



中国国际进口博览会  
CHINA INTERNATIONAL  
IMPORT EXPO

# 第三届中国国际进口博览会 展商展品信息

总第 16 期

医疗器械及医药保健展区第 3 期



新 时 代 共 享 未 来  
NEW ERA, SHARED FUTURE



中国国际进口博览会  
CHINA INTERNATIONAL  
IMPORT EXPO

## 阅读须知

尊敬的《第三届中国国际进口博览会展商展品信息》阅读、使用者：

为及时将第三届进博会展商展品信息提供给专业观众及相关单位，便利展前对接洽谈，在参展商自愿提供相关信息的基础上，中国国际进口博览局（以下简称进博局）非以营利为目的编制并免费对外提供《第三届中国国际进口博览会展商展品信息》（以下简称《展商展品信息》）。

《展商展品信息》有关参展商及其商品或服务信息，均由第三届进博会参展商提供并由其对相关内容的真实性、准确性以及合法性负责，进博局仅负责收集、整理并发布。

在阅读或使用《展商展品信息》过程中，如发现存在相关信息不真实、不准确的情况，请及时联系进博局，以便及时核实、更正。如发现涉嫌违法违规的情况，可依照相关法律规定处理；或及时向我局反映，我们将提醒相关单位整改。

特此声明！

联系方式：[zsc@ciie.org](mailto:zsc@ciie.org)

中国国际进口博览局

2020年6月



# 目 录

展区介绍 .....	1
诺华 .....	2
卓尔医疗 .....	6
伟亚安医疗器械 .....	10
波士顿科学 .....	20
礼来 .....	24



## 展区介绍

医疗器械及医药保健展区聚焦人们对美好生活的向往和对健康生活的追求，整合“大健康”全产业链，打造高科技智能化、精准个性化、标准专业化、融合国际化的“大健康”产品和科技的全球首发平台。支持相关行业主管部门举办高质量配套活动，为展客商权威解读行业政策新规。

展区展品和服务包括：药品、医疗器械、公共卫生防疫产品、养老康复及辅助产品、营养保健食品、医疗服务、医疗美容、医疗旅游、健康护理产品等。

展区重点打造“公共卫生防疫”专区，集约化展示国际先进公共卫生防疫产品、技术、服务及在新冠肺炎疫情防控工作中发挥重要作用的热点产品，以推动市场供需对接及公共卫生防疫前沿研究和应用成果的交流与推广，促进行业可持续性发展，强化大众公共卫生意识，进而助力全球公共卫生体系建设完善和优化创新。



## 诺华

### Novartis

#### ◆ 展商简介

诺华是一家医药健康企业，总部位于瑞士，已参展首届和第二届进博会。诺华运用创新科学和数字化技术，旗下 CAR-T 细胞疗法和基因疗法均为全球同类型首个获批产品。诺华在全球拥有来自超过 140 个国家和地区的约 10.9 万名员工。诺华在中国的业务包括诺华肿瘤、诺华制药和山德士，并建有两大生产基地，在北京、上海和江苏设立了研发机构，从研发到生产销售，以多元业务组合服务中国消费者健康。

公司网站: [https:// www.novartis.com](https://www.novartis.com)

[https:// www.novartis.com.cn](https://www.novartis.com.cn)

联系人: 唐婕

联系方式: [jie.tang@novartis.com](mailto:jie.tang@novartis.com)

#### ◆ 重点展品

##### 诺欣妥® (沙库巴曲缬沙坦钠片)

慢性心衰领域的突破性创新药物,用于射血分数降低的慢性心力衰竭 (NYHA II-IV级, LVEF  $\leq$  40%) 的成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险,可代替血管紧张素转化酶抑制剂 (ACEI) 或血

