAR in patients with advanced GEP-NETs who progressed on prior SSA Therapy	徐建明 (中國北京)	2415P 海報展示 Poster Session: Neuroendocrine tumours
索凡替尼聯合長效奧曲肽用於治療G1/G2級胃腸胰神經內分泌瘤: 一項單臂、開放標籤的前瞻性II期研究 Surufatinib combined with octreotide LAR for the treatment of G1/G2 GEP-NETs: A single-arm, prospective, open-label phase II study	孫小峰 (中國南京)	2439eP 電子海報展示 E-poster Session: Neuroendocrine tumours
吉西他濱聯合白蛋白結合型紫杉醇 (AG方案) 誘導治療6週後序貫索凡替尼聯合AG方案或單用AG方案作為局部晚期或轉移性胰腺導管腺癌的一線治療: 一項單中心、雙隊列的II期研究 Six weeks of induction gemcitabine plus nab paclitaxel (AG) followed by sequential surufatinib plus AG or AG alone as first line therapy for locally advanced or metastatic pancreatic ductal adenocarcinoma (mPDAC): A single center, two cohort, phase II study	徐近/ 李佳林 (中國上海)	3168P 海報展示 Poster Session: Pancreatic cancer
放射治療聯合索凡替尼和信迪利單抗用於治療局部高危肢體及軀幹軟組織肉瘤的Ib/II期研究: 一項單中心前瞻性臨床試驗 A phase Ib/II study of radiotherapy combined with surufatinib and sintilimab for localized high-risk limb and trunk soft tissue sarcomas: A prospective single-center trial	王雁 (中國上海)	3739P 海報展示 Poster Session: Sarcoma
索凡替尼聯合斯魯利單抗、依托泊苷及卡鉑用於一線治療廣泛期小細胞肺癌一線治療: 一項單臂Ia/Ib期臨床試驗的更新結果 Surufatinib plus serplulimab, etoposide, and carboplatin as first-line treatment for extensive-stage small cell lung cancer (ES-SCLC): Updated results from a single-arm, phase Ia/Ib trial	徐海鵬/ 張龍鳳 (中國福州)	3831P 海報展示 Poster Session: Small cell lung cancer

關於呋喹替尼

呋喹替尼是一種針對所有三種血管內皮生長因子受體（「VEGFR」）-1、-2和-3的選擇性口服抑制劑。在中國，呋喹替尼由和黃醫藥及禮來公司合作研發和商業化，並以商品名愛優特®（ELUNATE®）上市。武田擁有在中國內地、香港和澳門以外進一步開發、商業化和生產呋喹替尼的全球獨家許可，並以商品名FRUZAQLA®上市銷售。

關於賽沃替尼

賽沃替尼是一種強效、高選擇性的口服MET酪氨酸激酶抑制劑，在晚期實體瘤中表現出臨床活性。賽沃替尼可阻斷因突變（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。賽沃替尼由阿斯利康與和黃醫藥共同開發，並以商品名沃瑞沙®（ORPATHYS®）由阿斯利康商業化。

關於索凡替尼

索凡替尼是一種新型的口服酪氨酸激酶抑制劑，具有抗血管生成和免疫調節雙重活性。索凡替尼可通過抑制 VEGFR 和成纖維細胞生長因子受體（FGFR）以阻斷腫瘤血管生成，並可抑制集落刺激因子-1 受體（CSF-1R），通過調節腫瘤相關巨噬細胞，促進機體對腫瘤細胞的免疫應答。索凡替尼在中國市場由和黃醫藥以商品名蘇泰達[®]（SULANDA[®]）上市銷售。和黃醫藥目前擁有索凡替尼在全球範圍內的所有權利。

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，包括對呋喹替尼、索凡替尼和賽沃替尼的治療潛力的預期，呋喹替尼、索凡替尼和賽沃替尼的進一步臨床研究計劃，對呋喹替尼、索凡替尼和賽沃替尼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。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；呋喹替尼、索凡替尼和賽沃替尼（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；呋喹替尼、索凡替尼和賽沃替尼用於目標適應症的潛在市場，以及資金充足性等。此外，由於部分研究可能依賴於與其他藥物（例如信迪利單抗和特瑞普利單抗）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。

承董事會命

非執行董事兼公司秘書

施熙德

香港，2026年9月24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