

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



## SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股份編號：1177)

### 自願公告

### 創新藥「F-627(艾貝格司亭 $\alpha$ 注射液)」獲批上市

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，由本集團聯合開發的1類創新藥「F-627(艾貝格司亭 $\alpha$ 注射液)」(中國商品名：億立舒)已獲得中國國家藥品監督管理局的上市批准，用於預防和治療腫瘤患者在接受化療藥物後出現的中性粒細胞減少症。

中性粒細胞減少症(CIN)是治療腫瘤的化療藥物導致的常見副作用，其症狀是中性粒細胞(一種具有抗感染功能的白細胞)水平因化療藥物的使用而持續偏低，進而增加癌症患者在化療過程中出現感染、發熱等不良反應的風險。億立舒是一種新型長效粒細胞集落刺激因子(G-CSF)，可刺激中性粒細胞前體的增殖分化和成熟中性粒細胞的釋放，從而增強癌症患者免疫系統能力，預防癌症患者因為化療引起的中性粒細胞減少的副作用，避免由此導致的化療藥物劑量減少或延遲給藥，進而影響腫瘤治療效果的問題。

本次獲批是基於億立舒在全球完成的三項多中心、隨機、對照研究的關鍵性III期試驗，對億立舒與目前臨床上常用的短效升白藥非格司亭(Neupogen)和長效升白藥培非格司亭(Neulasta)的療效和安全性進行了對比。試驗結果證明了億立舒的療效和安全性，也驗證了其創新機制。

億立舒作為第三代長效G-CSF，具有高穩定性、低免疫原性的顯著優勢，可以更早給藥，為患者帶來更好的治療依從性。它的上市，將進一步推動中國長效G-CSF市場的發展，造福廣大癌症患者，溫暖更多家庭。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二三年五月九日

於本公告日期，本公司董事會包括七位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、田舟山先生及李名沁女士以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。