管紧张素 II 受体拮抗剂 (ARB)，与其他心力衰竭治疗药物合用。2017 年上市，2019 年被纳入国家医保。

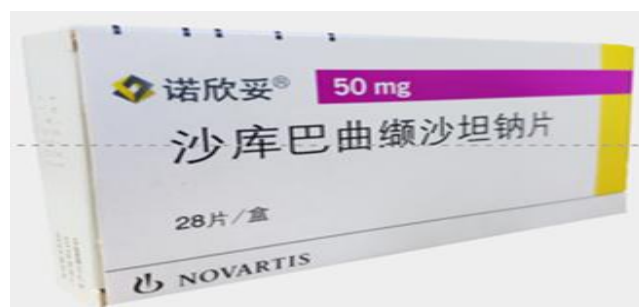


图 1: 诺欣妥® (沙库巴曲缬沙坦钠片) 产品示意图

### 可善挺® (司库奇尤单抗)

全球首个且唯一全人源白介素-17A 抑制剂，已在多个国家和地区获批上市，用于治疗银屑病、强直性脊柱炎及银屑病关节炎。2019 年在中国获批，用于治疗符合系统治疗或光疗指征的中度至重度斑块状银屑病的成年患者；2020 年在中国获批治疗第 2 个适应症——强直性脊柱炎，是目前国内首个且唯一被批准用于治疗强直性脊柱炎的白介素类抑制剂。



图 2: 可善挺® (司库奇尤单抗) 产品示意图

## 瑞弗兰®（艾曲泊帕乙醇胺片）

治疗 12 岁及以上原发免疫性血小板减少症（ITP）的 TPO 受体激动剂，可在 1 至 2 周内提升血小板计数水平，降低 65% 出血风险，长期应答率 86%，维持血小板计数  $>50 \times 10^9/L$ ，促进免疫平衡重建，约 30%



图 3：瑞弗兰®（艾曲泊帕乙醇胺片）产品示意图

患者可实现停药后持续应答，安全性与安慰剂相当，未见新增不良反应，拥有非肽类创新小分子，无免疫原性，口服方便，医保经济，剂量灵活调整，能够缓解患者疲劳症状。产品是国内外权威指南（2019 ASH、2019 ICR、2018 中国 ITP 诊疗指南）推荐治疗 ITP 的二线首选。

## 泰菲乐®（甲磺酸达拉非尼胶囊）+ 迈吉宁®（曲美替尼片）

2019 年 12 月进入中国，用于黑色素瘤双靶治疗。泰菲乐®（甲磺酸达拉非尼胶囊）是强效和选择性 BRAF 激酶活性抑制剂，迈吉宁®（曲美替尼片）是可逆的、高选择性 MEK1 和 MEK2 激酶活性的变构抑制剂，两种药物联合使用，可达到同时抑制 BRAF 和 MEK 两个靶点，使病灶得到快速且显著的缓解，并可治疗 BRAF V600 突变阳性的不可切除或转移性黑色素瘤，以及 BRAF V600 突变阳性的 III 期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。临床研究显示，对比靶向单药治疗，达拉非尼和曲美替尼联合使用可帮助晚期 BRAF V600 突变黑

色素瘤患者，得到更高的疾病缓解，实现更长的无进展生存，同时降低术后复发风险，4年无复发生存率高达54%。



图 4: 泰菲乐® (甲磺酸达拉非尼胶囊) + 迈吉宁® (曲美替尼片)  
产品示意图

### 赞可达®(塞瑞替尼胶囊)

首个二代 ALK 抑制剂，透过血脑屏障对脑部病灶起效。适用于接受过克唑替尼治疗后进展的或者对克唑替尼不耐受的间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者，起效快，中位应答时间 6.1 周，对克唑替尼耐药或不耐受的的患者具有良好疗效，在不同耐药机制中疗效均良好；研究中，序贯克唑替尼治疗中位 OS 超过七年。



图 5: 赞可达®(塞瑞替尼胶囊)产品示意图





中国国际进口博览会  
CHINA INTERNATIONAL  
IMPORT EXPO

## 卓尔医疗

### ZOLL Medical

#### ◆ 展商简介

卓尔医疗（美国）公司成立于 1980 年，总部位于美国马萨诸塞州，专业开发销售医疗设备及软件解决方案。公司业务涵盖除颤和监护、循环和心脏复苏术反馈、数据管理、液体复苏以及治疗型体温控制。公司专注于急救复苏领域，拥有大量专利和新兴技术。中国业务涵盖院内急救、院前急救以及公共急救。

公司网站：<https://www.zoll.com>

联系人：张云鹤/刘德庭

联系方式：13916748311/18621902127

#### ◆ 重点展品

##### **AED Plus 自动体外除颤仪**

运用卓尔专利的低能量双向方波技术和按压反馈技术，帮助院外心脏骤停患者提升患者生存率。设备具有气道开放支持、全流程语音提示、一体式电极片等特殊设计，帮助非专业救援者进行急救。



图 6: AED Plus 自动体外除颤仪产品示意图

### X Series®除颤监护仪

采用新一代的设计理念，集合除颤仪、高端监护仪、心电图机和无创经皮临时起搏仪等功能特性于一身，是一款帮助急救人员提高患者安全，提升急救救治率的强大的除颤仪和除颤监护复苏系统。



图 7: X Series®除颤监护仪产品示意图

## AutoPulse®全自动心肺复苏系统

一款自动心肺复苏设备，无需担心由于患者身体角度倾斜、急救人员交替轮换等因素带来的不必要心肺复苏中断，可在楼梯、狭小的转角、电梯进行操作，保证患者始终得到高质量的心肺复苏。采用全电力驱动，易用携带，患者全胸廓的按压方式，降低患者胸骨损伤风险，具备 X 射线良好的顺应性，适用于导管室等人工心肺复苏无法实现的环境。相对于人工徒手心肺复苏，可以在包括医院环境、导管介入手术环境和多种转运环境中，提供高质量心肺复苏。



图 8: AutoPulse®全自动心肺复苏系统产品示意图

## EMV+急救转运呼吸机

界面直观，操作简易，含有可提供婴幼儿及成人插管、无创的全部工作模式，急性及慢性呼吸衰竭患者持续正压通气支持，并可用于核磁共振室。具有智能帮助信息，辅助操作者排解患者及机器报警状况。小巧便携且坚固耐用，适合用于院内外等各种严峻环境下的转运。



图 9: EMV+急救转运呼吸机产品示意图

## R Series 除颤监护仪

具有 Real CPR Hel 技术，指导救护人员以正确的深度、速度、松放操作以及最短的停顿时间施行心肺复苏。产品特别设计了儿童双反馈探头系统，可为 8 岁以下患者提供心肺复苏支持。与 RescueNet Code Review 结合使用，可审阅和分析电子急救文档和心肺复苏质量数据，改善对心脏骤停患者的急救响应。



图 10: R Series 除颤监护仪产品示意图



## 伟亚安医疗器械 VYAIRE MEDICAL

### ◆ 展商简介

伟亚安医疗器械有限公司成立于 2016 年，主营呼吸系统相关产品，提供呼吸诊断、机械通气、气道管理以及手术室耗材等四个领域的产品。旗下包括“鸟牌”呼吸机、“森迪斯”和“耶格”肺功能检测仪及产自瑞士的“贝斯特”和“菲萍”系列呼吸机产品。公司目前生产和销售呼吸领域产品 27000 余种，包括呼吸诊断、呼吸机、肺功能设备、气道管理和手术护理耗材，应用于呼吸系统疾病的诊断、治疗和监测的各个阶段。中国境内的主要产品涵盖呼吸机、肺功能仪、以及呼吸相关耗材。

公司网站: <https://www.vyaire.com>

联系人: 赵超

联系方式: [wallis.zhao@vyaire.com](mailto:wallis.zhao@vyaire.com)

### ◆ 重点展品

#### **Bellavista1000 呼吸机**

一款用于有创通气、无创通气、转运环境的智能呼吸机，适用于新生儿、儿童、成人呼吸支持通气，也可以应用于转运环境的呼吸机，

具有一键肺复张、食道压监测、智能动态肺、通气摘要、AVM 适应性通气等特色功能。



图 11: Bellavista1000 呼吸机产品示意图

### **Vyntus ONE+BODY 肺功能产品**

能够提供完整临床肺功能诊断方案的肺功能测试系统，测试项目包括常规通气功能、弥散功能、残气功能、气道阻力等。



图 12: Vyntus ONE+BODY 肺功能产品示意图

## Vyntus CPX 肺功能产品

一款运动心肺测试系统，适用于运动医学和康复医学，在提供精确的诊断数据同时保证受试者的安全。



图 13: Vyntus CPX 肺功能产品示意图

## FABIAN HFO 新生儿婴幼儿呼吸机（高频）

适用于早产儿、新生儿、婴幼儿机械通气，涵盖了无创通气、常频通气、高频通气等功能的呼吸机产品。



图 14: FABIAN HFO 新生儿婴幼儿呼吸机（高频）产品示意图

## Intelligent Hospital Solutions Medical IoT Platform

通过数据显示记录、异常报警、统计分析等，实现呼吸机数据采集和分析，辅助临床管理呼吸机使用的数据联网采集分析平台。



图 15: Intelligent Hospital Solutions Medical IoT Platform 产品示意图

## VELA 呼吸机

适用于儿童、成人机械通气、院外转运通气，集有创、无创通气于一身的多功能呼吸机。



图 16: VELA 呼吸机产品示意图



## MS PFT+BODY 肺功能产品

一款使用较广泛的临床肺功能测试系统，国内有数千台设备在使用中。



图 17: MS PFT+BODY 肺功能产品示意图

## Fabian +nCPAP evolution 新生儿/小儿呼吸机（常频）

适用于早产儿、新生儿、婴幼儿机械通气，涵盖了无创通气、常频通气等功能的呼吸机。



图 18: Fabian +nCPAP evolution  
新生儿/小儿呼吸机（常频）产品示意图

## MS CPX 肺功能产品

一种运动心肺测试设备，已有数百台服务于国内各大医院及科研机构。



图 19: MS CPX 肺功能产品示意图

## Fabian Therapy evolution 新生儿/小儿呼吸机（无创）

适用于早产儿、新生儿、婴幼儿机械通气，涵盖了无创通气、高流量氧疗等功能的呼吸机。



图 20: Fabian Therapy evolution 新生儿/小儿呼吸机（无创）

产品示意图

## MS PNEUMO 肺功能产品

广泛应用于临床初筛及科学研究的初级肺功能测试系统。



图 21: MS PNEUMO 肺功能产品示意图

## Infant flow SIPAP 婴幼儿呼吸机

适用于早产儿、新生儿、婴幼儿机械通气，涵盖了 nCPAP 和双水平模式以及后备通气模式，配备专业的 infant flow LP 无创发生器，可最大程度的降低呼吸功。



图 22: Infant flow SIPAP 婴幼儿呼吸机产品示意图

## MicroLab 肺功能产品

广泛应用于体检和临床初筛的高性价比便携式肺功能仪。



图 23: MicroLab 肺功能产品示意图

## AVEA 呼吸机

适用于成人、儿童、新生儿领域的机械通气，具备 Bicare 跨肺压监测模块、氮氧通气、闭环控制通气、Pfllex 肺复张工具、VC02 等功能。



图 24: AVEA 呼吸机产品示意图

### 3100A 高频振荡呼吸机

通过 FDA 认证,可满足 35 公斤以下患儿使用的高频振荡呼吸机。



图 25: 3100A 高频振荡呼吸机产品示意图

### 3100B 高频振荡呼吸机

通过 FDA 认证,可用于成人呼吸支持的高频振荡呼吸机。



图 26: 3100B 高频振荡呼吸机产品示意图

## Blender 空氧混合仪

拥有精准而稳定的氧浓度控制和超长的使用寿命，满足病房最基本的混合氧需求。



图 27: Blender 空氧混合仪产品示意图



## 波士顿科学

### Boston Scientific

#### ◆ 展商简介

波士顿科学成立于1979年6月，全球总部位于美国马萨诸塞州，2004-2019年，连续位居《财富》500强公司之列，已参展第二届进博会。公司目前拥有超过13000种改善生命质量的产品，覆盖心脏介入、外周及肿瘤介入、心脏节律管理及电生理、内窥镜介入、神经调节及泌尿及盆底健康领域，并在全球范围内获得了超过19000项授权专利。业务遍及全球逾120个国家与地区，员工数量约3.2万人。波士顿科学自1997年正式进入中国。核心业务范围涵盖心脏介入、结构性心脏病、心脏节律管理与电生理、外周及肿瘤介入、内窥镜介入、泌尿与盆底健康、呼吸产品等。大中华区总部设于上海，在北京、广州、成都、香港、台湾设有分公司，共约有1300名员工。

公司网站：<http://www.bostonscientific.cn/>

联系人：彭开凤

联系方式：[michelle.peng@bsci.com](mailto:michelle.peng@bsci.com)

#### ◆ 重点展品

##### **EXALT MODEL D 一次性十二指肠镜**

用于内镜下逆行胰胆管造影术，是首款被美国FDA认证并授予

“突破性医疗器械认证”的单次使用（一次性）十二指肠镜。产品旨在替代重复使用的十二指肠镜，使医生在每次手术中可使用全新的无菌器械，减少病人间交叉感染风险。



图 28: EXALT MODEL D 一次性十二指肠镜产品示意图

### **Eluvia 镍钛合金紫杉醇洗脱血管支架**

用于下肢动脉闭塞症的具有紫杉醇药物缓释技术的药物支架，通过聚合物将大部分药物输送到组织中，最小化下游颗粒，以目前市面上最低的药物剂量达到最佳血管再通率。

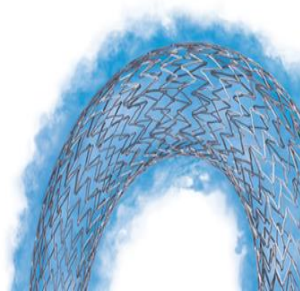


图 29: Eluvia 镍钛合金紫杉醇洗脱血管支架产品示意图



### **Rezum 水蒸气热疗设备**

利用水蒸气热量快速缩小前列腺体积，改善排尿困难等相关症状，平均手术时间为 8 分钟，适用于门诊、社区医院开展的日间手术，具有手术时间短、恢复快、安全性高等优势，可减轻中老年前列腺增生患者的疾病负担。



图 30: Rezum 水蒸气热疗设备产品示意图

### **WATCHMAN Flex 左心耳封堵器**

全新设计的可同时采用推送法和退鞘法进行封堵器释放的左心耳封堵器械，使术者在各种复杂形态心耳下有更好的操控性和选择性，具有自适应左心耳的独特解剖结构，快速内皮化，降低服用抗凝药物引起的出血风险。



图 31: WATCHMAN Flex 左心耳封堵器产品示意图

### **IntellaNav MiFi Open-Irrigated Ablation Cathete 磁定位微电极盐水灌注消融导管**

一款一次性射频消融导管，具有内外双循环，全头端冷却的特点，为心脏电生理射频消融手术提供冷却效果，提高消融损伤透壁性。头端的 MiFi 微电极可在电生理射频消融手术中提供精准的电位信号，帮助医生快速找到靶点位置。



图 32: IntellaNav MiFi Open-Irrigated Ablation Cathete 磁定位微电极盐水灌注消融导管产品示意图



## 礼来

## Eli Lilly

### ◆ 展商简介

礼来制药创始于 1876 年，总部位于美国印第安纳州，已参展第二届进博会。产品涵盖心血管、糖尿病、肿瘤、免疫、中枢神经、疼痛等多个领域，行销全球 120 个国家和地区，临床试验研究遍布全球 50 多个国家和地区，在 8 个国家设有药品生产基地。礼来中国是礼来全球第二大分支机构，业务深入中国近 400 个城市，目前在苏州建有一家工厂，从事胰岛素和中枢神经系统药物生产。

公司网站: <https://www.lilly.com/>

<https://www.lillychina.com/>

联系人: 徐露菁/段武宁

联系方式: 8621-23020957/8621-23021366

### ◆ 重点展品

#### LY-CoV555

2020 年 3 月 12 日，礼来制药与 AbCellera 公司宣布双方达成协议，共同开发用于治疗 and 预防 2019 新型冠状病毒肺炎（COVID-19）的抗体产品。本次合作利用 AbCellera 公司在 DARPA 疾病大流行预防平台（P3）项目下研发的快速流行病反应平台，协同礼来公司在全

球范围内针对治疗性抗体高效的开发、生产和分销能力。6月1日，礼来宣布，首批病人已参与 LY-CoV555 的一期临床试验用药。

## 巴瑞替尼

2020年4月10日，礼来制药宣布与隶属于美国国立卫生研究院（NIH）的国家过敏和传染病研究所（NIAID）达成协议，将巴瑞替尼作为 NIAID 针对 2019 新型冠状病毒肺炎（COVID-19）适应性研究中的一组进行研究。作为潜在的治疗药物，该研究旨在探索巴瑞替尼在 COVID-19 住院患者中的疗效和安全性。该试验于 4 月初在美国启动并计划扩展至欧洲和亚洲。

## 抗血管生成素 2

2020年4月10日，礼来宣布推动 LY3127804——礼来旗下一款针对血管生成素 2（Ang2）的在研单抗药品的研发工作，以面向那些已确诊 COVID-19 并伴有较高风险发展为急性呼吸窘迫综合症（ARDS）的住院患者开展二期临床试验。Ang2 会在患有 ARDS 的患者体内水平升高，礼来将测试使用单克隆抗体抑制 Ang2 这一方法能否减缓 ARDS 的进程或降低 COVID-19 患者机械通气的需求。

## 礼来与君实生物共同开发针对新冠肺炎的潜在预防与治疗性抗体疗法

2020年5月4日，礼来制药和君实生物宣布，双方已达成协议，

针对由 SARS-CoV-2 新型冠状病毒引起的新冠肺炎，共同开发潜在的预防与治疗性抗体疗法。多个中和抗体已经过工程化改造，先导抗体计划于今年第二季度进入临床阶段。

### **前瞻性陈述：**

本内容包含 1995 年《美国私人证券诉讼改革法案》定义的前瞻性陈述，这些前瞻性陈述反映了上述产品作为治疗 COVID-19 患者的潜在药物的情况，体现了礼来目前对其的信心。不过，在药物开发和商业化的过程中存在着大量风险和不确定性。此外，也无法保证上述产品一定能在治疗 COVID-19 中被证明有效。对此进一步讨论以及其他风险、不确定性可能导致实际结果与礼来的预期不同，请查阅礼来制药向美国证券交易所提交的最新版 10-K 和 10-Q 信息表。礼来不承担更新前瞻性陈述所含信息的义务。



中国国际进口博览会  
CHINA INTERNATIONAL  
IMPORT EXPO

进博会官方网站：

<https://www.ciie.org/>

服务热线：

+86-21-968888



官方 APP



官方微信

第三届中国国际进口博览会期待您的到来

